

Acest document reprezintă un instrument de documentare, iar instituțiile nu își asumă responsabilitatea pentru conținutul său.

► **B**► **M54 DECIZIA CONSILIULUI**

din 21 decembrie 1976

privind întocmirea listei cu țări terțe sau cu regiuni ale acestora și de stabilire a condițiilor de sănătate animală și publică și de certificare sanitar-veterinară, pentru importul în Comunitate de anumite animale vii și carne proaspătă provenită de la acestea

(79/542/CEE) ◀

(JO L 146, 14.6.1979, p. 15)

Astfel cum a fost modificată prin:

		Jurnalul Oficial		
		NR.	Pagina	Data
► <b>M1</b>	Commission Decision 79/560/EEC of 4 May 1979 (*)	L 147	49	15.6.1979
► <b>M2</b>	Commission Decision 84/134/EEC of 2 March 1984 (*)	L 70	18	13.3.1984
► <b>M3</b>	Commission Decision 85/473/EEC of 2 October 1985 (*)	L 278	35	18.10.1985
► <b>M4</b>	Commission Decision 85/488/EEC of 17 October 1985 (*)	L 293	17	5.11.1985
► <b>M5</b>	Decizia 85/575/CEE Consiliului din 19 decembrie 1985	L 372	28	31.12.1985
► <b>M6</b>	Commission Decision 86/425/EEC of 29 July 1986 (*)	L 243	34	28.8.1986
► <b>M7</b>	Commission Decision 89/8/EEC of 14 December 1988 (*)	L 7	27	10.1.1989
► <b>M8</b>	Commission Decision 90/390/EEC of 16 July 1990 (*)	L 193	36	25.7.1990
► <b>M9</b>	Commission Decision 90/485/EEC of 27 September 1990 (*)	L 267	46	29.9.1990
► <b>M10</b>	Decizia 91/361/CEE Comisiei din 14 iunie 1991	L 195	43	18.7.1991
► <b>M11</b>	Decizia 92/14/CEE Comisiei din 17 decembrie 1991	L 8	12	14.1.1992
► <b>M12</b>	Commission Decision 92/160/EEC of 5 March 1992 (*)	L 71	27	18.3.1992
► <b>M13</b>	astfel cum a fost modificată prin Commission Decision 92/161/EEC of 9 March 1992 (*)	L 71	29	18.3.1992
► <b>M14</b>	Commission Decision 92/162/EEC of 9 March 1992 (*)	L 71	30	18.3.1992
► <b>M15</b>	Decizia 92/245/CEE Comisiei din 14 aprilie 1992	L 124	42	9.5.1992
► <b>M16</b>	Commission Decision 92/376/EEC of 2 July 1992 (*)	L 197	70	16.7.1992
► <b>M17</b>	Commission Decision 93/99/EEC of 22 December 1992 (*)	L 40	17	17.2.1993
► <b>M18</b>	Decizia 93/100/CEE Comisiei din 19 ianuarie 1993	L 40	23	17.2.1993
► <b>M19</b>	Commission Decision 93/237/EEC of 6 April 1993 (*)	L 108	129	1.5.1993
► <b>M20</b>	Decizia 93/344/CEE Comisiei din 17 mai 1993	L 138	11	9.6.1993
► <b>M21</b>	Commission Decision 93/435/EEC of 27 July 1993 (*)	L 201	28	11.8.1993
► <b>M22</b>	Decizia 94/59/CE Comisiei din 26 ianuarie 1994	L 27	53	1.2.1994
► <b>M23</b>	Commission Decision 94/310/EC of 18 May 1994 (*)	L 137	72	1.6.1994
► <b>M24</b>	Decizia 94/453/CE Comisiei din 29 iunie 1994	L 187	11	22.7.1994
► <b>M25</b>	Decizia 94/561/CE Comisiei din 27 iulie 1994	L 214	17	19.8.1994
► <b>M26</b>	Commission Decision 95/288/EC of 18 July 1995 (*)	L 181	42	1.8.1995
► <b>M27</b>	Decizia 95/322/CE Comisiei din 25 iulie 1995	L 190	9	11.8.1995
► <b>M28</b>	Decizia 95/323/CE Comisiei din 25 iulie 1995	L 190	11	11.8.1995

(\*) Acest act nu a fost publicat niciodată în limba română.

► <b><u>M29</u></b>	Commission Decision 96/132/EC of 26 January 1996 (*)	L 30	52	8.2.1996
► <b><u>M30</u></b>	Decizia 96/279/CE Comisiei din 26 februarie 1996	L 107	1	30.4.1996
► <b><u>M31</u></b>	Commission Decision 96/605/EC of 11 October 1996 (*)	L 267	29	19.10.1996
► <b><u>M32</u></b>	Decizia 96/624/CE Comisiei din 17 octombrie 1996	L 279	33	31.10.1996
► <b><u>M33</u></b>	Decizia 97/10/CE Comisiei din 12 decembrie 1996	L 3	9	7.1.1997
► <b><u>M34</u></b>	Decizia 97/160/CE Comisiei din 14 februarie 1997	L 62	39	4.3.1997
► <b><u>M35</u></b>	Decizia 97/736/CE Comisiei din 14 octombrie 1997	L 295	37	29.10.1997
► <b><u>M36</u></b>	Commission Decision 98/146/EC of 6 February 1998 (*)	L 46	8	17.2.1998
► <b><u>M37</u></b>	Decizia 98/594/CE Comisiei din 6 octombrie 1998	L 286	53	23.10.1998
► <b><u>M38</u></b>	Commission Decision 98/622/EC of 27 October 1998 (*)	L 296	16	5.11.1998
► <b><u>M39</u></b>	Decizia 1999/228/CE Comisiei din 5 martie 1999	L 83	77	27.3.1999
► <b><u>M40</u></b>	Decizia 1999/236/CE Comisiei din 17 martie 1999	L 87	13	31.3.1999
► <b><u>M41</u></b>	Commission Decision 1999/301/EC of 30 April 1999 (*)	L 117	52	5.5.1999
► <b><u>M42</u></b>	astfel cum a fost modificată prin Commission Decision 1999/417/EC of 16 June 1999 (*)	L 159	56	25.6.1999
► <b><u>M43</u></b>	Decizia 1999/558/CE Comisiei din 26 iulie 1999	L 211	53	11.8.1999
► <b><u>M44</u></b>	Commission Decision 1999/759/EC of 5 November 1999 (*)	L 300	30	23.11.1999
► <b><u>M45</u></b>	Decizia 2000/2/CE Comisiei din 17 decembrie 1999	L 1	17	4.1.2000
► <b><u>M46</u></b>	astfel cum a fost modificată prin Decizia 2000/136/CE Comisiei din 16 februarie 2000	L 45	41	17.2.2000
► <b><u>M47</u></b>	Commission Decision 2000/162/EC of 14 February 2000 (*)	L 51	41	24.2.2000
► <b><u>M48</u></b>	Decizia 2000/209/CE Comisiei din 24 februarie 2000	L 64	22	11.3.2000
► <b><u>M49</u></b>	Commission Decision 2000/236/EC of 22 March 2000 (*)	L 74	19	23.3.2000
► <b><u>M50</u></b>	Commission Decision 2000/623/EC of 29 September 2000 (*)	L 260	52	14.10.2000
► <b><u>M51</u></b>	Decizia 2001/117/CE Comisiei din 26 ianuarie 2001	L 43	38	14.2.2001
► <b><u>M52</u></b>	Decizia 2001/731/CE Comisiei din 16 octombrie 2001	L 274	22	17.10.2001
► <b><u>M53</u></b>	Commission Decision 2004/81/EC of 6 January 2004 (*)	L 17	41	24.1.2004
► <b><u>M54</u></b>	Decizia 2004/212/CE Comisiei din 6 ianuarie 2004	L 73	11	11.3.2004
► <b><u>M55</u></b>	Decizia 2004/372/CE Comisiei din 13 aprilie 2004	L 118	45	23.4.2004
► <b><u>M56</u></b>	Decizia 2004/410/CE Comisiei din 28 aprilie 2004	L 208	32	10.6.2004
► <b><u>M57</u></b>	Decizia 2004/542/CE Comisiei din 25 iunie 2004	L 240	7	10.7.2004
► <b><u>M58</u></b>	Commission Decision 2004/554/EC of 9 July 2004 (*)	L 248	1	22.7.2004
► <b><u>M59</u></b>	Decizia 2004/620/CE Comisiei din 26 iulie 2004	L 279	30	28.8.2004
► <b><u>M60</u></b>	Decizia 2004/882/CE Comisiei din 3 decembrie 2004	L 373	52	21.12.2004
► <b><u>M61</u></b>	Decizia 2005/234/CE Comisiei din 14 martie 2005	L 72	35	18.3.2005
► <b><u>M62</u></b>	Decizia 2005/620/CE Comisiei din 18 august 2005	L 216	11	20.8.2005
► <b><u>M63</u></b>	Decizia 2005/753/CE Comisiei din 24 octombrie 2005	L 282	22	26.10.2005
► <b><u>M64</u></b>	Decizia 2006/9/CE Comisiei din 6 ianuarie 2006	L 7	23	12.1.2006
► <b><u>M65</u></b>	Decizia 2006/259/CE Comisiei din 27 martie 2006	L 93	65	31.3.2006
► <b><u>M66</u></b>	Commission Decision 2006/296/EC of 18 April 2006 (*)	L 108	28	21.4.2006
► <b><u>M67</u></b>	Decizia 2006/360/CE Comisiei din 28 februarie 2006	L 134	34	20.5.2006
► <b><u>M68</u></b>	Decizia 2006/463/CE Comisiei din 27 iunie 2006	L 183	20	5.7.2006
► <b><u>M69</u></b>	Regulamentul (CE) nr. 1791/2006 al Consiliului din 20 noiembrie 2006	L 363	1	20.12.2006
► <b><u>M70</u></b>	Decizia 2007/736/CE Comisiei din 9 noiembrie 2007	L 296	29	15.11.2007
► <b><u>M71</u></b>	Decizia 2008/61/CE Comisiei din 17 ianuarie 2008	L 15	33	18.1.2008
► <b><u>M72</u></b>	Decizia 2008/642/CE Comisiei din 31 iulie 2008	L 207	36	5.8.2008
► <b><u>M73</u></b>	Decizia 2008/752/CE Comisiei din 27 iunie 2008	L 261	1	30.9.2008
► <b><u>M74</u></b>	Decizia 2008/883/CE Comisiei din 21 noiembrie 2008	L 316	14	26.11.2008
► <b><u>M75</u></b>	Decizia 2009/4/CE Comisiei din 18 decembrie 2008	L 2	11	6.1.2009

Astfel cum a fost modificată prin:

---

► <b><u>A1</u></b>	Actul de aderare a Austriei, a Suediei și a Finlandei	C 241	21	29.8.1994
► <b><u>A2</u></b>	Actul privind condițiile de aderare a Republicii Cehe, a Republicii Estonia, a Republicii Cipru, a Republicii Letonia, a Republicii Lituania, a Republicii Ungare, a Republicii Malta, a Republicii Polone, a Republicii Slovenia și a Republicii Slovace și adaptările tratatelor care stau la baza Uniunii Europene	L 236	33	23.9.2003

▼ B▼ M54**DECIZIA CONSILIULUI****din 21 decembrie 1976**

**privind întocmirea listei cu țări terțe sau cu regiuni ale acestora și de stabilire a condițiilor de sănătate animală și publică și de certificare sanitar-veterinară, pentru importul în Comunitate de anumite animale vii și carne proaspătă provenită de la acestea**

(79/542/CEE)

▼ B

CONSILIUL COMUNITĂȚILOR EUROPENE,

având în vedere Tratatul de instituire a Comunității Economice Europene,

având în vedere Directiva 72/462/CEE a Consiliului din 12 decembrie 1972 privind problemele de sănătate și inspecție veterinară care apar cu ocazia importurilor de animale din speciile bovină și porcină, respectiv de carne proaspătă provenind din țări terțe <sup>(1)</sup>, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Directiva 77/98/CEE <sup>(2)</sup>, în special articolul 3 alineatul (1),

având în vedere propunerea Comisiei,

întrucât sistemul prevăzut în Directiva 72/462/CEE se bazează pe întocmirea unei liste a țărilor terțe sau regiuni din țările terțe din care statele membre autorizează importul de bovine, porcine, ovine, caprine și ecvidee domestice sau importul uneia sau mai multora dintre categoriile de animale în cauză sau categorii de carne proaspătă;

întrucât pentru a hotărî, atât în ceea ce privește animalele, cât și carnea proaspătă, dacă o țară sau o parte a unei țări poate fi inclusă pe listă, se ține cont, în special, de criteriile prevăzute la articolul 3 alineatul (2) din directiva menționată anterior;

întrucât țările menționate pe lista din anexa la prezenta decizie care aprovizionează, în mod tradițional, statele membre pot fi considerate că îndeplinesc aceste criterii;

întrucât, cu toate acestea, lista se întocmește sub rezerva modificărilor sau completărilor care pot fi făcute în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 30 din Directiva 72/462/CEE; întrucât, în special pe baza unor informații suplimentare, se poate dovedi necesar să se limiteze sau să se extindă autorizația de import pentru anumite categorii de animale și de carne proaspătă; întrucât poate fi, de asemenea, necesar, în anumite cazuri, atât în ceea ce privește animalele, cât și carnea proaspătă, să se specifice regiunile țărilor din care sunt autorizate importurile;

întrucât, dacă lista țărilor terțe constituie unul din fundamentele regimului comunitar aplicabil importurilor din țări terțe, prevăzut în Directiva 72/462/CEE, vor trebui luate alte măsuri, în special în ceea ce privește igiena și inspecția veterinară, în vederea definirii acestui regim; întrucât, în consecință, este important să se faciliteze punerea în aplicare coordonată a tuturor acestor măsuri,

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

<sup>(1)</sup> JO L 302, 31.12.1972, p. 28.

<sup>(2)</sup> JO L 26, 31.1.1977, p. 81.



▼ M54*Articolul 1***Obiectul și domeniul de aplicare**

Prezenta decizie stabilește condițiile de sănătate pentru importul în Comunitate de animale vii, exceptând ecvideele, și pentru importul de carne proaspătă ► M61 — ◀ provenită de la aceste animale, inclusiv de la ecvidee, dar excluzând preparatele din carne.

Prezenta decizie nu se aplică în cazul importurilor de animale nedomestice destinate spectacolelor sau expozițiilor în care aceste animale nu sunt în mod normal deținute sau crescute, nici pentru importurile de animale nedomestice aparținând unor circuri sau utilizate în scopuri științifice, inclusiv de conservare sau experimentale, de către un organism, institut sau centru care a fost autorizat în conformitate cu anexa C la Directiva 92/65/CEE.

Importurile de animale sau de carne proaspătă autorizate în conformitate cu prezenta decizie rămân sub rezerva altor dispoziții adoptate sau care se pot adopta, în conformitate cu legislația europeană privind alimentația.

*Articolul 2***Definiții**

În sensul prezentei decizii, se aplică următoarele definiții:

- (a) „animale” înseamnă mamifere terestre din speciile ce aparțin taxonilor *Proboscidea* și *Artiodactyla* și hibrizii lor;
- (b) „exploatație” înseamnă o fermă sau altă întreprindere agricolă, industrială sau comercială supravegheată oficial, inclusiv grădinile zoologice, parcurile de distracții și rezervele naturale sau de vânătoare, în care animalele sunt deținute sau crescute în mod normal;
- (c) „organ comestibil prelucrat” înseamnă organ comestibil din care s-au scos în întregime oasele, cartilajele, traheea și bronhiile principale, nodulii limfatici și țesutul conjunctiv aderent, grăsimea și mucusul; în cazul cărnii de la bovine domestice, se consideră organe comestibile prelucrate mușchii maseteri întregi, incizați în conformitate cu capitolul VIII punctul 41 litera (a) din anexa I la Directiva 64/433/CEE a Consiliului.

*Articolul 3***Condițiile aplicabile importului de animale vii în Comunitate**

Importurile în Comunitate de animale vii se autorizează doar în cazul în care aceste animale respectă dispozițiile articolelor 4, 5 și 6.

*Articolul 4***Locul de origine a animalelor vii**

Animalele provin de pe teritoriul unei țări terțe sau al unei regiuni a acesteia, prevăzute în coloanele 1, 2 și 3 din tabelul din anexa I partea 1, pentru care, în coloana 4 corespunzătoare, se menționează un model de certificat sanitar-veterinar prevăzut pentru aceste animale.

▼ **M54***Articolul 5***Condiții speciale**

Animalele îndeplinesc cerințele prevăzute în certificatul adecvat, stabilit în conformitate cu modelul corespunzător de certificat prevăzut în anexa I partea 2, ținând seama de condițiile speciale indicate în coloana 6 din tabelul prevăzut în anexa I partea 1 și, în cazul în care se specifică în coloana 5 din tabel, îndeplinesc de asemenea garanțiile suplimentare solicitate în certificatul respectiv.

În cazul în care statul membru de destinație solicită acest lucru, animalele în cauză îndeplinesc cerințele suplimentare de certificare menționate pentru statul membru respectiv și incluse în certificat, în conformitate cu modelul corespunzător prevăzut la partea 2.

*Articolul 6***Transportul animalelor vii destinate importului în Comunitate**

(1) Animalele nu se încarcă într-un mijloc de transport care transportă alte animale ce nu sunt destinate Comunității sau care prezintă o stare de sănătate inferioară.

(2) În timpul transportului spre Comunitate, animalele nu se descarcă pe teritoriul unei țări terțe sau al unei regiuni a unei țări terțe care nu este autorizată pentru importul acestui tip de animale în Comunitate.

(3) În timpul transportului spre Comunitate, animalele nu se deplasează pe cale rutieră, feroviară sau pe jos pe teritoriul unei țări terțe sau al unei regiuni a unei țări terțe care nu este autorizată pentru importul acestui tip de animale în Comunitate.

(4) Animalele sosesc la punctul de control la frontieră al Comunității în termen de 10 zile de la data încărcării în țara exportatoare și sunt însoțite de un certificat sanitar-veterinar conform cu modelul corespunzător, completat și semnat de către un medic veterinar oficial din țara terță exportatoare.

În cazul transportului maritim, perioada de 10 zile se prelungește cu durata călătoriei maritime. În acest sens, se anexează la certificatul sanitar -veterinar o declarație, în original, a căpitanului navei, întocmită în conformitate cu addendumul de la anexa I partea 3A.

*Articolul 7***Condiții aplicabile după import**

În urma importului și în conformitate cu Directiva 91/496/CEE,

- (i) animalele destinate sacrificării imediate se livrează de îndată abatorului de destinație, unde sunt sacrificate în termen de cinci zile lucrătoare;
- (ii) animalele de reproducere, pentru producție sau pentru îngrășat și animalele destinate grădinilor zoologice, parcurilor de distracții și rezervelor de vânătoare sau rezervelor naturale se livrează de îndată exploatației de destinație unde rămân cel puțin pentru o perioadă de 30 de zile înainte de a fi apoi deplasate în afara exploatației, cu excepția cazului unui transport direct spre abator.

*Articolul 8***Condițiile aplicabile importului de carne proaspătă în Comunitate**

Importurile în Comunitate de carne proaspătă destinată consumului uman, provenind de la animalele definite în articolul 2 și de la

**▼M54**

ecvidee, se autorizează doar în cazul în care carnea este conformă cu dispozițiile articolelor 9-11.

*Articolul 9***Locul de origine a cărnii proaspete**

Carnea proaspătă provine de pe teritoriul unei țări terțe sau al unei regiuni a acesteia, prevăzută în coloanele 1, 2 și 3 din tabelul din anexa II partea 1, pentru care, în coloana 4 corespunzătoare, se menționează un model de certificat sanitar-veterinar prevăzut pentru această carne.

*Articolul 10***Condiții speciale**

Carnea proaspătă îndeplinește cerințele prevăzute în certificatul adecvat, stabilit în conformitate cu modelul corespunzător de certificat prevăzut la anexa II partea 2, ținând seama de condițiile speciale indicate în coloana 6 din tabelul prevăzut în anexa II partea 1 și, în cazul în care se specifică acest lucru în coloana 5 din tabel, îndeplinește de asemenea garanțiile suplimentare solicitate în certificatul respectiv.

*Articolul 11***Prezentarea cărnii proaspete la punctul de control la frontieră al Comunității**

Carnea proaspătă se prezintă la un punct de control la frontieră al Comunității însoțită de un certificat sanitar-veterinar conform cu modelul corespunzător, completat și semnat de medicul veterinar oficial din țara terță exportatoare.

*Articolul 12***Condiții ce trebuie aplicate după import**

(1) În urma importului, următoarele categorii de carne proaspătă se livrează de îndată unității de transformare de destinație, în conformitate cu Directiva 97/78/CE:

- (a) carcace nejupute de vânat sălbatic biongulat destinate consumului uman după transformare;
- (b) organe comestibile prelucrate de bovine domestice, destinate consumului uman sub formă de produse din carne după tratament termic realizat prin fierbere la o temperatură interioară de cel puțin 80 °C sau sterilizate în containere închise ermetic, astfel încât să se atingă o valoare  $F_0 \geq 3$ .

(2) Pentru categoriile de produse menționate în alineatul (1) litera (b), unitatea de destinație trebuie să fie o unitate special autorizată și desemnată pentru transformarea acelor produse de către statul membru în care se află unitatea.

(3) În conformitate cu procedurile stabilite prin Decizia 2001/106/CE, statele membre comunică celorlalte state membre și Comisiei:

- (a) numele și adresele unităților prevăzute în alineatul (2) și ale autorităților locale competente responsabile cu supravegherea acestor unități, precum și
- (b) categoriile de produse pentru care sunt autorizate și desemnate aceste unități.

▼ **M55***Articolul 12a*

Statele membre se asigură că loturile de carne destinate consumului uman, inclusiv de carne tocată, introduse pe teritoriul Comunității și destinate unei țări terțe, fie prin tranzit imediat, fie după depozitare, în conformitate cu articolul 12 alineatul (4) sau cu articolul 13 din Directiva 97/78/CE și care nu sunt destinate importului în CE, respectă următoarele cerințe:

- (a) să provină de pe teritoriul sau de pe o parte din teritoriul uneia dintre țările terțe enumerate de partea 1 anexa II la prezenta decizie în cazul importului de carne proaspătă din această specie;
- (b) să respecte condițiile de sănătate animală aplicabile speciei în cauză, stabilite de modelul de certificat de sănătate animală corespunzător, prevăzut de partea 2 anexa II;
- (c) să fie însoțite de un certificat de sănătate animală întocmit în conformitate cu modelul prevăzut de anexa III, semnat de un medic veterinar oficial din cadrul serviciilor veterinare competente din țara terță în cauză;
- (d) să fie certificate ca acceptabile pentru tranzit sau depozitare (după caz), pe documentul veterinar comun de intrare, de către medicul veterinar oficial de la punctul de control la frontiera de introducere.

*Articolul 12b*

(1) Prin derogare de la articolul 12a, statele membre autorizează tranzitul rutier sau feroviar prin Comunitate, între anumite puncte comunitare de control la frontieră, enumerate de anexa IV, al loturilor provenind din Rusia sau având ca destinație Rusia, în mod direct sau printr-o altă țară terță, în cazul în care sunt îndeplinite următoarele condiții:

- (a) lotul este sigilat cu o ștampilă purtând un număr de ordine, la punctul de control la frontiera de introducere în CE, de către serviciile veterinare ale autorității competente;
- (b) documentele care însoțesc lotul, prevăzute la articolul 7 din Directiva 97/78/CE cuprind pe fiecare pagină o ștampilă aplicată de medicul veterinar oficial al autorității competente responsabile pentru PCF, purtând mențiunea „EXCLUSIV PENTRU TRAZIT PRIN CE CU DESTINAȚIA RUSIA”
- (c) sunt îndeplinite cerințele procedurale prevăzute la articolul 11 din Directiva 97/78/CE;
- (d) lotul este certificat ca acceptabil pentru tranzit pe documentul veterinar comun de intrare de către medicul veterinar oficial de la punctul de control la frontiera de introducere.

(2) Nu sunt autorizate descărcarea sau depozitarea unor astfel de loturi pe teritoriul comunitar, în sensul articolului 12 alineatul (4) sau al articolului 13 din Directiva 97/78/CE.

(3) Autoritatea competentă efectuează periodic audituri pentru a verifica dacă numărul de loturi și cantitățile de produse care părăsesc teritoriul CE corespund numărului și cantităților care au fost introduse pe teritoriul comunitar.

▼ **M54***Articolul 13***Certificarea**

CertIFICATELE sanitar-veterinare necesare pentru importul de animale vii și carne proaspătă în Comunitate, prevăzute în prezenta decizie, se întocmesc în conformitate cu notele menționate la partea 2 din

▼ **M54**

anexele I și II. Cu toate acestea, acest lucru nu împiedică utilizarea certificării electronice sau a altor sisteme autorizate și armonizate la nivel comunitar.

▼ **B**

*Articolul ► **M54** 14 ◀*

Prezenta directivă se adresează statelor membre.

▼ **M54**

## ANNEX I

## LIVE ANIMALS

▼ **M73**

## PARTEA 1

## Lista țărilor terțe sau a unor regiuni ale acestora (\*)

Țara (a)	Codul teritoriului	Descrierea teritoriului	Certificat veterinar		Condiții specifice
			Model(e)	SG	
1	2	3	4	5	6
CA – Canada	CA-0	Întreaga țară	POR-X		<b>IVb IX</b>
	CA-1	Întreaga țară, cu excepția regiunii Okanagan Valley din Columbia Britanică, descrisă după cum urmează: — De la un punct de pe frontiera Canada/Staatele Unite 120°15' longitudine, 49° latitudine — Spre nord către un punct de 119°35' longitudine, 50°30' latitudine — Spre nord-est către un punct de 119° longitudine, 50°45' latitudine — Spre sud către un punct de pe frontiera Canada/Staatele Unite 118°15' longitudine, 49° latitudine	BOV-X OVI-X, OVI-Y RUM (**)	<b>A</b>	
CH – Elveția	CH-0	Întreaga țară	(***)		
CL – Chile	CL-0	Întreaga țară	BOV-X, OVI-X, RUM		
			POR-X, SUI	<b>B</b>	
GL – Groenlanda	GL-0	Întreaga țară	OVI-X, RUM		<b>V</b>
HR – Croația	HR-0	Întreaga țară	BOV-X, BOV-Y, RUM, OVI-X, OVI-Y		
IS – Islanda	IS-0	Întreaga țară	BOV-X, BOV-Y RUM, OVI-X, OVI-Y		
			POR-X, POR-Y	<b>B</b>	
ME – Muntenegru	ME-0	Întreaga țară			<b>I</b>
MK – Fosta Republică Iugoslavă a Macedoniei (****)	MK-0	Întreaga țară			<b>I</b>
NZ – Noua Zeelandă	NZ-0	Întreaga țară	BOV-X, BOV-Y, RUM, POR-X, POR-Y OVI-X, OVI-Y		<b>III V</b>
PM – St Pierre și Miquelon	PM-0	Întreaga țară	BOV-X, BOV-Y, RUM, OVI-X, OVI-Y CAM		
RS – Serbia (*****)	RS-0	Întreaga țară			<b>I</b>

(\*) Fără a aduce atingere cerințelor specifice privind certificarea, prevăzute de orice acorduri relevante încheiate de Comunitate cu state terțe.

(\*\*) Exclusiv pentru animalele vii, altele decât animalele aparținând speciei cervidelor.

(\*\*\*) Certificate în conformitate cu acordul dintre Comunitatea Europeană și Confederația Elvețiană privind schimburile comerciale cu produse agricole (JO L 114, 30.4.2002, p. 132).

(\*\*\*\*) Fosta Republică Iugoslavă a Macedoniei; cod provizoriu care nu afectează în niciun fel denumirea definitivă a țării, care va fi adoptată după încheierea negocierilor care au loc în prezent pe această temă în cadrul Organizației Națiunilor Unite.

(\*\*\*\*\*) Cu excepția provinciei Kosovo, în conformitate cu Rezoluția 1244 a Consiliului de Securitate al Organizației Națiunilor Unite din 10 iunie 1999.

▼ **M73**

*Condiții specifice* (a se vedea notele de subsol din fiecare certificat):

- „I”:  
 pentru tranzitul pe teritoriu al animalelor destinate sacrificării care sunt expediate dintr-un stat membru și care sunt destinate unui alt stat membru, în camioane care au fost sigilate cu un număr de ordine. Numărul de ordine trebuie să fie menționat pe certificatul de sănătate eliberat în conformitate cu modelul stabilit în anexa F la Directiva 64/432/CEE a Consiliului din 26 iunie 1964 privind problemele de inspecție veterinară care afectează schimburile intracomunitare cu bovine și porcine, în cazul bovinelor și al porcinelor, și în conformitate cu modelul I din anexa E la Directiva 91/68/CEE a Consiliului din 28 ianuarie 1991 privind condițiile de sănătate animală care reglementează schimburile intracomunitare de ovine și caprine, în cazul ovinelor și al caprinelor. În plus, sigiliul trebuie să fie intact la momentul sosirii la punctul de control la frontieră desemnat la intrarea în Comunitate, iar numărul de ordine să fie înregistrat în TRACES. Certificatul trebuie să fie ștampilat la punctul de ieșire din statul membru de origine de către autoritățile veterinare competente înainte de tranzitul pe teritoriul unei țări terțe cu următoarea mențiune corespunzătoare: „NUMAI PENTRU TRANZITUL ÎNTRE PĂRȚI DIFERITE ALE UNIUNII EUROPENE TRECÂND PRIN FOSTA REPUBLICĂ IUGOSLAVĂ A MACEDONIEI/MUNTENEGRU/SERBIA (a se șterge ținând seama de caz).”
- „II”:  
 teritoriu recunoscut oficial ca indemn de tuberculoză în scopul exportului în Comunitatea Europeană de animale certificate în conformitate cu modelul de certificat BOV-X.
- „III”:  
 teritoriu recunoscut oficial ca indemn de bruceloză în scopul exportului în Comunitatea Europeană de animale certificate în conformitate cu modelul de certificat BOV-X.
- „IVa”:  
 teritoriu recunoscut oficial ca indemn de leucoză enzootică bovină (LEB) în scopul exportului în Comunitatea Europeană de animale certificate în conformitate cu modelul de certificat BOV-X.
- „IVb”:  
 teritoriu cu exploatații desemnate, recunoscut oficial ca indemn de leucoză enzootică bovină (LEB) în scopul exportului în Comunitatea Europeană de animale certificate în conformitate cu modelul de certificat BOV-X.
- „V”:  
 teritoriu recunoscut oficial ca indemn de bruceloză în scopul exportului în Comunitatea Europeană de animale certificate în conformitate cu modelul de certificat OVI-X.
- „VI”:  
 Constrângeri geografice.
- „VII”:  
 teritoriu recunoscut oficial ca indemn de tuberculoză în scopul exportului în Comunitatea Europeană de animale certificate în conformitate cu modelul de certificat RUM.
- „VIII”:  
 teritoriu recunoscut oficial ca indemn de bruceloză în scopul exportului în Comunitatea Europeană de animale certificate în conformitate cu modelul de certificat RUM.
- „IX”:  
 teritoriu recunoscut oficial ca indemn de boala Aujeszky în scopul exportului în Comunitatea Europeană de animale certificate în conformitate cu modelul de certificat POR-X.

## PARTEA 2

**Modele de certificate sanitar-veterinare***Modele*

- „BOV-X”:  
 Model de certificat sanitar-veterinar pentru animale domestice din specia bovină (inclusiv *Bubalus* și speciile *Bison* și hibrizii lor) destinate reproducerii și/sau producției după import.
- „BOV-Y”:  
 Model de certificat sanitar-veterinar pentru animale domestice din specia bovină (inclusiv *Bubalus* și speciile *Bison* și hibrizii lor) destinate sacrificării imediate după import.
- „OVI-X”:  
 Model de certificat sanitar-veterinar pentru animale domestice din specia ovină (*Ovis aries*) și caprină (*Capra hircus*) destinate reproducerii și/sau producției după import.

▼ **M73**

- „OVI-Y”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru animale domestice din specia ovină (*Ovis aries*) și caprină (*Capra hircus*) destinate sacrificării imediate după import.
- „POR-X”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru animale domestice din specia porcină (*Sus scrofa*) destinate reproducerii și/sau producției după import.
- „POR-Y”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru animale domestice din specia porcină (*Sus scrofa*) destinate sacrificării imediate după import.
- „RUM”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru animale din specia *Artiodactyla* [cu excepția bovinelor (inclusiv *Bubalus* și speciile *Bison* și hibridii lor), *Ovis aries*, *Capra hircus*, *Suidae* și *Tayassuidae*] și familiile *Rhinocerotidae* și *Elephantidae*.
- „SUF”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru suide nedomestice, *Tayassuidae* și *Tapiridae*.
- „CAM”: Model de atestat specific pentru animale importate din St Pierre și Miquelon în conformitate cu condițiile prevăzute în anexa I partea 4.

*SG (Garanții suplimentare)*

- „A”: garanții referitoare la testele de depistare a bolii limbii albastre și a bolii hemoragice epizootice efectuate asupra unor animale certificate în conformitate cu modelul de certificat BOV-X (punctul II.2.8.B), OVI-X (punctul II.2.6.D) și RUM (punctul II.2.6).
- „B”: garanții referitoare la testele de depistare a bolii veziculoase a porcului și a pestei porcine clasice efectuate asupra unor animale certificate în conformitate cu modelul de certificat POR-X (punctul II.2.4.B) și SUI (punctul II.2.4.B).
- „C”: garanții referitoare la testele de depistare a brucelezei efectuate asupra unor animale certificate în conformitate cu modelul de certificat POR-X (punctul II.2.4.C) și SUI (punctul II.2.4.C).



## ▼M73

## Note

- |   |  |
|---|--|
| <p>(a) Certificatele sanitar-veterinare se întocmesc de țara exportatoare pe baza modelelor prevăzute în partea 2 din anexa I, în conformitate cu modelul corespunzător animalelor în cauză. Ele conțin, numerotate conform modelului, atestările solicitate pentru orice țară terță și, după caz, garanțiile suplimentare cerute pentru țara terță exportatoare sau o regiune a acesteia.<br/>În cazul în care statul membru de destinație cere acest lucru pentru animalele în cauză, se adaugă cerințele suplimentare de certificare în formularul original al certificatului sanitar-veterinar.</p> <p>(b) Trebuie să se furnizeze un certificat individual și unic pentru animalele exportate dintr-un singur teritoriu prevăzut în coloanele 2 și 3 din partea 1 din anexa I, care se expediază spre aceeași destinație și se transportă în același vagon sau camion, aceeași aeronavă sau navă.</p> <p>(c) Originalul fiecărui certificat este compus dintr-o singură foaie, față și verso, sau, în cazul în care nu este suficient, este prezentat astfel încât diferitele pagini să facă parte dintr-un tot integrat și indivizibil.</p> <p>(d) Certificatul se întocmește în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru în care se efectuează inspecția transportului la punctul de control la frontieră și ale statului membru de destinație. Cu toate acestea, statele membre în cauză pot să autorizeze folosirea altei limbi comunitare în locul limbii lor și să prevadă, după caz, o traducere oficială.</p> <p>(e) În cazul în care se anexează pagini suplimentare la certificat, din motive de identificare a diferitelor elemente ale lotului (tabelul de la punctul I.28 din modelul de certificat), aceste pagini se consideră, de asemenea, ca făcând parte din originalul certificatului prin aplicarea, pe fiecare pagină, a semnăturii și a ștampilei medicului veterinar oficial responsabil cu certificarea.</p> | <p>(f) În cazul în care certificatul, inclusiv tabelele suplimentare prevăzute la litera (e), conține mai multe pagini, fiecare pagină este numerotată în partea de jos – (<i>numărul paginii</i>) din (<i>numărul total de pagini</i>) –, iar în partea de sus conține numărul de cod al certificatului, atribuit de autoritatea competentă.</p> <p>(g) Originalul certificatului trebuie completat și semnat de către un medic veterinar oficial în termenul de 24 de ore care precedă încărcarea lotului pentru export în Comunitate. Astfel, autoritățile competente din țara exportatoare asigură respectarea principiilor de certificare echivalente cu cele stabilite în Directiva 96/93/CE a Consiliului.<br/>Culoarea semnăturii este diferită de cea a textului. Această regulă se aplică și pentru alte ștampile, cu excepția celor în relief sau filigranate.</p> <p>(h) Originalul certificatului trebuie să însoțească lotul până la punctul de control la frontiera UE.</p> <p>(i) Certificatul este valabil 10 zile de la data emiterii.<br/>În cazul transportului pe cale navigabilă, durata valabilității se prelungește cu durata călătoriei maritime. În acest sens, se anexează la certificatul sanitar-veterinar o declarație, în original, a căpitanului navei, întocmită în conformitate cu addendumul din partea 3 a anexei I la prezenta decizie.</p> <p>(j) Animalele nu se vor transporta împreună cu alte animale care fie nu sunt destinate Comunității Europene, fie prezintă o stare de sănătate inferioară.</p> <p>(k) În timpul transportului spre Comunitatea Europeană, animalele nu se descarcă pe teritoriul unei țări sau al unei regiuni a unei țări care nu este autorizată pentru importul acestor animale în Comunitate.</p> <p>(l) Numărul de referință al certificatului menționat în rubricile I.2 și II.a. trebuie emis de autoritatea competentă.</p> |
|---|--|



ȚARA		Certificat veterinar către UE									
Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.						
	Nume										
	Adresă										
	Tel.										
	I.5. Destinatar		I.3. Autoritatea competentă centrală								
	Nume		I.4. Autoritatea competentă locală								
	Adresă										
	Cod poștal										
	Tel.										
I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod				
I.11. Locul de origine		I.12.									
Nume		Număr de aprobare									
Adresă											
Nume		Număr de aprobare									
Adresă											
Nume		Număr de aprobare									
Adresă											
I.13. Locul de îmbarcare		I.14. Data plecării		ora plecării							
Adresă		Număr de aprobare									
I.15. Mijlocul de transport		I.16. PIF de intrare în UE		I.17.							
Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/>											
Identificare:											
Referințe documentare:											
I.18. Speciile de animale/Produs		I.19. Codul produsului		01.02							
				I.20. Număr/Canțitate							
I.21				I.22. Număr de ambalaje							
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului				I.24.							
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru		Reproducție <input type="checkbox"/>		Îngrășare <input type="checkbox"/>							
I.26.		I.27. Pentru import sau admitere în UE		<input type="checkbox"/>							
I.28. Identificarea animalelor/produselor											
Specii (nume științific)		Rasă/categorie		Sistem de identificare		Număr de identificare		Vârsta		Sex	

▼ M73

ȚARA		Model BOV-X	
Partea II: Certificare	II. <b>INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
	II.1. <b>Certificat de sănătate publică</b>		
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în acest certificat:			
II.1.1. provin din exploatații care nu s-au aflat sub restricție oficială din motive de sănătate publică în ultimele 42 de zile în ceea ce privește bruceloza, în ultimele 30 de zile în ceea ce privește antraxul și în ultimele șase luni în ceea ce privește rabia și nu au venit în contact cu animale provenite din exploatații care nu îndeplinesc aceste condiții;			
II.1.2. nu au primit:			
— stilben sau substanțe cu efect tireostatic,			
— substanțe cu efect estrogenic, androgenic sau gestagen și substanțe β-agoniste destinate unor scopuri care nu țin de tratamentul terapeutic sau zootehnic (conform definițiilor din Directiva 96/22/CE a Consiliului);			
II.1.3. cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):			
<sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> <i>fie</i> [(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea originii acestora până la mamă sau până la cireada de proveniență și nu sunt expuse riscului astfel cum este descris în capitolul C partea I punctul 4 litera (b) punctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;			
(b) dacă au existat cazuri indigene de ESB în țara respectivă, animalele au fost născute după data de la care interdicția de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări de seu provenite de la rumegătoare s-a aplicat efectiv sau după nașterea ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.]			
<sup>(1)</sup> <sup>(3)</sup> <i>fie</i> [(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea originii acestora până la mamă sau până la cireada de proveniență și nu sunt expuse riscului astfel cum este descris în capitolul C partea II punctul 4 litera (b) punctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;			
(b) animalele au fost născute după data de la care interdicția de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări de seu provenite de la rumegătoare s-a aplicat efectiv sau după nașterea ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.]			
<sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> <i>fie</i> [(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea originii acestora până la mamă sau până la cireada de proveniență și nu sunt expuse riscului astfel cum este descris în capitolul C partea II punctul 4 litera (b) punctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;			
(b) animalele au fost născute la cel puțin doi ani după data de la care interdicția de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări de seu provenite de la rumegătoare s-a aplicat efectiv sau după nașterea ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.]			
II.2. <b>Certificat de sănătate animală</b>			
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:			
II.2.1. provin din teritoriul cu cod ..... <sup>(5)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:			
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [a] a fost indemn de febră aftoasă, timp de 24 de luni, de pestă bovină, febră catarală ovină, febra văii marelui rift, pleuropneumonie contagioasă bovină, dermatoză nodulară contagioasă și boala hemoragică epizootică, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și]			

## ▼ M73

(1) <i>fi</i>	<p>[(a) (i) a fost indemn de pestă bovină, febră catarală ovină, febra văii marelui rift, pleuropneumonie contagioasă bovină, dermatoză nodulară contagioasă și boală hemoragică epizootică, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și</p> <p>(ii) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (data), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare, și autorizat să exporte aceste animale prin Decizia ----/----/CE a Comisiei din ..... (data); și]</p> <p>(b) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni, și în care sunt interzise importurile de animale biongulate vaccinate împotriva acestor boli;</p>
II.2.2.	au rămas în teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau timp de cel puțin șase luni înainte de a fi trimise în Comunitatea Europeană și fără a veni în contact în ultimele 30 de zile cu animale biongulate importate;
II.2.3.	<p>au rămas în exploatarea de origine, descrisă la rubrica de referință I.11, de la naștere sau timp de cel puțin 40 de zile înaintea expedierii:</p> <p>(a) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 150 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de febră catarală ovină și de boală hemoragică epizootică în ultimele 60 de zile; și</p> <p>(b) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de boală menționată la punctul II.2.1 în ultimele 40 de zile;</p>
II.2.4.	nu sunt animale care trebuie sacrificate conform unui program național de eradicare a bolilor și nici nu au fost vaccinate împotriva bolilor menționate la punctul II.2.1;
II.2.5.	<p>provin din efective:</p> <p>(a) incluse într-un sistem oficial de control al leucozei enzootice bovine și în cadrul căror nu s-au constatat simptome, fie clinice, fie ca urmare a testului de laborator, ale acestei boli, în ultimii doi ani; și</p> <p>(b) restricționate pe baza legislației naționale cu privire la eradicarea tuberculozei și a brucelozei; și</p> <p>(c) ca fiind oficial indemne de tuberculoză și bruceloză;<sup>(6)</sup></p>
II.2.6.	<p>ele:</p> <p>(1) (7) <i>fi</i> [provin dintr-o regiune recunoscută oficial ca fiind indemnă de tuberculoză;]<sup>(6)</sup></p> <p>(1) <i>fi</i> [au fost supuse unui test cutanat la tuberculină în ultimele 30 de zile, iar rezultatele au fost negative;]<sup>(8)</sup></p> <p>(1) <i>fi</i> [au o vârstă mai mică de șase săptămâni;]</p>
II.2.7.	<p>animalele nu au fost vaccinate împotriva brucelozei și:</p> <p>(1) (7) <i>fi</i> [provin dintr-o regiune recunoscută oficial ca fiind indemnă de bruceloză;]<sup>(6)</sup></p> <p>(1) <i>fi</i> [au fost supuse unui test de seroaglutinare care a indicat un titru brucelic mai mic de 30 UI de aglutinare pe mililitru, în ultimele 30 de zile;]<sup>(6)</sup></p> <p>(1) <i>fi</i> [au o vârstă mai mică 12 luni;]</p> <p>(1) <i>fi</i> [sunt masculi castrați de orice vârstă;]</p>

▼ **M73**

II.2.8.A.	<b>Animalele:</b>
(1) (7) <i>fie</i>	[provin din cirezi care sunt recunoscute oficial ca indemne de leucoză enzootică bovină] <sup>(6)</sup> ,
(1) <i>fie</i>	[provin dintr-o regiune recunoscută oficial ca indemnă de leucoză enzootică bovină] <sup>(6)</sup>
(1) <i>fie</i>	[au fost supuse, în ultimele 30 de zile, unui test individual pentru depistarea leucozei enzootice bovine, cu rezultat negativ] <sup>(6)</sup>
(1) <i>fie</i>	[au o vârstă mai mică 12 luni;]
(1) <i>fie</i>	[au o vârstă de maximum 30 de luni și sunt însemnate individual în cel puțin două locuri pe membrele posterioare pentru a indica astfel că sunt destinate exclusiv îngrășării pentru producție de carne;] <sup>(9)</sup>
(1) (10) [II.2.8.B.	au reacționat negativ la un test serologic pentru depistarea anticorpilor de febră catarală ovină și boală hemoragică epizootică, realizat de două ori pe eșantioane de sânge prelevate la începutul perioadei de izolare/carantină și cu cel puțin 28 de zile mai târziu, la ..... (data), dintre care al doilea s-a prelevat, probabil, în decurs de 10 zile de la export;]
II.2.9.	animalele sunt/au fost <sup>(1)</sup> expediate din exploatarea (exploatarea) de origine, fără a trece prin nicio piață:
(1) <i>fie</i>	[direct în Comunitatea Europeană,]
(1) <i>fie</i>	[către un centru de colectare autorizat, descris la rubrica de referință I.13, situat pe teritoriul descris la punctul II.2.1;]
	și, înainte de a fi trimise în Comunitate:
(a)	acestea nu au venit în contact cu alte animale biogulate care nu corespund cel puțin aceluiași cerințe sanitare descrise în prezentul certificat; și
(b)	nu s-au aflat într-un loc sau în proximitatea unui loc unde, pe o rază de 10 km, în ultimele 30 de zile, să se fi constatat un caz/focar al vreunei boli menționate la punctul II.2.1;
II.2.10.	orice mijloace de transport sau containere în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;
II.2.11.	acestea au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore de la urcarea în mijlocul de transport și nu s-a constatat niciun simptom clinic al bolii;
II.2.12.	pentru a fi expediate în Comunitatea Europeană, la data de ..... <sup>(11)</sup> acestea au fost urcate în mijloacele de transport descrise la rubrica de referință I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și proiectate în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se piardă în timpul transportului.
II.3.	<b>Atestare pentru transportul de animale</b>
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul urcării lor în mijloacele de transport, conform prevederilor pertinente ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005 al Consiliului, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt considerate apte pentru transport.
(1) (12) [II.4.	<b>Cerințe specifice</b>
II.4.1.	Conform informațiilor oficiale, în ultimele 12 luni nu s-a înregistrat nicio dovadă clinică a rinotraheitei infecțioase bovine (IBR) în exploatarea (exploatarea) de origine la care se face referire în rubrica I.11;

▼ **M73**

II.4.2. animalele la care se face referire în rubrica I.28:

- (a) au fost izolate într-un adăpost autorizat de autoritatea competentă pentru ultimele 30 de zile imediat înaintea expeditiei în vederea exportării; și
- (b) au fost supuse unui test serologic pentru depistarea IBR pe seruri recoltate la cel puțin 21 de zile de la intrarea în carantină, cu rezultate negative, și toate animalele aflate în carantină au avut rezultate negative la acest test; și
- (c) nu au fost vaccinate împotriva IBR.]

**Note**

Acest certificat este destinat animalelor vii din specia bovină (inclusiv speciile *Bubalus* și *Bison* și hibridii lor) destinate reproducerii sau producției.

După import, animalele trebuie trimise fără întârziere exploatației de destinație, unde rămân cel puțin pentru o perioadă de 30 de zile înainte de a fi apoi deplasate în afara exploatației, cu excepția cazului unui transport direct spre abator.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.13: Centrul de colectare, în cazul în care acesta există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea aprobării sale, conform părții 3.B din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și al descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Sistem de identificare: Animalele trebuie să poarte:
  - un număr individual care să permită identificarea exploatațiilor de origine. Se va menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, echipament transponder);
  - o crotalie pe care să se aplice codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploatațiilor de origine.
- Rubrica de referință I.28: Specia: Selectați între «*Bos*» «*Bison*» și «*Bubalus*», în funcție de caz.
- Rubrica de referință I.28: Vârsta: Data nașterii (zz/ll/aa).
- Rubrica de referință I.28: Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).
- Rubrica de referință I.28: Rasa: Se selectează reproducătorii de rasă pură, reproducători din rasă încrucișată.

**Partea II**

- <sup>(1)</sup> A se păstra mențiunea corespunzătoare.
- <sup>(2)</sup> Doar dacă animale au fost născute, crescute neîntrerupt într-o țară clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca prezentând un risc neglijabil de ESB și trecută ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- <sup>(3)</sup> Doar dacă țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca prezentând un risc neglijabil de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- <sup>(4)</sup> Doar dacă țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau a fost clasificată ca prezentând un risc nedeterminat de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- <sup>(5)</sup> Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).

▼ **M73**

- (6) Regiuni și efective considerate oficial ca fiind indemne de tuberculoză/bruceloză, conform celor prezentate în anexa A la Directiva 64/432/CEE a Consiliului; și regiuni și efective considerate oficial ca fiind indemne de leucoză enzootică bovină, conform celor prezentate în partea II din anexa D la Directiva 64/432/CEE a Consiliului.
- (7) Doar în cazul unui teritoriu care, în coloana 6 din partea 1 a anexei I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificat ultima dată), apare cu următoarele mențiuni: «I» pentru tuberculoză, «II» pentru bruceloză și/sau «IVa» sau «IVb» pentru leucoză enzootică bovină.
- (8) Testele efectuate conform protocoalelor care, pentru boala în cauză, sunt descrise în partea 3.C din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului.
- (9) Acest marcaj va fi reprezentat prin litera «L», cu următoarele dimensiuni: 13 cm înălțime și 7 cm lățime, 1 cm grosime la ambele linii. Marcajul se va aplica utilizându-se tehnica denumită «criomarcare».
- (10) Garanții suplimentare care trebuie oferite când acestea sunt solicitate în coloana 5 «SG» a părții 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «A».  
Testări pentru depistarea febrei catarale ovine și a bolii hemoragice epizootice în conformitate cu partea 3C din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului.
- (11) Data încărcării. Importurile acestor animale nu ar trebui permise în cazul în care animalele au fost încărcate fie înainte de data autorizării pentru export în Comunitatea Europeană din teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8, fie pe parcursul unei perioade în care Comunitatea Europeană a adaptat măsuri restrictive cu privire la importul acestor animale din teritoriul menționat.
- (12) Când se solicită de către statul membru UE de destinație, în conformitate cu Decizia 2004/558/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată)

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:





ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.				
	Nume										
	Adresă										
	Tel.										
	I.3. Autoritatea competentă centrală										
	I.4. Autoritatea competentă locală										
	I.5. Destinatar				I.6.						
	Nume										
	Adresă										
	Cod poștal										
Tel.											
I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație		Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație		Cod
I.11. Locul de origine				I.12.							
Nume		Număr de aprobare									
Adresă											
Nume		Număr de aprobare									
Adresă											
Nume		Număr de aprobare									
Adresă											
I.13. Locul de îmbarcare				I.14. Data plecării		ora plecării					
Adresă				Număr de aprobare							
I.15. Mijlocul de transport				I.16. PIF de intrare în UE							
Avion <input type="checkbox"/>				Vapor <input type="checkbox"/>							
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>				Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>							
Altele <input type="checkbox"/>											
Identificare:				I.17.							
Referințe documentare:											
I.18. Speciile de animale/Produs						I.19. Codul produsului		01.02			
						I.20. Număr/Cantitate					
I.21.						I.22. Număr de ambalaje					
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului						I.24.					
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:						Abatorizare <input type="checkbox"/>					
I.26.						I.27. Pentru import sau admitere în UE		<input type="checkbox"/>			
I.28. Identificarea animalelor/produselor											
Specii (nume științific)		Rasă/categorie		Sistem de identificare		Număr de identificare		Vârstă		Sex	



▼ M73

ȚARA		Model BOV-Y	
Partea II: Certificare	<b>II. INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
	<b>II.1. Certificat de sănătate publică</b>	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în acest certificat:	
	II.1.1.	provin din exploatații care au fost indemne de orice restricție oficială din considerente sanitare în ultimele 42 de zile cu privire la bruceloză, în ultimele 30 de zile cu privire la antrax, în ultimele șase luni cu privire la rabie și nu au venit în contact cu animale din exploatații care nu au îndeplinit aceste condiții;	
	II.1.2.	nu au primit:	
		— stilben sau substanțe cu efect tireostatic;	
		— substanțe cu efect estrogen, androgen, gestagen sau substanțe β-agoniste destinate altor scopuri decât tratamentului terapeutic sau zootehnic (astfel cum este definit în Directiva 96/22/CE a Consiliului);	
	II.1.3.	cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):	
	<sup>(1) (2)</sup> fie	[(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea originii acestora până la mamă sau până la cireada de proveniență și nu sunt expuse riscului, astfel cum este descris în capitolul C partea I punctul 4 litera (b) punctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;	
		(b) dacă au existat cazuri indigene de ESB în țara respectivă, animalele au fost născute după data de la care interdicția de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări de seu provenite de la rumegătoare s-a aplicat efectiv sau după nașterea ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.]	
	<sup>(1) (3)</sup> fie	[(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea originii acestora până la mamă sau cireada de proveniență și nu sunt bovine expuse riscului astfel cum este descris în capitolul C partea II punctul 4 litera (b) punctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;	
		(b) animalele au fost născute după data de la care interdicția de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări de seu provenite de la rumegătoare s-a aplicat efectiv sau după nașterea ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.]	
	<sup>(1) (4)</sup> fie	[(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea originii acestora până la mamă sau cireada de proveniență și nu sunt bovine expuse riscului astfel cum este descris în capitolul C partea II punctul 4 litera (b) punctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;	
		(b) animalele au fost născute la cel puțin doi ani după data de la care interdicția de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări de seu provenite de la rumegătoare s-a aplicat efectiv sau după nașterea ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.]	
	<b>II.2. Certificat de sănătate animală</b>	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:	
	II.2.1.	provin din teritoriu cu cod ..... <sup>(5)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:	
	<sup>(1)</sup> fie	[(a) a fost indemn de febră aftoasă, timp de 24 de luni, de pestă bovină, febră catarală ovină, febra văii marelui rift, pleuropneumonie contagioasă bovină, dermatoză nodulară contagioasă și boala hemoragică epizootică, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și]	

## ▼ M73

- <sup>(1)</sup> *fi* [(a) (i) a fost indemn de pestă bovină, febră catarală ovină, febra văii marelui rift, pleuropneumonie contagioasă bovină, dermatoză nodulară contagioasă și boală hemoragică epizootică, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și
- (ii) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (data), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare, și autorizat să exporte aceste animale prin Decizia -----/CE a Comisiei din ..... (data); și]
- (b) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni, și în care sunt interzise importurile de animale biogulate vaccinate împotriva acestor boli;
- II.2.2. au rămas în teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau timp de cel puțin trei luni înainte de a fi trimise în Comunitatea Europeană și fără a veni în contact în ultimele 30 de zile cu animale biogulate importate;
- II.2.3. au rămas în exploatarea (exploatarea) descrisă (descrise) la rubrica de referință I.11, de la naștere sau timp de cel puțin 40 de zile înaintea expedierii:
- (a) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 150 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de febră catarală ovină și de boală hemoragică epizootică în ultimele 60 de zile; și
- (b) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de boală menționată la punctul II.2.1 în ultimele 40 de zile;
- II.2.4. nu sunt animale care trebuie sacrificate conform unui program național de eradicare a bolilor și nici nu au fost vaccinate împotriva bolilor menționate la punctul II.2.1;
- II.2.5. provin din cirezi:
- (a) incluse într-un sistem oficial pentru controlul leucozei enzootice bovine; și
- (b) restricționate pe baza legislației naționale cu privire la eradicarea tuberculozei și a brucelozelor; și
- (c) recunoscute oficial ca fiind indeme de tuberculoză;<sup>(6)</sup>
- II.2.6. animalele nu au fost vaccinate împotriva brucelozelor și:
- <sup>(1)</sup> *fi* [provin din efective recunoscute oficial ca fiind indeme de bruceloză;]<sup>(6)</sup>
- <sup>(1)</sup> *fi* [sunt masculi castrați de orice vârstă;]
- II.2.7. animalele sunt marcate individual în cel puțin două locuri pe membrele posterioare indicându-se că acestea sunt destinate exclusiv sacrificării imediate;<sup>(7)</sup>
- II.2.8. animalele sunt/au fost<sup>(1)</sup> expediate din exploatarea (exploatarea) de origine, fără a trece prin nicio piață:
- <sup>(1)</sup> *fi* [direct în Comunitatea Europeană;]
- <sup>(1)</sup> *fi* [unui centru de colectare autorizat descris la rubrica de referință I.13 situat în teritoriul descris la punctul II.2.1];
- și, înainte de a fi trimise în Comunitate:
- (a) acestea nu au venit în contact cu alte animale biogulate care nu corespund cel puțin aceluiași cerințe sanitare descrise în prezentul certificat; și
- (b) nu s-au aflat într-un loc în care sau în proximitatea căruia, pe o rază de 10 km, în perioada anterioară de 30 de zile, s-a înregistrat un caz/focar al oricărei boli menționate la punctul II.2.1;
- II.2.9. orice mijloace de transport sau containere în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;

▼ **M73**

- II.2.10. acestea au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore de la urcarea în mijlocul de transport și nu s-a constatat niciun simptom clinic al bolii;
- II.2.11. animalele au fost urcate în mijloacele de transport pentru a fi trimise în Comunitatea Europeană, la .....  
 .....<sup>(6)</sup> acestea au fost urcate în mijloacele de transport descrise la rubrica de referință I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și proiectate în așa fel încât materiile fecale, urina, paie sau furaje să nu se piardă în timpul transportului.

**II.3. Atestare pentru transportul de animale**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul urcării lor în mijloacele de transport, conform prevederilor pertinente ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005 al Consiliului, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt considerate apte pentru transport.

**Note**

Acest certificat este destinat animalelor vii din specia bovină (inclusiv speciile *Bubalus* și *Bison* și hibridii lor) destinate sacrificării imediate.

După import, animalele trebuie trimise fără întârziere la abatorul de destinație pentru a fi sacrificate în decurs de cinci zile lucrătoare.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.13: Centrul de colectare, în cazul în care acesta există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea aprobării sale, conform părții 3.B din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și al descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Sistem de identificare: Animalele trebuie să poarte:
  - un număr individual care să permită identificarea exploataților de origine. Se va menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, echipament transponder);
  - o crotalie pe care să se aplice codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploataților de origine.
- Rubrica de referință I.28: Specia: Selectați între «*Bos*», «*Bison*» și «*Bubalus*» în funcție de caz.
- Rubrica de referință I.28: Vârsta: Data nașterii (zz/ll/aa).
- Rubrica de referință I.28: Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

**Partea II**

<sup>(1)</sup> A se păstra mențiunea corespunzătoare.

<sup>(2)</sup> Doar dacă animale au fost născute, crescute neîntrerupt într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca prezentând un risc neglijabil de ESB și trecută ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată).

<sup>(3)</sup> Doar dacă țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca prezentând un risc neglijabil de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată).

▼ M73

- (4) Doar dacă țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau a fost clasificată ca prezentând un risc nedeterminat de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (5) Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (6) Regiuni și efective considerate oficial ca fiind indemne de tuberculoză/bruceloză, conform celor prezentate în anexa A la Directiva 64/432/CEE a Consiliului.
- (7) Acest marcaj va fi reprezentat prin litera «L», cu următoarele dimensiuni: 13 cm înălțime, 7 cm lățime și 1 cm grosime la ambele linii. Marcajul se va aplica utilizându-se tehnica denumită «criomarcare».
- (8) Data încărcării. Importurile acestor animale nu sunt permise în cazul în care acestea au fost urcate în mijloacele de transport fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie într-o perioadă în care Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul acestor animale provenind de pe acest teritoriu.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:





ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.															
	Nume				I.3. Autoritatea competentă centrală																	
	Adresă																					
	Tel.																					
	I.4. Autoritatea competentă locală				I.6.																	
	I.5. Destinatar																					
	Nume																					
	Adresă				I.7. Țara de origine				Codul ISO		I.8. Regiunea de origine		Cod		I.9. Țara de destinație		Codul ISO		I.10. Regiunea de destinație		Cod	
	Cod poștal																					
	Tel.																					
	I.11. Locul de origine				I.12.																	
	Nume		Număr de aprobare																			
Adresă		Număr de aprobare																				
Nume		Număr de aprobare																				
Adresă		Număr de aprobare		I.13. Locul de îmbarcare		I.14. Data plecării		ora plecării														
Adresă		Număr de aprobare		I.15. Mijlocul de transport				I.16. PIF de intrare în UE														
Avion <input type="checkbox"/>								Vapor <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>												
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>								Altele <input type="checkbox"/>		I.17.												
Identificare:				I.18. Speciile de animale/Produs				I.19. Codul produsului														
Referințe documentare:								I.20. Număr/Cantitate														
I.21.				I.22. Număr de ambalaje																		
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului				I.24.																		
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:				Reproducție <input type="checkbox"/>		Îngrășare <input type="checkbox"/>																
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>																		
I.28. Identificarea animalelor/produselor				Specii (nume științific)		Rasă/categorie		Sistem de identificare		Număr de identificare		Vârsta		Sex								

▼ M73

ȚARA		Model OVI-X	
Partea II: Certificare	<b>II. INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
	<b>II.1. Certificat de sănătate publică</b> Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în acest certificat:		
	II.1.1. provin din exploatații care au fost indemne de orice restricție oficială din considerente sanitare în ultimele 42 de zile cu privire la bruceloză, în ultimele 30 de zile cu privire la antrax, în ultimele șase luni cu privire la rabie și nu au venit în contact cu animale din exploatații care nu au îndeplinit aceste condiții;		
	II.1.2. nu au primit: <ul style="list-style-type: none"> <li>— stilben sau substanțe cu efect tireostatic;</li> <li>— substanțe cu efect estrogen, androgen, gestagen sau substanțe β-agoniste destinate altor scopuri decât tratamentului terapeutic sau zootehnic (astfel cum este definit în Directiva 96/22/CE a Consiliului).</li> </ul>		
	<b>II.2. Certificat de sănătate animală</b> Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:		
	II.2.1. provin din teritoriu cu cod ..... <sup>(2)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:		
	<sup>(1) fie</sup> [(a) a fost indemn de febră aftoasă, timp de 24 de luni, de pestă bovină, febră catarală ovină, febra văii marelui rift, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină și boala hemoragică epizootică, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și]		
	<sup>(1) fie</sup> [(a) (i) a fost indemn de pestă bovină, febră catarală ovină, febra văii marelui rift, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină și boala hemoragică epizootică, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și (ii) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (data), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare, și autorizat să exporte aceste animale prin Decizia ----/---/CE a Comisiei din ..... (data); și]		
	(b) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni, și în care sunt interzise importurile de animale biongulate vaccinate împotriva acestor boli;		
	II.2.2. au rămas în teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau timp de cel puțin șase luni înainte de a fi trimise în Comunitatea Europeană și fără a veni în contact în ultimele 30 de zile cu animale biongulate importate;		
	II.2.3. au rămas în exploatația de origine, descrisă la rubrica de referință I.11, de la naștere sau timp de cel puțin 40 de zile înaintea expedierii:		
	(a) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 150 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de febră catarală ovină și de boală hemoragică epizootică în ultimele 60 de zile; și		
	(b) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de boală menționată la punctul II.2.1 în ultimele 40 de zile;		

## ▼ M73

- II.2.4. după cunoștințele mele și conform celor declarate de deținătorul animalelor, acestea:
- (a) nu provin din exploatații și nu au venit în contact cu animalele dintr-o exploatație în care s-au detectat clinic următoarele boli:
- (i) agalactia contagioasă a oilor și a caprelor (*Mycoplasma agalactiae*, *Mycoplasma capricolum*, *Mycoplasma mycoides* subsp. *mycoides* cu colonii mari), în cursul ultimelor șase luni;
  - (ii) paratuberculoza și limfadenita cazeoasă, în cursul ultimelor 12 luni;
  - (iii) adenomatoza pulmonară, în cursul ultimilor trei ani; și
  - (iv) Maedi/Visna sau artrita/encefalita virală caprină:
- <sup>(1)</sup> *fie* [în ultimii trei ani;]
- <sup>(1)</sup> *fie* [în ultimele 12 luni și toate animalele infectate au fost sacrificate, iar cele rămase au reacționat negativ la două teste efectuate la un interval de cel puțin șase luni;]
- (b) sunt introduse într-un sistem oficial pentru notificarea acestor boli; și
- (c) au fost indemne de orice urmă clinică sau de alt tip de tuberculoză și bruceloză pe parcursul celor trei ani anteriori exportului;
- II.2.5. nu sunt animale care trebuie sacrificate conform unui program național de eradicare a bolilor și nici nu au fost vaccinate împotriva bolilor menționate la punctul II.2.1;
- II.2.6.A. animalele provin:
- <sup>(3)(4)</sup> *fie* [din teritoriul descris la rubrica de referință I.8, care a fost recunoscut oficial ca indemn de bruceloză;]
- <sup>(1)</sup> *fie* [din exploatația (exploatațiile) descrisă (descrise) la rubrica de referință I.11, unde, în ceea ce privește bruceloză (*Brucella melitensis*):
- (a) toate animalele suspecte au fost indemne de orice simptom clinic al acestei boli în ultimele 12 luni;
  - (b) un număr reprezentativ de ovine și caprine cu vârsta peste șase luni este supus în fiecare an unui test serologic;<sup>(4)</sup>
- <sup>(1)(5)</sup> *fie* [(c) nu s-au vaccinat toate ovinele și caprinele împotriva acestei boli, cu excepția celor vaccinate cu vaccinul Rev. 1 cu mai mult de doi ani în urmă;
- (d) ultimele două teste <sup>(6)</sup>, la un interval de cel puțin șase luni unul de celălalt, au fost efectuate în data de ..... (data) și în ..... (data) pe tot efectivul de ovine și caprine cu vârsta peste 6 luni și au avut rezultate negative;]
- <sup>(1)</sup> *fie* [(c) ovinele și caprinele cu vârsta sub 7 luni sunt vaccinate împotriva acestei boli cu vaccinul Rev. 1;
- (d) ultimele două teste (6), la un interval de cel puțin șase luni unul de celălalt, au fost efectuate:
    - în ..... (data) și în ..... (data) pe tot efectivul de ovine și caprine nevaccinate cu vârsta peste șase luni; și
    - în ..... (data) și în ..... (data) pe tot efectivul de ovine și caprine nevaccinate cu vârsta peste 18 luni
- cu rezultate negative; și]
- (e) doar ovinele și caprinele îndeplinesc cel puțin condițiile și cerințele menționate mai sus;]

## ▼ M73

<sup>(1)</sup> [II.2.6.B.	berbecii necastrați au fost păstrați în continuare în ultimele 60 de zile într-o exploatație în care nu s-a înregistrat niciun caz de epididimită contagioasă ( <i>Brucella ovis</i> ) în ultimele 12 luni și pe acești berbeci s-a efectuat, în ultimele 30 de zile, un test de fixare a complementului pentru depistarea epididimitei contagioase, cu un rezultat sub 50 IU/ml;]
II.2.6.C.	în ceea ce privește scrapia
<sup>(1)(7)</sup> [II.2.6.C.1	[dacă animalele sunt destinate statului membru care beneficiază, pentru întregul sau o parte a teritoriului său, de prevederile prezentate la litera (b) sau (c) din capitolul A partea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, animalele corespund garanțiilor prevăzute în programele vizate la aceste litere și acestea respectă garanțiile solicitate de statele membre UE de destinație cu privire la scrapie; și]
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [II.2.6.C.2.	este vorba despre animale destinate producției, care s-au născut și au fost crescute în exploatații în care nu s-au înregistrat niciodată cazuri de scrapie;]
<sup>(1)(8)</sup> <i>fie</i> [II.2.6.C.2.	<p>fie vor fi fost ținute în permanentă, de la naștere sau în cursul ultimilor trei ani, la o exploatație sau exploatații care îndeplinesc următoarele condiții de cel puțin trei ani:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— exploatațiile sunt supuse unor controale veterinare oficiale periodice;</li> <li>— animalele sunt identificate în conformitate cu legislația comunitară;</li> <li>— nu s-a confirmat niciun caz de scrapie;</li> <li>— toate animalele cu vârsta peste 18 luni care au murit sau au fost ucise în exploatații (cu excepția celor ucise în cadrul unei campanii de eradicare a bolilor sau care au fost sacrificate pentru consum uman) au fost examinate pentru detectarea prezentei scrapiei, în conformitate cu metodele de laborator prezentate în capitolul C punctul 3.2 litera (b) din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</li> <li>— ovine și caprine, cu excepția ovinelor din genotipul proteinei prionice ARR/ARR, sunt introduse în exploatație doar dacă acestea provin din exploatații care îndeplinesc cerințele de mai sus]</li> </ul>
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [II.2.6.C.2.	sunt ovine de genotipul proteinei prionului ARR/ARR, în conformitate cu anexa I la Decizia 2002/1003/CE a Comisiei;]
<sup>(1)(9)</sup> [II.2.6.D.	animalele au reacționat negativ la un test serologic pentru depistarea anticorpilor de febră catarală ovină și boală hemoragică epizootică, realizat de două ori pe eșantioane de sânge prelevate la începutul perioadei de izolare/carantină și cu cel puțin 28 de zile mai târziu, la ..... (data) și la ..... (data), dintre care al doilea s-a prelevat, probabil, în decurs de 10 zile de la export;]
II.2.7.	sunt/au fost <sup>(1)</sup> expediate de la exploatația de origine, fără a trece prin nicio piață:
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[direct în Comunitatea Europeană;]
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	<p>[unui centru de colectare autorizat descris la rubrica de referință I.13 situat în teritoriul descris la punctul II.2.1]</p> <p>și, înainte de a fi trimise în Comunitate:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(a) acestea nu au venit în contact cu alte animale bionguluate care nu corespund cel puțin aceluiași cerințe sanitare descrise în prezentul certificat; și</li> <li>(b) nu s-au aflat într-un loc în care sau în proximitatea căruia, pe o rază de 10 km, în perioada anterioară de 30 de zile, s-a înregistrat un caz/focar al oricărei boli menționate la punctul II.2.1;</li> </ul>



▼ **M73**

- II.2.8. orice mijloace de transport sau containere în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;
- II.2.9. acestea au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore de la urcarea în mijlocul de transport și nu s-a constatat niciun simptom clinic al bolii;
- II.2.10. pentru a fi expediate în Comunitatea Europeană, la data de .....<sup>(10)</sup> acestea au fost urcate în mijloacele de transport descrise la rubrica de referință I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și proiectate în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se piardă în timpul transportului.

II.3. **Atestare pentru transportul de animale**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul urcării lor în mijloacele de transport, conform prevederilor pertinente ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005 al Consiliului, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt considerate apte pentru transport.

**Note**

Acest certificat vizează animale domestice vii din specia ovină (*Ovis aries*) și caprină (*Capra hircus*) destinate reproducerii sau producției. După import, animalele trebuie trimise fără întârziere exploatației de destinație unde rămân cel puțin pentru o perioadă de 30 de zile înainte de a fi apoi deplasate în afara exploatației, cu excepția cazului unui transport direct spre abator.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.13: Centrul de colectare, în cazul în care acesta există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea aprobării sale, conform părții 3.B din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și al descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 01.04.10 sau 01.04.20
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Sistem de identificare: Animalele trebuie să poarte:
  - Un număr individual care să permită identificarea exploatațiilor de origine. Se va menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, echipament transponder) și partea anatomică a animalului pe care se aplică acestea;
  - O crotalie pe care să se aplice codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploatațiilor de origine.
- Rubrica de referință I.28: Specia: Selectați între «*Ovis aries*» și «*Capra hircus*», în funcție de caz.
- Rubrica de referință I.28: Vârsta: (luni).
- Rubrica de referință I.28: Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

▼ **M73****Partea II**

- (1) A se păstra mențiunea corespunzătoare.
- (2) Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (3) Doar în cazul unui teritoriu care figurează cu mențiunea «V» în coloana 6 a părții 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (4) În fiecare exploatație, numărul reprezentativ de animale care trebuie examinate privind prezența brucelozei constă în:
- toți masculii necastrați care nu au fost vaccinați împotriva brucelozei, cu vârsta mai mare de șase luni;
  - toți masculii necastrați care au fost vaccinați împotriva brucelozei, cu vârsta mai mare de 18 luni;
  - toate animalele introduse în exploatație de la controlul precedent;
  - 25 % dintre femelele ajunse la maturitate sexuală din minimum 50 de femele.
- (5) Aceste aspecte trebuie îndeplinite în cazul în care un stat membru sau o parte a unui stat membru enumerat într-una dintre anexele la Decizia 93/52/CEE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (6) Conform părții 3.C din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului.  
În cazul în care sunt implicate mai mult de o singură exploatație, trebuie să se indice clar data celui mai recent test efectuat pe fiecare exploatație.
- (7) Garanțiile legate de un program de control al scrapiei, conform cerințelor statului membru UE de destinație, în baza articolului 15 și a capitolului E din anexa IX la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului.
- (8) În cazul animalelor destinate exclusiv reproducerii.
- (9) Garanții suplimentare care trebuie oferite când acestea sunt solicitate în coloana 5 «SG» a părții 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «A». Testări pentru depistarea febrei catarale ovine și a bolii hemoragice epizootice în conformitate cu partea 3.C din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului.
- (10) Data încărcării. Importurile acestor animale nu sunt permise în cazul în care acestea au fost urcate în mijloacele de transport fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie într-o perioadă în care Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul acestor animale provenind de pe acest teritoriu.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:





ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.					
	Nume											
	Adresă											
	Tel.											
	I.3. Autoritatea competentă centrală											
	I.4. Autoritatea competentă locală											
	I.5. Destinatar				I.6.							
	Nume											
	Adresă											
	Cod poștal											
	Tel.											
	I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație		Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație		Cod
	I.11. Locul de origine				I.12.							
Nume		Număr de aprobare										
Adresă												
Nume		Număr de aprobare										
Adresă												
Nume		Număr de aprobare										
Adresă												
I.13. Locul de îmbarcare				I.14. Data plecării		ora plecării						
Adresă				Număr de aprobare								
I.15. Mijlocul de transport				I.16. PIF de intrare în UE								
Avion <input type="checkbox"/>				Vapor <input type="checkbox"/>								
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>				Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>								
Altele <input type="checkbox"/>												
Identificare:				I.17.								
Referințe documentare:												
I.18. Speciile de animale/Produs						I.19. Codul produsului						
						I.20. Număr/Cantitate						
I.21.						I.22. Număr de ambalaje						
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului						I.24.						
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:												
Abatorizare <input type="checkbox"/>												
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>								
I.28. Identificarea animalelor/produselor												
Specii (nume științific)		Rasă/categorie		Sistem de identificare		Număr de identificare		Vârsta		Sex		

▼ M73

ȚARA		Model OVI-Y	
Partea II: Certificare	II.	<b>INFORMAȚII SANITARVETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului
	II.1.	<p><b>Certificat de sănătate publică</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în acest certificat:</p> <p>II.1.1. provin din exploatații care au fost indemne de orice restricție oficială din considerente sanitare în ultimele 42 de zile cu privire la bruceloză, în ultimele 30 de zile cu privire la antrax, în ultimele șase luni cu privire la rabie și nu au venit în contact cu animale din exploatații care nu au îndeplinit aceste condiții;</p> <p>II.1.2. nu au primit:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— stilben sau substanțe cu efect tireostatic;</li> <li>— substanțe cu efect estrogen, androgen, gestagen sau substanțe β-agoniste destinate altor scopuri decât tratamentul terapeutic sau zootehnic (astfel cum este definit în Directiva 96/22/CE a Consiliului).</li> </ul>	II.b.
	II.2.	<p><b>Certificat de sănătate animală</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:</p> <p>II.2.1. provin din teritoriu cu cod .....<sup>(1)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [(a) a fost indemn de febră aftoasă, timp de 24 de luni, de pestă bovină, febră catarală ovină, febra văii marelui rift, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină și boala hemoragică epizootică, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>fie</i> [(a) i) a fost indemn de pestă bovină, febră catarală ovină, febra văii marelui rift, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină și boala hemoragică epizootică, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și</p> <p>ii) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (data), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare, și autorizat să exporte aceste animale prin Decizia ----/----/CE a Comisiei din ..... (data); și]</p> <p>(b) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni, și în care sunt interzise importurile de animale biongulate vaccinate împotriva acestor boli;</p> <p>II.2.2. au rămas în teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau timp de cel puțin trei luni înainte de a fi trimise în Comunitatea Europeană și fără a veni în contact în ultimele 30 de zile cu animale biongulate importate;</p> <p>II.2.3. au rămas în exploatația (exploatațiile) descrisă (descrise) la rubrica de referință I.11, de la naștere sau timp de cel puțin 40 de zile înaintea expedierii:</p> <p>(a) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 150 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de febră catarală ovină și de boală hemoragică epizootică în ultimele 60 de zile; și</p> <p>(b) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de boală menționată la punctul II.2.1 în ultimele 40 de zile;</p> <p>II.2.4. nu sunt animale care trebuie sacrificate conform unui program național de eradicare a bolilor și nici nu au fost vaccinate împotriva bolilor menționate la punctul II.2.1;</p>	

▼ **M73**

- II.2.5. sunt/au fost<sup>(2)</sup> expediate de la exploatarea de origine, fără a trece prin nicio piață:
- <sup>(2)</sup> *fie* [direct în Comunitatea Europeană;]
- <sup>(2)</sup> *fie* [cătrea un centru de colectare autorizat, descris la rubrica de referință I.13, situat pe teritoriul descris la punctul II.2.1; și, înainte de a fi trimise în Comunitate:
- (a) acestea nu au venit în contact cu alte animale biongulute care nu corespund cel puțin aceluiași cerințe sanitare descrise în prezentul certificat; și
- (b) nu s-au aflat într-un loc în care sau în proximitatea căruia, pe o rază de 10 km, în perioada anterioară de 30 de zile, s-a înregistrat un caz/focar al oricărei boli menționate la punctul II.2.1;
- II.2.6. în ceea ce privește scrapia:
- <sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> [dacă animalele sunt destinate unui stat membru care beneficiază, pentru întregul sau o parte a teritoriului său, de prevederile prezentate la litera (b) sau (c) din capitolul A partea I din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, corespund garanțiilor prevăzute în programele vizate la punctele respective, astfel cum figurează în articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei; și]
- <sup>(2)</sup> *fie* [este vorba despre animale care s-au născut și au fost crescute în exploatarea în care nu s-au înregistrat niciodată cazuri de scrapie;]
- <sup>(2)</sup> *fie* [ovine de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, în conformitate cu anexa I la Decizia 2002/1003/CE a Comisiei, care provin dintr-o fermă în care nu s-a semnalat niciun caz de scrapie în ultimele 6 luni;]
- II.2.7. orice mijloace de transport sau containere în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;
- II.2.8. acestea au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore de la urcarea în mijlocul de transport și nu s-a constatat niciun simptom clinic al bolii;
- II.2.9. pentru a fi expediate în Comunitatea Europeană, la data de .....<sup>(4)</sup>, acestea au fost urcate în mijloacele de transport descrise la rubrica de referință I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și proiectate în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se piardă în timpul transportului.

II.3. **Atestare pentru transportul de animale**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul urcării lor în mijloacele de transport, conform prevederilor pertinente ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005 al Consiliului, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt considerate apte pentru transport.

**Note**

Acest certificat vizează animale domestice vii din specia ovină (*Ovis aries*) și caprină (*Capra hircus*) destinate sacrificării imediate după importare.

După import, animalele trebuie trimise fără întârziere la abatorul de destinație pentru a fi sacrificate în decurs de cinci zile lucrătoare.

▼ **M73****Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.13: Centrul de colectare, în cazul în care acesta există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea aprobării sale, conform părții 3.B din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și al descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 01.04.10 sau 01.04.20.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Sistem de identificare: Animalele trebuie să poarte:
  - un număr individual care să permită identificarea exploatațiilor de origine. Se va menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, echipament transponder) și partea anatomică a animalului pe care se aplică acestea;
  - o crotalie pe care să se aplice codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploatațiilor de origine.
- Rubrica de referință I.28: Specia: Selectați între «*Ovis aries*» și «*Capra hircus*», în funcție de caz.
- Rubrica de referință I.28: Vârsta: luni.
- Rubrica de referință I.28: Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

**Partea II**

- <sup>(1)</sup> Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- <sup>(2)</sup> A se păstra mențiunea corespunzătoare.
- <sup>(3)</sup> Garanțiile legate de un program de control al scrapiei, conform cerințelor statului membru UE de destinație, în baza articolului 15 și a capitolului E din anexa IX la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și a Consiliului.
- <sup>(4)</sup> Data încărcării. Importurile acestor animale nu sunt permise în cazul în care acestea au fost urcate în mijloacele de transport fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie într-o perioadă în care Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul acestor animale provenind de pe acest teritoriu.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:





ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.									
	Nume				I.3. Autoritatea competentă centrală											
	Adresă															
	Tel.															
	I.4. Autoritatea competentă locală				I.6.											
	I.5. Destinatar															
	Nume															
	Adresă				I.7. Țara de destinație				I.10. Regiunea de destinație		Cod					
	Cod poștal															
	Tel.															
	I.7. Țara de origine		Codul ISO		I.8. Regiunea de origine		Cod		I.9. Țara de destinație		Codul ISO		I.10. Regiunea de destinație		Cod	
	I.11. Locul de origine				I.12.											
Nume		Număr de aprobare														
Adresă		Număr de aprobare														
Nume		Număr de aprobare														
Adresă		Număr de aprobare		I.13. Locul de îmbarcare		I.14. Data plecării		ora plecării								
Adresă		Număr de aprobare		I.15. Mijlocul de transport				I.16. PIF de intrare în UE								
Avion <input type="checkbox"/>												Vapor <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>		
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>												Altele <input type="checkbox"/>				
Identificare:				I.17.				I.19. Codul produsului				01.03				
Referințe documentare:												I.20. Număr/Canitate				
I.18. Speciile de animale/Produs						I.21.						I.22. Număr de ambalaje				
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului						I.24.										
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:												Reproducție <input type="checkbox"/>		Îngrășare <input type="checkbox"/>		
I.26.						I.27. Pentru import sau admitere în UE						<input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea animalelor/produselor																
Specii (nume științific)				Sistem de identificare				Număr de identificare				Vârsta		Sex		

▼ M73

ȚARA		Model POR-X	
Partea II: Certificare	<b>II. INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
	<b>II.1. Certificat de sănătate publică</b>	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în acest certificat:	
	II.1.1.	provin din exploatații care au fost indemne de orice restricție oficială din considerente sanitare în ultimele 42 de zile cu privire la bruceloză, în ultimele 30 de zile cu privire la antrax, în ultimele șase luni cu privire la rabie și nu au venit în contact cu animale din exploatații care nu au îndeplinit aceste condiții;	
	II.1.2.	nu au primit:	
		— stilben sau substanțe cu efect tireostatic;	
		— substanțe cu efect estrogen, androgen, gestagen sau substanțe β-agoniste destinate altor scopuri decât tratamentul terapeutic sau zootehnic (astfel cum este definit în Directiva 96/22/CE a Consiliului).	
	<b>II.2. Certificat de sănătate animală</b>	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:	
	II.2.1.	provin din teritoriu cu cod ..... <sup>(1)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:	
	<sup>(2) fie</sup>	[(a) a fost indemn de febră aftoasă, timp de 24 de luni, de pestă bovină, febră catarală ovină, pestă porcină africană, pestă porcină clasică, boală veziculoasă a porcului și exantemul veziculos al porcului, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și]	
	<sup>(2) fie</sup>	[a] (i) a fost indemn [de febră aftoasă timp de 24 de luni] <sup>(2)</sup> , de pestă bovină, pestă porcină africană, exantemul veziculos al porcului, [peastă porcină clasică] <sup>(2)</sup> , și [boală veziculoasă a porcului] <sup>(2)</sup> , timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă timp de 6 luni; și	
		(ii) a fost considerat indemn de [febră aftoasă] <sup>(2)</sup> , [peastă porcină clasică] <sup>(2)</sup> , și [boală veziculoasă a porcului] <sup>(2)</sup> de la ..... (data), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare, și autorizat să exporte aceste animale prin Decizia ----/---/CE a Comisiei din ..... (data); și]	
		[(b) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni, și în care sunt interzise importurile de animale biogulate vaccinate împotriva acestor boli;	
	II.2.2.	au rămas în teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau timp de cel puțin șase luni înainte de a fi trimise în Comunitatea Europeană și fără a veni în contact în ultimele 30 de zile cu animale biogulate importate;	
	II.2.3.	au rămas în exploatația (exploatațiile) descrisă (descrise) la punctul II.11 de la naștere sau timp de cel puțin 40 de zile înainte de a fi expediate și, în această perioadă, în exploatație (exploatații) sau în proximitatea acesteia (acestora), pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de boală menționată la punctul II.2.1;	
	II.2.4.A.	nu sunt animale care trebuie sacrificate conform unui program național de eradicare a bolilor și nici nu au fost vaccinate împotriva bolilor menționate la punctul II.2.1;	
	<sup>(2) (3)</sup> [II.2.4.B.	în ultimele 30 de zile, animalele au fost supuse unui test pentru depistarea anticorpilor bolii veziculoase a porcului și unuia pentru depistarea anticorpilor peștei porcine clasice, rezultatele fiind negative în ambele cazuri];	
	<sup>(2) (4)</sup> [II.2.4.C.	acestea au fost supuse în ultimele 30 de zile unui test cu antigen brucelic tamponat pentru depistarea brucelozii porcine, iar rezultatele au fost negative];	



▼ **M73**

II.2.5.	animalele provin din efective care nu sunt supuse niciunei restricții în baza programului național de eradicare a brucelozei;
II.2.6.	sunt/au fost <sup>(2)</sup> expediate de la exploatarea de origine, fără a trece prin nicio piață:
<sup>(2)</sup> <i>fie</i>	[direct în Comunitatea Europeană;]
<sup>(2)</sup> <i>fie</i>	[către un centru de colectare autorizat, descris la rubrica de referință I.13, situat pe teritoriul descris la punctul II.2.1];
	și, înainte de a fi trimise în Comunitate:
(a)	acestea nu au venit în contact cu alte animale biongulate care nu corespund cel puțin aceluiași cerințe sanitare descrise în prezentul certificat; și
(b)	nu s-au aflat într-un loc în care sau în proximitatea căruia, pe o rază de 10 km, în perioada anterioară de 40 de zile, s-a înregistrat un caz/focar al oricărei boli menționate la punctul II.2.1;
II.2.7.	orice mijloace de transport sau containere în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;
II.2.8.	acestea au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore de la urcarea în mijlocul de transport și nu s-a constatat niciun simptom clinic al bolii;
II.2.9.	pentru a fi expediate în Comunitatea Europeană, la data de ..... <sup>(5)</sup> animalele au fost urcate în mijloacele de transport descrise la rubrica de referință I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și proiectate în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se piardă în timpul transportului.
II.3.	<b>Atestare pentru transportul de animale</b>
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul urcării lor în mijloacele de transport, conform prevederilor pertinente ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005 al Consiliului, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt considerate apte pentru transport.
<sup>(2)</sup> <sup>(6)</sup> [II.4.	<b>Cerințe specifice</b>
[II.4.1.	Boala Aujeszky trebuie notificată în țara la care se face referință în rubrica de referință I.7;
II.4.2.	conform informațiilor oficiale, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat nicio dovadă clinică, patologică sau serologică a bolii Aujeszky în exploatarea (exploatarea) de origine la care se face referire în rubrica I.11 și nici în exploatarea situate în apropiere pe o rază de 5 km;
II.4.3.	animalele la care se face referire în rubrica I.28:
(a)	înainte de a fi expediate, animalele au rămas în exploatarea (exploatarea) descrisă (descrise) la punctul II.11 de la naștere sau pe parcursul ultimelor 3 luni și, de la naștere, în alte exploatarea cu statut echivalent;
(b)	au fost izolate într-un adăpost autorizat de autoritatea competentă pentru ultimele 30 de zile imediat înaintea expedierii în vederea exportării, fără a veni în contact direct sau indirect cu suidele;
(c)	au fost supuse unui test ELISA pentru depistarea prezenței anticorpului gI <sup>(7)</sup> pe ser prelevat cu cel puțin 21 de zile înaintea izolării și s-au înregistrat rezultate negative; și toate animalele aflate în carantină au avut rezultate negative la acest test; și
(d)	nu au fost vaccinate împotriva bolii Aujeszky și nu au venit în contact cu animale vaccinate, iar efectivul de origine nu a fost vaccinat în cursul celor 12 luni anterioare.
<sup>(2)</sup> <sup>(8)</sup> [II.4.4.	..... (cerințe ulterioare și/sau teste) .....
	.....]

▼ **M73****Note**

Acest certificat vizează porcinele domestice vii (*Sus scrofa*) destinate reproducerii și producției.

După import, animalele trebuie trimise fără întârziere exploatației de destinație unde rămân cel puțin pentru o perioadă de 30 de zile înainte de a fi apoi deplasate în afara exploatației, cu excepția cazului unui transport direct spre abator.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.13: Centrul de colectare, în cazul în care acesta există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea aprobării sale, conform părții 3.B din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și al descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Sistem de identificare: Animalele trebuie să poarte:
  - un număr individual care să permită identificarea exploatațiilor de origine. Se va menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, echipament transponder);
  - o crotalie pe care să se aplice codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploatațiilor de origine.
- Rubrica de referință I.28: Vârsta: luni.
- Rubrica de referință I.28: Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

**Partea II**

- <sup>(1)</sup> Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- <sup>(2)</sup> A se păstra mențiunea corespunzătoare.
- <sup>(3)</sup> Se vor oferi garanții suplimentare, dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «B».
- <sup>(4)</sup> Se vor oferi garanții suplimentare, dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «C».
- <sup>(5)</sup> Data încărcării. Importurile acestor animale nu sunt permise în cazul în care acestea au fost urcate în mijloacele de transport fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie într-o perioadă în care Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul acestor animale provenind de pe acest teritoriu.
- <sup>(6)</sup> În cazul în care se solicită de statul membru de destinație, în conformitate cu Decizia 2001/618/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu excepția țărilor care au mențiunea «IX» în coloana 6 «Condiții specifice» din partea I a anexei I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).

**▼M73**

- (7) A se realiza în conformitate cu standardele prezentate în anexa III la Decizia 2001/618/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată). În cazul porcinelor cu vârsta peste 4 luni, testul utilizat va fi testul ELISA «virus întreg».
- (8) Cerințe ulterioare solicitate de către Finlanda cu privire la gastroenterita transmisibilă.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:





ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.								
	Nume				I.3. Autoritatea competentă centrală										
	Adresă														
	Tel.														
	I.4. Autoritatea competentă locală				I.6.										
	I.5. Destinatar														
	Nume														
	Adresă				I.12.										
	Cod poștal														
	Tel.														
	I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație		Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație		Cod			
	I.11. Locul de origine				I.12.										
	Nume		Număr de aprobare												
Adresă		Număr de aprobare													
Nume		Număr de aprobare													
Adresă		Număr de aprobare		I.14. Data plecării		ora plecării									
I.13. Locul de îmbarcare		Adresă		Număr de aprobare		I.16. PIF de intrare în UE									
I.15. Mijlocul de transport															
Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/>															
Identificare:				I.17.											
Referința documentare:															
I.18. Speciile de animale/Produs						I.19. Codul produsului		01.03							
I.21.						I.20. Număr/Canțitate		I.22. Număr de ambalaje							
						I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului						I.24.			
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:						Abatorizare <input type="checkbox"/>									
I.26.						I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>									
I.28. Identificarea animalelor/produselor						Specii (nume științific)		Sistem de identificare		Număr de identificare		Vârsta		Sex	

▼ M73

ȚARA		Model POR-Y	
Partea II: Certificare	II.	<b>INFORMAȚII SANITAR- VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului
	II.1.	<b>Certificat de sănătate publică</b>	II.b.
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în acest certificat:	
	II.1.1.	provin din exploatații care au fost indemne de orice restricție oficială din considerente sanitare în ultimele 42 de zile cu privire la bruceloză, în ultimele 30 de zile cu privire la antrax, în ultimele șase luni cu privire la rabie și nu au venit în contact cu animale din exploatații care nu au îndeplinit aceste condiții;	
	II.1.2.	nu au primit:	
		— stilben sau substanțe cu efect tireostatic;	
		— substanțe cu efect estrogen, androgen, gestagen sau substanțe β-agoniste destinate altor scopuri decât tratamentul terapeutic sau zootehnic (astfel cum este definit în Directiva 96/22/CE a Consiliului).	
	II.2.	<b>Certificat de sănătate animală</b>	
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:	
	II.2.1.	provin din teritoriul cu cod ..... <sup>(1)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:	
	<sup>(2)</sup> fie	[(a) a fost indemn de febră aftoasă, timp de 24 de luni, de pestă bovină, febră catarală ovină, pestă porcină africană, pestă porcină clasică, boală veziculoasă a porcului și exantemul veziculos al porcului, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și]	
	<sup>(2)</sup> fie	[(a) (i) a fost indemn [de febră aftoasă timp de 24 de luni] <sup>(2)</sup> , de pestă bovină, pestă porcină africană, exantemul veziculos al porcului, [pestă porcină clasică] <sup>(2)</sup> și [boală veziculoasă a porcului] <sup>(2)</sup> , timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și	
		(ii) a fost considerat indemn de [febră aftoasă] <sup>(2)</sup> , [pestă porcină clasică] <sup>(2)</sup> , și [boală veziculoasă a porcului] <sup>(2)</sup> de la ..... (data), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare, și autorizat să exporte aceste animale prin Decizia ----/----/CE a Comisiei din ..... (data); și]	
	(b)	în care nu s-a nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni, și în care sunt interzise importurile de animale biogulate vaccinate împotriva acestor boli;	
	II.2.2.	au rămas în teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau timp de cel puțin trei luni înainte de a fi trimise în Comunitatea Europeană și fără a veni în contact în ultimele 30 de zile cu animale biogulate importate;	
	II.2.3.	au rămas în exploatația (exploatațiile) descrisă (descrise) la punctul II.11 de la naștere sau timp de cel puțin 40 de zile înainte de a fi expediate și, în această perioadă, în exploatație (exploatații) sau în proximitatea acesteia (acestora), pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de boală menționată la punctul II.2.1;	
	II.2.4.	nu sunt animale care trebuie sacrificate conform unui program național de eradicare a bolilor și nici nu au fost vaccinate împotriva bolilor menționate la punctul II.2.1;	

▼ **M73**

II.2.5.	sunt/au fost <sup>(2)</sup> expediate de la exploatarea de origine, fără a trece prin nicio piață:
<sup>(2)</sup> <i>fi</i>	[direct în Comunitatea Europeană;]
<sup>(2)</sup> <i>fi</i>	[către un centru de colectare autorizat, descris la rubrica de referință I.13, situat pe teritoriul descris la punctul II.2.1; și, înainte de a fi trimise în Comunitate:
(a)	acestea nu au venit în contact cu alte animale biongulate care nu corespund cel puțin aceluiași cerințe sanitare descrise în prezentul certificat; și
(b)	nu s-au aflat într-un loc în care sau în proximitatea căruia, pe o rază de 10 km, în perioada anterioară de 40 de zile, s-a înregistrat un caz/focar al oricărei boli menționate la punctul II.2.1;
II.2.6.	orice mijloace de transport sau containere în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;
II.2.7.	acestea au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore de la urcarea în mijlocul de transport și nu s-a constatat niciun simptom clinic al bolii;
II.2.8.	pentru a fi expediate în Comunitatea Europeană, la data de ..... <sup>(3)</sup> animalele au fost urcate în mijloacele de transport descrise la rubrica de referință I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și proiectate în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se piardă în timpul transportului.
II.3.	<b>Atestare pentru transportul de animale</b> Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul urcării lor în mijloacele de transport, conform prevederilor pertinente ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005 al Consiliului, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt considerate apte pentru transport.
<sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> [II.4.	<b>Cerințe specifice</b>
II.4.1.	Boala Aujeszky trebuie notificată în țara la care se face referință în rubrica de referință I.7;
II.4.2.	conform informațiilor oficiale, în ultimele 3 luni, nu s-a înregistrat nicio dovadă clinică, patologică sau serologică a bolii Aujeszky în exploatarea (exploatațiile) de origine la care se face referire în rubrica I.11;
II.4.3.	animalele la care se face referire în rubrica I.28:
(a)	au rămas în exploatarea (exploatațiile) descrisă (descrise) la punctul II.11 de la naștere sau pe parcursul ultimelor 60 de zile înaintea expedierii în vederea exportării, și
(b)	nu au fost vaccinate împotriva bolii Aujeszky.]
<b>Note</b>	
Acest certificat vizează porcinele domestice vii ( <i>Sus scrofa</i> ) destinate sacrificării imediate după import.	
După import, animalele trebuie trimise fără întârziere la abatorul de destinație pentru a fi sacrificate în decurs de cinci zile lucrătoare.	

▼ **M73****Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.13: Centrul de colectare, în cazul în care acesta există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea aprobării sale, conform părții 3.B din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și al descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Sistem de identificare: Animalele trebuie să poarte:
  - un număr individual care să permită identificarea exploataților de origine. Se va menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, echipament transponder) și partea anatomică a animalului pe care se aplică acestea;
  - o crotalie pe care să se aplice codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploataților de origine.
- Rubrica de referință I.28: Vârsta: luni.
- Rubrica de referință I.28: Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

**Partea II**

- (1) Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (2) A se păstra mențiunea corespunzătoare.
- (3) Data încărcării. Importurile acestor animale nu sunt permise în cazul în care acestea au fost urcate în mijloacele de transport fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie într-o perioadă în care Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul acestor animale provenind de pe acest teritoriu.
- (4) Când se solicită de către statul membru UE de destinație, în conformitate cu Decizia 2001/618/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată).

Medic veterinar oficial

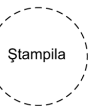
Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:





ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
	Nume							
	Adresă		I.3. Autoritatea competentă centrală					
	Tel.		I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar		I.6.					
	Nume							
	Adresă							
	Cod poștal							
	Tel.							
	I.7. Țara de origine		Codul ISO		I.8. Regiunea de origine		Cod	
	I.9. Țara de destinație		Codul ISO		I.10. Regiunea de destinație		Cod	
	I.11. Locul de origine		I.12.					
Nume		Număr de aprobare						
Adresă								
Nume		Număr de aprobare						
Adresă								
Nume		Număr de aprobare						
Adresă								
I.13. Locul de îmbarcare		I.14. Data plecării		ora plecării				
Adresă		Număr de aprobare						
I.15. Mijlocul de transport		I.16. PIF de intrare în UE						
Avion <input type="checkbox"/>		Vapor <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>				
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>		Altele <input type="checkbox"/>						
Identificare:		I.17. Nr. de CITES						
Referințe documentare:								
I.18. Speciele de animale/Produs		I.19. Codul produsului						
				I.20. Număr/Cantitate				
I.21.		I.22. Număr de ambalaje						
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului		I.24.						
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:		Reproducție <input type="checkbox"/>		Îngrășare <input type="checkbox"/>		Abatorizare <input type="checkbox"/>		
I.26.		I.27. Pentru import sau admitere în UE		<input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea animalelor/produselor								
Specii (nume științific)		Sistem de identificare		Număr de identificare		Vârsta		
						Sex		



▼ M73

ȚARA

Model RUM

Partea II: Certificare	II. INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
	<p><b>II.1. Certificat de sănătate publică</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în acest certificat:</p> <p>II.1.1. provin din exploatații care nu au fost supuse niciunei restricții oficiale din considerente sanitare în ultimele 42 de zile cu privire la bruceloză și tuberculoză, în ultimele 30 de zile cu privire la antrax, în ultimele șase luni cu privire la rabie și nu au venit în contact cu animale din exploatații care nu au îndeplinit aceste condiții;</p> <p>II.1.2. nu au primit:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— stilben sau substanțe cu efect tireostatic;</li> <li>— substanțe cu efect estrogen, androgen, gestagen sau substanțe β-agoniste destinate altor scopuri decât tratamentului terapeutic sau zootehnic (astfel cum este definit în Directiva 96/22/CE a Consiliului).</li> </ul> <p><b>II.2. Certificat de sănătate animală</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:</p> <p>II.2.1. provin din teritoriu cu cod .....<sup>(1)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(a) a fost indemn de febră aftoasă, timp de 24 de luni, de pestă bovină, febră catarală ovină, febra văii marelui rift, pleuropneumonie contagioasă bovină, dermatoză nodulară, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină și boală hemoragică epizootică, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și</li> <li>(b) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni, și în care sunt interzise importurile de animale biongulate vaccinate împotriva acestor boli;</li> </ul> <p>II.2.2. animalele au rămas</p> <p><sup>(3)</sup> <i>fie</i> [în teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin în ultimele șase luni înainte de a fi trimise în Comunitatea Europeană și fără a veni în contact cu animale biongulate importate în acest teritoriu cu mai puțin de șase luni în urmă;]</p> <p><i>fie</i> [în țara de destinație pentru cel puțin 60 de zile de la intrare, dacă fac parte dintre speciile relevante enumerate în partea 4 a anexei I la Decizia 79/542/CEE și au fost importate direct, conform condițiilor impuse pentru fiecare specie în partea 4 a anexei I la Decizia 79/542/CEE, dintr-o țară terță în decursul a mai puțin de șase luni înainte de imbarcarea spre Comunitatea Europeană și în orice situație în care au fost separate de alte animale cu o stare de sănătate diferită, după ce au fost eliberate în țara exportatoare și înainte de exportul în UE <sup>(2)</sup> ]</p> <p>II.2.3. au rămas în exploatația/locația<sup>(3)</sup> descrisă la rubricile de referință I.11 și I.13, de la naștere sau timp de cel puțin 40 de zile înaintea expedierii:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(a) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 150 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de febră catarală ovină și de boală hemoragică epizootică în ultimele 60 de zile; și</li> <li>(b) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de boală menționată la punctul II.2.1 în ultimele 40 de zile;</li> </ul>		

## ▼ M73

II.2.4.	nu sunt animale care trebuie sacrificate conform unui program național de eradicare a bolilor și nici nu au fost vaccinate împotriva niciunei boli menționate la punctul II.2.1 și acestea:
(1) (3) <i>fie</i>	[provin dintr-un efectiv recunoscut oficial ca fiind indemn de tuberculoză; și]
(3) (5) <i>fie</i>	[au fost supuse unui test cutanat la tuberculină în ultimele 30 de zile iar rezultatele au fost negative; și]
	animalele nu au fost vaccinate împotriva brucelozelor și:
(1) (3) <i>fie</i>	[provin dintr-o regiune recunoscută oficial ca fiind indemnă de tuberculoză;] <sup>(6)</sup>
(3) (5) <i>fie</i>	[au fost supuse unui test de seroaglutinare care a indicat un titru brucelic mai mic de 30 UI de aglutinare pe mililitru, în ultimele 30 de zile;] <sup>(8)</sup>
(3) <i>fie</i>	[sunt masculi castrați de orice vârstă;]
II.2.5.	după cunoștințele mele și conform celor declarate de deținătorul animalelor, acestea:
(a)	nu provin din exploatații/locații <sup>(3)</sup> și nu au venit în contact cu animalele dintr-o exploatație în care s-au detectat clinic următoarele boli:
(i)	agalactia contagioasă a oilor și a caprelor ( <i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> cu colonii mari), în cursul ultimelor șase luni;
(ii)	paratuberculoza și limfadenita cazeoasă, în cursul ultimelor 12 luni;
(iii)	adenomatoza pulmonară, în cursul ultimilor trei ani; și
(iv)	Maedi/Visna sau artrita/encefalita virală caprină;
(3) <i>fie</i>	[în ultimii trei ani;]
(3) <i>fie</i>	[în ultimele 12 luni, și toate animalele infectate au fost sacrificate, iar cele rămase au reacționat negativ la două teste efectuate la un interval de cel puțin șase luni;]
(b)	sunt introduse într-un sistem oficial pentru notificarea acestor boli; și
(c)	au fost indemne de orice urmă clinică sau de alt tip de tuberculoză și bruceloză pe parcursul celor trei ani anteriori exportului;
(3) (6) [II.2.6.	animalele au reacționat negativ la un test serologic pentru depistarea anticorpilor de febră catarală ovină și boală hemoragică epizootică, realizat de două ori pe eșantioane de sânge prelevate la începutul perioadei de izolare/carantină și cu cel puțin 28 de zile mai târziu, la ..... (data) și la ..... (data), dintre care al doilea s-a prelevat, probabil, în decurs de 10 zile de la export;]
II.2.7.	acestea sunt expediate din exploatația descrisă la rubricile de referință I.11 și I.13 direct în Comunitatea Europeană și, până la expedierea în Comunitatea Europeană:
(a)	acestea nu au venit în contact cu alte animale biongulate care nu corespund cel puțin aceluiași cerințe sanitare descrise în prezentul certificat; și
(b)	nu s-au aflat într-un loc în care sau în proximitatea căruia, pe o rază de 10 km, în perioada anterioară de 30 de zile, s-a înregistrat un caz/focar al oricărei boli menționate la punctul II.2.1;
II.2.8.	orice mijloace de transport sau containere în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;
II.2.9.	acestea au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore de la urcarea în mijlocul de transport și nu s-a constatat niciun simptom clinic al bolii;

## ▼ M73

II.2.10. pentru a fi expediate în Comunitatea Europeană, la data de .....<sup>(7)</sup> animalele au fost urcate în mijloacele de transport descrise la rubrica de referință I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și proiectate în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se piardă în timpul transportului.

II.3. **Atestare pentru transportul de animale**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul urcării lor în mijloacele de transport, conform prevederilor pertinente ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005 al Consiliului, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt considerate apte pentru transport.

<sup>(3)</sup> <sup>(8)</sup> [II.4. **Cerințe specifice**

II.4.1. Conform informațiilor oficiale, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat nicio dovadă clinică sau patologică a rinotraheitei infecțioase bovine (IBR) în exploatarea (exploatațiile) de origine la care se face referire în rubrica I.11;

II.4.2. animalele la care se face referire în rubrica I.28:

(a) au fost izolate într-un adăpost autorizat de autoritatea competentă pentru ultimele 30 de zile imediat înaintea expedierii în vederea exportării; și

(b) au fost supuse unui test serologic pentru depistarea IBR pe seruri recoltate la cel puțin 21 de zile de la intrarea în carantină, cu rezultate negative și toate animalele aflate în carantină au avut rezultate negative la acest test; și

(c) nu au fost vaccinate împotriva IBR;

<sup>(3)</sup> [II.4.3. .... (cerințe ulterioare și/sau teste).....  
.....]

**Note**

Acest certificat vizează animalele vii din ordinul *Artiodactyla* [exceptând bovinele (incluzând speciile *Bubalus* și *Bison* și hibridii lor), *Ovis aries*, *Capra hircus*, *Suidae* și *Tayassuidae*] și familiile *Rhinocerotidae* și *Elephantidae*. Se utilizează un singur certificat pentru fiecare specie.

După import, animalele trebuie trimise fără întârziere exploatarea de destinație, unde rămân cel puțin pentru o perioadă de 30 de zile înainte de a fi apoi deplasate în afara exploatarea, cu excepția cazului unui transport direct spre abator.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.13: Centrul de colectare, în cazul în care acesta există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea aprobării sale, conform părții 3.B din anexa I la Decizia 79/542/CEE a Consiliului.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 01.02, 01.04.10, 01.04.20 sau 01.06.19.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Sistem de identificare: Se va menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, echipament transponder). Pe crotalie se află codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploatarea de origine.
- Rubrica de referință I.28: Vârsta: luni.
- Rubrica de referință I.28: Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).

▼ **M73**

– Rubrica de referință I.28:Specia: Selectați speciile dintre cele enumerate pentru următoarele familii:

*Antilocapridae: Antilocapra* spp.

*Bovidae: Addax* spp., *Aepyceros* spp., *Alcelaphus* spp., *Ammodorcas* spp., *Ammotragus* spp., *Antidorcas* spp., *Antilope* spp., *Boselaphus* spp., *Budorcas* spp., *Capra* spp. (cu excepția *Capra hircus*), *Cephalophus* spp., *Connochaetes* spp., *Damaliscus* spp. (inclusiv *Beatragus*), *Dorcatragus* spp., *Gazella* spp., *Hemitragus* spp., *Hippotragus* spp., *Kobus* spp., *Litocranius* spp., *Madogua* spp., *Naemorhedus* spp. (inclusiv *Nemorhaedus* și *Capricornis*), *Neotragus* spp., *Oreamuus* spp., *Oreotragus* spp., *Oryx* spp., *Ourebia* spp., *Ovibos* spp., *Ovis* spp. (cu excepția *Ovis aries*), *Patholops* spp., *Pelea* spp., *Procapra* spp., *Pseudois* spp., *Pseudoryx* spp., *Raphicerus* spp., *Redunca* spp., *Rupicapra* spp., *Saiga* spp., *Sigmoceros-Alecelaphus* spp., *Sylvicapra* spp., *Syncerus* spp., *Taurotragus* spp., *Tetracerus* spp., *Tragelaphus* spp. (inclusiv *Boocerus*).

*Camelidae: Camelus* spp., *Lama* spp., *Vicugna* spp.

*Cervidae: Alces* spp., *Axis-Hyelaphus* spp., *Blastocerus* spp., *Capreolus* spp., *Cervus-Rucervus* spp., *Dama* spp., *Elaphurus* spp., *Hippocamelus* spp., *Hydropotes* spp., *Mazama* spp., *Megamuntiacus* spp., *Muntiacus* spp., *Odocoileus* spp., *Ozotoceros* spp., *Pudu* spp., *Rangifer* spp.

*Giraffidae: Giraffa* spp., *Okapia* spp.

*Hippopotamidae: Hexaprotodon-Choeropsis* spp., *Hippopotamus* spp.

*Moschidae: Moschus* spp.

*Tragulidae: Hyemoschus* spp., *Tragulus-Moschiola* spp.

*Rhinocerotidae: Ceratotherium* spp., *Dicerorhinus* spp., *Diceros* spp., *Rhinoceros* spp. *Elephantidae: Elephas* spp., *Loxodonta* spp., după caz.

**Partea II**

- (1) Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (2) În acest caz, certificatul de sănătate trebuie însoțit de documente oficiale privind condițiile de carantină și de testare cuprinse în partea 2 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (model «CAM»).
- (3) A se păstra mențiunea corespunzătoare.
- (4) Regiuni și efective considerate oficial ca fiind indemne de tuberculoză/bruceloză, conform cerințelor prezentate în anexa A la Directiva 64/432/CEE a Consiliului și care figurează în coloana 6 din partea 1 a anexei I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «VII» pentru tuberculoză și «VIII» pentru bruceloză.
- (5) Testele efectuate conform protocoalelor care, pentru boala în cauză, sunt descrise în partea 3.C din anexa I la Decizia 79/542/CEE. Totuși, dacă în urma testului de tuberculină, se constată o creștere de minimum 2 mm în grosimea îndoiturii pielii sau simptome clinice precum edem, exudat, necroză, durere și/sau reacție inflamatorie, animalele care sunt supuse testului sunt considerate pozitive.
- (6) Garanții suplimentare care trebuie oferite când acestea sunt solicitate în coloana 5 «SG» a părții 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «A». Testări pentru depistarea febrei catarale ovine și a bolii hemoragice epizootice în conformitate cu partea 3.C din anexa I la Decizia 79/542/CEE.

**▼M73**

<sup>(7)</sup> Data încărcării. Importurile acestor animale nu sunt permise în cazul în care acestea au fost urcate în mijloacele de transport fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile 1.7 și 1.8 către Comunitatea Europeană, fie într-o perioadă în care Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul acestor animale provenind de pe acest teritoriu.

<sup>(8)</sup> Când se solicită de statul membru al UE de destinație.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:





ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.				
	Nume				I.3. Autoritatea competentă centrală						
	Adresă										
	Tel.										
	I.4. Autoritatea competentă locală				I.6.						
	I.5. Destinatar										
	Nume										
	Adresă				I.12.						
	Cod poștal										
	Tel.										
I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație		Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație		Cod
I.11. Locul de origine				I.12.							
Nume		Număr de aprobare									
Adresă		Număr de aprobare									
Nume		Număr de aprobare									
Adresă		Număr de aprobare		I.13. Locul de îmbarcare		I.14. Data plecării		ora plecării			
Adresă		Număr de aprobare		I.16. PIF de intrare în UE							
I.15. Mijlocul de transport											
Avion <input type="checkbox"/>								Vapor <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>	
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>				Altele <input type="checkbox"/>		I.17. Nr. de CITES					
Identificare:				I.19. Codul produsului							
Referințe documentare:											
I.18. Speciile de animale/Produs						I.20. Număr/Cantitate					
I.21.						I.22. Număr de ambalaje					
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului						I.24.					
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:						I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
Reproducție <input type="checkbox"/>						Îngrășare <input type="checkbox"/>		Abatorizare <input type="checkbox"/>			
I.26.						I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor						I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
Specii (nume științific)		Sistem de identificare		Număr de identificare		Vârsta		Sex			

▼ M73

ȚARA		Model SUI	
Partea II: Certificare	II.	<b>INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului
	II.1	<b>Certificat de sănătate publică</b> Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în acest certificat: <p>II.1.1. provin din exploatații care au fost indemne de orice restricție oficială din considerente sanitare în ultimele 42 de zile cu privire la bruceloză, în ultimele 30 de zile cu privire la antrax, în ultimele șase luni cu privire la rabie și nu au venit în contact cu animale din exploatații care nu au îndeplinit aceste condiții;</p> <p>II.1.2. nu au primit:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— stilben sau substanțe cu efect tireostatic,</li> <li>— substanțe cu efect estrogen, androgen, gestagen sau substanțe β-agoniste destinate altor scopuri decât tratamentul terapeutic sau zootehnic (astfel cum este definit în Directiva 96/22/CE a Consiliului).</li> </ul>	II.b.
	II.2.	<b>Certificat de sănătate animală</b> Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții: <p>II.2.1. provin din teritoriu cu cod .....<sup>(1)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:</p> <p>(a) a fost indemn de febră aftoasă, timp de 24 de luni, de pestă bovină, febră catarală ovină, pestă porcină africană, pestă porcină clasică, boală veziculoasă a porcului și exantemul veziculos al porcului, timp de 12 luni, și de stomatită veziculoasă, timp de 6 luni; și</p> <p>(b) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni și în care sunt interzise importurile de animale biogulate vaccinate împotriva acestor boli;</p> <p>II.2.2. au rămas în teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin în ultimele șase luni înainte de a fi trimise în Comunitatea Europeană și fără a veni în contact cu animale biogulate importate în acest teritoriu cu mai puțin de șase luni în urmă;</p> <p>II.2.3. au rămas în exploatația descrisă la punctele I.11 și I.13 de la naștere sau timp de cel puțin 40 de zile înainte de a fi expediate și, în această perioadă, în exploatație (exploatații) sau în proximitatea acesteia (acestora), pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de boală menționată la punctul II.2.1;</p> <p>II.2.4.A. nu sunt animale care trebuie sacrificate conform unui program național de eradicare a bolilor și nici nu au fost vaccinate împotriva niciunei boli menționate la punctul II.2.1 și acestea au fost supuse în ultimele 30 de zile unui test cu antigen brucelic tamponat pentru depistarea brucelozii porcine iar rezultatele au fost negative;</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.4.B. în ultimele 30 de zile, animalele au fost supuse unui test pentru depistarea anticorpilor bolii veziculoase a porcului și unuia pentru depistarea anticorpilor pestei porcine clasice, rezultatele fiind negative în ambele cazuri]</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.4.C. acestea au fost supuse în ultimele 30 de zile unui test cu antigen brucelic tamponat pentru depistarea brucelozii porcine, iar rezultatele au fost negative]</p> <p>II.2.5. provin din exploatații care:</p> <p>(a) nu sunt supuse niciunei restricții în baza programului național de eradicare a brucelozii, a encefalomiceliei enterovirotice a porcinelor (boala Teschen); și</p> <p>(b) sunt introduse într-un sistem oficial pentru notificarea acestor boli;</p>	

▼ **M73**

- II.2.6. acestea sunt expediate din exploatarea descrisă la rubricile de referință I.11 și I.13 direct în Comunitatea Europeană și, până la expedierea în Comunitatea Europeană:
- (a) acestea nu au venit în contact cu alte animale biongulate care nu corespund cel puțin aceluiași cerințe sanitare descrise în prezentul certificat; și
  - (b) nu s-au aflat într-un loc în care sau în proximitatea căruia, pe o rază de 10 km, în perioada anterioară de 40 de zile, s-a înregistrat un caz/focar al oricărei boli menționate la punctul II.2.1;
- II.2.7. orice mijloace de transport sau containere în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;
- II.2.8. acestea au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore de la urcarea în mijlocul de transport și nu s-a constatat niciun simptom clinic al bolii;
- II.2.9. pentru a fi expediate în Comunitatea Europeană, la data de .....<sup>(6)</sup> animalele au fost urcate în mijloacele de transport descrise la rubrica de referință I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și proiectate în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se piardă în timpul transportului.

**II.3. Atestare pentru transportul de animale**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul urcării lor în mijloacele de transport, conform prevederilor pertinente ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005 al Consiliului, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt considerate apte pentru transport.

<sup>(2)</sup> <sup>(6)</sup> **II.4. Cerințe specifice**

- II.4.1. Boala Aujeszky trebuie notificată în țara la care se face referință în rubrica de referință I.7;
- II.4.2. Conform informațiilor oficiale, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat nicio dovadă clinică, patologică sau serologică a bolii Aujeszky în exploatarea (exploatarea) de origine la care se face referire în rubricile I.11 și I.13 și nici în exploatarea (exploatarea) situate în apropiere pe o rază de 5 km;
- II.4.3. Animalele la care se face referire în rubrica I.28:
- (a) înainte de a fi expediate, animalele au rămas în exploatarea (exploatarea) descrisă (descrise) la punctele II.11 și I.13 de la naștere sau pe parcursul ultimelor 3 luni și, de la naștere, în alte exploatarea (exploatarea) cu statut echivalent;
  - (b) au fost izolate într-un adăpost autorizat de autoritatea competentă pentru ultimele 30 de zile imediat înaintea expedierii în vederea exportării, fără a veni în contact direct sau indirect cu suidele;
  - (c) au fost supuse unui test ELISA pentru depistarea prezenței anticorpului gI<sup>(7)</sup> pe ser prelevat cu cel puțin 21 de zile înaintea izolării și s-au înregistrat rezultate negative; și toate animalele aflate în carantină au avut rezultate negative la acest test; și
  - (d) nu au fost vaccinate împotriva bolii Aujeszky și nu au venit în contact cu animale vaccinate, iar efectivul de origine nu a fost vaccinat în cursul celor 12 luni anterioare.

<sup>(2)</sup> <sup>(6)</sup> **II.4.4** ..... (cerințe ulterioare și/sau teste) .....  
 .....]

**Note**

Acest certificat vizează suidele sălbatice (*Babyrousa* ssp., *Hylochoerus* ssp., *Phacochoerus* ssp., *Potamochoerus* ssp. și *Sus* ssp), *Tayassuidae* (*Catagonus* ssp., *Pecari-Tayassu* ssp.) și *Tapiridae* (*Tapirus* ssp.).



▼ **M73**

După import, animalele trebuie trimise fără întârziere exploatației de destinație unde rămân cel puțin pentru o perioadă de 30 de zile înainte de a fi apoi deplasate în afara exploatației, cu excepția cazului unui transport direct spre abator.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.13: Centrul de colectare, în cazul în care acesta există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea aprobării sale, conform părții 3.B din anexa I la Decizia 79/542/CEE.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 01.03 sau 01.06.19.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Sistem de identificare: Animalele trebuie să poarte:
  - un număr individual care să permită identificarea exploatațiilor de origine. Se va menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, echipament transponder) și partea anatomică a animalului pe care se aplică acestea;
  - o crotalie pe care să se aplice codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploatațiilor de origine.
- Rubrica de referință I.28: Vârsta: luni.
- Rubrica de referință I.28: Sex (M = mascul, F = femelă, C = castrat).
- Rubrica de referință I.28: Specie.

**Partea II**

- (1) Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (2) A se păstra mențiunea corespunzătoare.
- (3) Se vor oferi garanții suplimentare, dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «B».
- (4) Se vor oferi garanții suplimentare, dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «C».
- (5) Data încărcării. Importurile acestor animale nu sunt permise în cazul în care acestea au fost urcate în mijloacele de transport fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie într-o perioadă în care Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul suidelor provenind de pe acest teritoriu.
- (6) Când se solicită de către statul membru UE de destinație, în conformitate cu Decizia 2001/618/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (7) A se realiza în conformitate cu standardele prezentate în anexa III la Decizia 2001/618/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată). În cazul animalelor cu vârsta peste 4 luni, testul utilizat va fi testul ELISA «virus întreg».
- (8) Cerințe ulterioare solicitate de către Finlanda cu privire la gastroenterita transmisibilă.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:



▼M73


**Certificat de sănătate animală special pentru animale aflate în carantină în St. Pierre și Miquelon înainte de exportul în Comunitatea Europeană**

ȚARA		Certificat veterinar către UE						
Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
	Nume		I.3. Autoritatea competentă centrală					
	Adresă							
	Tel.							
	I.5. Destinatar		I.4. Autoritatea competentă locală					
	Nume		I.6.					
	Adresă							
	Cod poștal							
	Tel.							
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine		I.12.		I.12.			
	Nume		Număr de aprobare					
Adresă		Număr de aprobare						
Nume		Număr de aprobare						
Adresă		Număr de aprobare						
I.13. Locul de îmbarcare		I.14. Data plecării		ora plecării				
Adresă		Număr de aprobare		I.16. PIF de intrare în UE				
I.15. Mijlocul de transport		I.17. Nr. de CITES						
Avion <input type="checkbox"/>		Vapor <input type="checkbox"/>						
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>		I.19. Codul produsului				
Altele <input type="checkbox"/>		Altele <input type="checkbox"/>						
Identificare:		I.18. Speciele de animale/Produs		01.06.19				
Referințe documentare:		I.20. Număr/Cantitate		I.21.				
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului		I.22. Număr de ambalaje		I.24.				
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:		Reproducție <input type="checkbox"/>		Îngrășare <input type="checkbox"/>		Abatorizare <input type="checkbox"/>		
I.26.		I.27. Pentru import sau admitere în UE		<input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea animalelor/produselor		I.28. Identificarea animalelor/produselor		I.28. Identificarea animalelor/produselor				
Specii (nume științific)		Sistem de identificare		Număr de identificare		Vârsta		
						Sex		



ȚARA		Model CAM	
Parte II: certification	II.	<b>INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului
	II.1.	<p><b>Certificat privind condițiile de carantină</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise în certificatul de sănătate animală<sup>(1)</sup> numărul ..... eliberat la..... se află din ..... [data intrării<sup>(2)</sup>] în centrul de carantină din St. Pierre și Miquelon conform condițiilor expuse în partea 4 a anexei IV la Decizia 79/542/CEE pentru o perioadă de ..... zile înainte de a fi exportate în UE și în această perioadă au fost supuse următoarelor teste<sup>(3)</sup>, efectuate într-un laborator autorizat din cadrul Comunității, și s-au înregistrat rezultate negative<sup>(4)</sup>:</p> <p>II.1.1. Bruceloză:</p> <p>(a) <i>B. abortus</i>: SAT și RBT în decurs de două zile de la sosire și după minimum 42 de zile</p> <p>(b) <i>B. ovis</i>: CFT în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p>(c) <i>B. melitensis</i>: SAT și RBT în decurs de două zile de la sosire și după minimum 42 de zile</p> <p>II.1.2. Febră catarală ovină și boală hemoragică epizootică</p> <p><i>fie</i></p> <p>două teste care utilizează testul competitiv ELISA, în decurs de două zile de la sosire și după minimum 21 de zile<sup>(5)</sup>,</p> <p><i>fie</i></p> <p>au fost ținute în carantină mai mult de 60 de zile și în această perioadă centrul de carantină nu a fost contaminat cu febră catarală ovină (specia Culicoides) și nu s-a înregistrat niciun simptom de boală clinică<sup>(6)</sup>.</p> <p>II.1.3. Tuberculoză</p> <p>două teste cutanate de tuberculină conform anexei B la Directiva 64/432/CE utilizând tuberculină bovină și aviară, efectuate în decurs de două zile de la sosire și după minimum 42 de zile de la primul test</p> <p>II.1.4. FMD: testul ELISA pentru detectarea anticorpilor și un test de neutralizare a virusului în decurs de două zile de la sosire și după minimum 42 de zile</p> <p>II.1.5. Pestă bovină: ELISA în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p>II.1.6. Stomatită veziculoasă: ELISA sau test de neutralizare a virusului în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p>II.1.7. Febra văii marelui rift: un test ELISA sau un test de neutralizare a virusului în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p>II.1.8. Dermatoză nodulară: ELISA sau test de neutralizare a virusului în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p>II.1.9. Febră hemoragică de Crimeea-Congo: ELISA sau test de neutralizare a virusului în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p>II.1.10. Surra: microscopie a sângelui în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p>II.1.11. Febră catarală malignă: test de imunofluorescență în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p>II.2.</p> <p><b>Garanții suplimentare</b></p> <p>II.2.1. Leucoză bovină: testul AGID sau ELISA în decurs de două zile de la sosire și după minimum 42 de zile (la solicitarea statului membru de destinație)<sup>(5)</sup></p>	II.b.

## ▼ M73

<p>II.3. <b>Tratamente</b></p> <p>Au fost supuse:</p> <p>II.3.1. unui tratament de antiparazitare intern și extern în timpul perioadei de carantină</p> <p>II.3.2. <sup>(5)</sup> <i>fie</i> [unui tratament cu streptomicină 25 mg/kg]</p> <p><sup>(5)</sup> <i>fie</i> [unui tratament eficient cu antibiotice pentru combaterea <i>Leptospira</i> spp. (a se specifica ..... ...mg/kg.....)]</p> <p><sup>(6)</sup>[II.3.3. unui vaccin împotriva rabiei (dacă este necesar) la ..... (zz/ll/aa) utilizându-se vaccinul ..... tip, producător și lot) rezultatul testului fiind .....]</p>	
<p><b>Note</b></p> <p>Acest certificat vizează animalele vii din familia <i>Camelidae</i>.</p>	
<p><b>Partea I</b></p> <p>— Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).</p> <p>— Rubrica de referință I.13: Centrul de colectare, în cazul în care acesta există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea aprobării sale, conform părții 3.B din anexa I la Decizia 79/542/CEE.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Sistem de identificare: Animalele trebuie să poarte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— un număr individual care să permită identificarea exploatațiilor de origine. Se va menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, echipament transponder) și partea anatomică a animalului pe care se aplică acestea;</li> <li>— o crotalie pe care să se aplice codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploatațiilor de origine.</li> </ul> <p>— Rubrica de referință I.28: <i>Vârsta</i>: luni.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: <i>Sex</i>: (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</p> <p>— Rubrica de referință I.28: <i>Specia</i>: Selectați între «<i>Camelus</i> spp.», «<i>Lama</i> spp.», «<i>Vicugna</i> spp.», după caz.</p>	
<p><b>Partea II</b></p> <p><sup>(1)</sup> Certificat de sănătate animală pentru animale sălbatice, altele decât suidele, expediate în Comunitatea Europeană (model «RUM») conform celor prezentate în partea 2 a anexei la Decizia 79/542/CEE.</p> <p><sup>(2)</sup> Data la care ultimul animal dintr-un grup a intrat în centrul de carantină.</p> <p><sup>(3)</sup> Teste efectuate în conformitate cu metodele descrise în partea 4 capitolul 2 punctul 1.1 din anexa I la Decizia 79/542/CEE.</p> <p><sup>(4)</sup> Rezultatele testelor efectuate trebuie anexate în original acestui certificat de sănătate.</p> <p><sup>(5)</sup> Se șterge în funcție de caz.</p> <p>NB: Procedurile de prelevare de probe și de testare trebuie grupate cât mai bine posibil, respectându-se în același timp intervale minime de timp pentru a se evita manipularea excesivă a animalelor.</p>	
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule): _____ Titlul și funcția: _____</p> <p>Data: _____ Loc: _____ Semnătura: _____</p> <p style="text-align: center;">  </p>	

▼ **M54****PARTEA 3****A – Addendum privind transportul animalelor pe cale maritimă**

*(A se completa și anexa la certificatul sanitar-veterinar în cazul în care transportul până la frontiera Comunității Europene se efectuează, chiar și parțial, pe cale maritimă)*

**Declarația căpitanului navei**

Subsemnatul, căpitan al navei (numele .....),

declar că animalele menționate în certificatul sanitar-veterinar nr. ...., anexat, au stat la bordul navei

în timpul călătoriei de la ..... din ..... (țara exportatoare)

spre ..... din Comunitatea Europeană, iar nava nu a făcut escală

în nici un port din afara ..... (țara exportatoare)

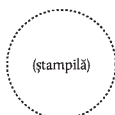
în timpul călătoriei spre Comunitatea Europeană, altul decât: ..... (porturi de escală). De asemenea, pe parcursul călătoriei,

aceste animale nu au intrat în contact cu alte animale de la bord prezentând o stare de sănătate inferioară.

Adoptată în ..... la .....

(Portul de destinație)

(Data sosirii)



(semnătura căpitanului)

(numele cu majuscule și funcția)

**B – Condiții de autorizare a centrelor de adunare**

Centrele de adunare desemnate îndeplinesc următoarele cerințe:

- I. Se află sub controlul unui medic veterinar oficial.
- II. Toate sunt situate în centrul unei zone cu diametru de 20 km în care, în conformitate cu constatările oficiale, nu s-a raportat nici un caz de febră aftoasă cu cel puțin 30 de zile înainte de utilizarea lor ca centre desemnate.
- III. Înainte de a fi utilizate ca centre desemnate, se curăță și se dezinfectează cu un dezinfectant autorizat oficial în țara exportatoare pentru a combate eficient boala menționată la punctul II anterior.
- IV. Dispun, ținând seama de capacitatea lor de adăpostire, (a) de o instalație destinată exclusiv acestei utilizări; (b) instalații corespunzătoare, ușor de curățat și de dezinfectat, pentru a încărca și a descărca animalele, pentru a le adăposti în condiții adecvate, a le adăpa și hrăni și pentru a le administra orice tratament necesar; (c) instalații corespunzătoare pentru inspecții și izolare; (d) echipament adecvat pentru curățarea și dezinfectarea sălilor și a camioanelor; (e) o suprafață suficientă de depozitare a furajelor, așternutelor de paie și a gunoiului de grajd; (f) sisteme adecvate de colectare și eliminare a apelor reziduale; (g) un birou pentru medicul veterinar oficial.
- V. Când funcționează, dispun de un număr suficient de medici veterinari care să efectueze toate sarcinile ce le revin.
- VI. Acceptă doar animale identificate individual pentru a garanta trasabilitatea. În acest sens, în cazul în care animalele sunt acceptate, proprietarul sau persoana responsabilă cu centrul se asigură că animalele sunt identificate corespunzător și sunt însoțite de documentele sau certificatele de sănătate animală pentru speciile și categoriile în cauză. În plus, această persoană înregistrează într-un registru sau o bază de date și păstrează pentru cel puțin trei ani numele proprietarului, originea, data intrării, data ieșirii, numărul și identificarea animalelor sau numărul de înregistrare a șeptelului de origine și destinația animalelor, precum și numărul de înregistrare a transportatorului și numărul de înregistrare a camionului care livrează sau încarcă animalele din instalații.
- VII. Toate animalele care trec prin aceste centre îndeplinesc condițiile de sănătate stabilite pentru importul în Comunitatea Europeană de animale din categoriile relevante.

▼ **M54**

- VIII. Animalele care urmează să fie exportate în Comunitatea Europeană și care trec printr-un centru de adunare trebuie, la șase zile de la sosire, să fie îmbarcate și expediate direct spre frontiera țării exportatoare: (a) fără să vină în contact cu alte animale biongulate decât cele care îndeplinesc condițiile de sănătate stabilite pentru importul în Comunitatea Europeană al categoriei relevante de animale; (b) repartizate în loturi, astfel încât un lot să nu conțină în același timp animale reproducătoare sau pentru producție și animale destinate sacrificării imediate; (c) în vehicule de transport sau containere care au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial în țara exportatoare pentru a combate eficient boala menționată la punctul II anterior și care sunt construite astfel încât materiile fecale, urina, așternutul de paie sau furajele să nu se scurgă sau să nu cadă în timpul transportului.
- IX. În cazul în care condițiile stabilite pentru exportul animalelor în Comunitate impun efectuarea unui test, înainte de îmbarcare, într-un termen precizat, acest termen include orice perioadă de adunare, limitată la șase zile, de la sosirea animalelor în centrele desemnate.
- X. Țara exportatoare specifică centrele desemnate pentru animalele reproducătoare și pentru producție și centrele desemnate pentru animalele destinate sacrificării și notifică numele și adresele acestor centre, precum și actualizările succesive, Comisiei și autorităților centrale competente ale statelor membre.
- XI. Țara exportatoare stabilește procedura conform căreia se efectuează supravegherea oficială a centrelor desemnate și garantează aplicarea acestei supravegheri.
- XII. Se inspectează în mod regulat pentru a se confirma că cerințele de desemnare sunt îndeplinite în continuare. În caz de nerespectare a cerințelor sau de suspendare a activității, desemnarea se poate reinstitui doar în cazul în care autoritatea competentă s-a asigurat că centrul respectă în totalitate cerințele menționate anterior.

**C – Protocoale pentru standardizarea materialelor și a procedurilor de testare**

**Tuberculoză (TBL)**

Testul de tuberculinare intradermică simplă cu tuberculină bovină se efectuează în conformitate cu anexa B la Directiva 64/432/CEE. În cazul suidelor, testul de tuberculinare intradermică simplă cu tuberculină aviară se efectuează în conformitate cu anexa B la Directiva 64/432/CEE, doar că locul injecției se află pe pielea flască de la baza urechii.

**Bruceloză (Brucella abortus) (BRL)**

Testul de seroaglutinare, reacția de fixare a complementului, testul cu antigen brucelic tamponat și testul de imunoabsorbție cu anticorpi marcați enzimatic (ELISA) se efectuează în conformitate cu anexa C la Directiva 64/432/CEE.

**Bruceloză (Brucella melitensis) (BRL)**

Testul se efectuează în conformitate cu anexa C la Directiva 64/432/CEE.

**Leucoză enzootică bovină (EBL)**

Testul de imunodifuzie în gel de agar și testul de imunoabsorbție cu anticorpi marcați enzimatic (ELISA) se efectuează în conformitate cu punctele A și C, capitolul II din anexa D la Directiva 64/432/CEE a Consiliului.

**Boala limbii albastre (BTG)**

- A. Testul ELISA de blocare sau de competiție se efectuează în conformitate cu protocolul următor:

Testul ELISA de competiție, care utilizează anticorpii monoclonali 3-17-A3, este capabil să identifice anticorpii pentru toate serotipurile cunoscute ale virusului bolii limbii albastre (BTV).

Principiul testului este întreruperea unei reacții între antigenul BTV și un anticorp monoclonal specific de grup (3-17-A3) prin adăugarea de ser de testare. Anticorpii de BTV prezenți în serul de testare blochează reactivitatea anticorpii monoclonali (AcM) și cauzează o reducere a dezvoltării scontate a culorii după adăugarea unui anticorp antișoarece marcat enzimatic și a cromogenului/substratului. Serurile pot fi testate într-o singură diluție de 1:5 (testul spot – apendicele 1) sau pot fi titrate



▼ **M54**

	Controale		Seruri de testare									
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
D	C++	C++	1:40									1:40
E	C+	C+	1:80									1:80
F	C+	C+	1:160									1:160
G	Cm	Cm	1:320									1:320
H	Cm	Cm	1:640									1:640

*Protocolul de testare:*

- Control conjugat (Cc): Godeurile 1A și 1B corespund controlului de blank ce cuprinde antigenul BTV și un conjugat. Se poate utiliza pentru a etalona cititorul ELISA.
- Control AcM (Cm): Coloanele 1 și 2, rândurile G și H corespund controlului anticorpului monoclonal ce cuprinde antigenul BTV, anticorpul monoclonal și conjugatul. Aceste godeuri reprezintă culoarea cea mai pronunțată. Media valorilor densității optice ale acestui control reprezintă valoarea de inhibiție 0 %.
- Control pozitiv (C++, C+): Coloanele 1 și 2, rândurile C, D, E și F. Aceste godeuri cuprind antigenul BTV, antiserul puternic pozitiv și, respectiv, slab pozitiv, AcM și conjugatul.
- Control negativ (C-): Godeurile 2A și 2B corespund controalelor negative, care cuprind antigenul BTV, antiserul BTV negativ, AcM și conjugatul.
- Ser de testare: Pentru studii serologice la scară mare și teste de control rapide, serurile se pot testa într-o diluție unică 1:5 (apendicele 1). Eventual, 10 seruri se pot testa într-o serie de diluții de la 1:5 până la 1:640 (apendicele 2). Vor rezulta informații cu privire la titrul anticorpului din serul de testare.

*Procedura:*

- Se diluează antigenul BTV la concentrația pretitrată în PBS, se agită energic cu ajutorul unui aparat cu ultrasunete pentru a dispersa agregatele de virus (în absența unui aparat cu ultrasunete, se agită puternic cu pipeta) și se adaugă 50 μl în toate godeurile plăcii ELISA. Se lovește ușor placa de masa pentru a dispersa antigenul.
- Se incubează pentru 60 de minute la 37 °C într-un incubator-agitator. Se spală plăcile de trei ori prin umplerea și se golirea godeurilor cu PBS nesteril și se usucă cu hârtie sugativă.
- Godeurile de control: Se adaugă 100 μl tampon de blocare în godeurile Cc. Se adaugă 50 μl de ser de control pozitiv și negativ, într-o diluție de 1:5 (10 μl de ser + 40 μl de tampon de blocare), în godeurile C-, C + și, respectiv, C++. Se adaugă 50 μl de tampon de blocare în godeurile de control AcM.

Metoda de titrare unică: Se adaugă fiecare ser de testare în diluție de 1:5 cu tampon de blocare, în duplicat, în godeurile coloanelor de la 3 la 12 (10 μl de ser + 40 μl de tampon de blocare), conform schemei anterioare.

sau



▼ **M54**

Metoda de titrare a serului: Se prepară o serie de diluții în progresie geometrică ale fiecărui eșantion de testare (de la 1:5 la 1:640) într-un tampon de blocare în cele opt godeuri ale fiecărei coloane de la 3 la 12.

4. Imediat după adăugarea serului de testare, se diluează AcM la 1:100 într-un tampon de blocare și se adaugă 50 μl în toate godeurile plăcii, cu excepția blank-ului.
5. Se incubează pentru 60 de minute la 37 °C. Se spală de trei ori cu PBS și se usucă cu hârtie sugativă.
6. Se diluează concentratul de iepure antișoarece la 1/5 000 într-un tampon de blocare și se adaugă 50 μl în toate godeurile plăcii.
7. Se incubează pentru 60 de minute la 37 °C. Se spală de trei ori cu PBS și se usucă cu hârtie sugativă.
8. Se decongelează OPD și, imediat înainte de utilizare, se adaugă 5 μl de peroxid de hidrogen 30 % la fiecare 10 ml de OPD. Se adaugă 50 μl în toate godeurile plăcii. Se așteaptă dezvoltarea culorii pentru aproximativ 10 minute și se întrerupe reacția cu acid sulfuric 1M (50 μl pe godeu). Culoarea ar trebui să se dezvolte în godeurile de control AcM și în godeurile ce conțin ser fără anticorpi de BTV.
9. Se examinează și se înregistrează plăcile fie cu ochiul liber, fie folosind un cititor spectrofotometric.

*Analiza rezultatelor:*

Cu ajutorul unui program, pe calculator se editează valorile densității optice (DO) și procentul de inhibiție (PI) ale serurilor de testare și blank pe baza valorii medii înregistrate în godeurile de control antigen. Aceste valori ale DO și PI se utilizează pentru a determina dacă testul a fost efectuat în limitele acceptabile. Limitele superioare (UCL) și cele inferioare (LCL) ale controlului AcM (antigen plus AcM în absența serului de testare) se situează între valorile 0,4 și 1,4 ale DO. Plăcile care nu sunt conforme criteriilor menționate anterior trebuie respinse.

În absența unui program pe calculator, se editează valorile DO cu ajutorul unei imprimante ELISA. Se calculează valoarea medie a densității optice pentru godeurile de control antigen, care este echivalentă cu 100 %. Se determină valoarea DO la 50 % și se calculează manual pozitivitatea și negativitatea fiecărui eșantion.

Procentul valorii de inhibiție (PI) =  $100 - (DO \text{ a fiecărui control} / \text{media DO a Cm}) \times 100$ .

Godeurile ce conțin serul de control negativ în duplicat, godeurile de blank în duplicat, ar trebui să înregistreze valori ale PI între + 25 % și - 25 % și, respectiv, între + 95 % și + 105 %. Neconformitatea cu aceste limite nu invalidează placa, însă avertizează cu privire la formarea unei culori de fond. Serurile de control puternic și slab pozitive ar trebui să înregistreze valori ale PI între + 81 % și + 100 % și, respectiv, între + 51 % și + 80 %.

Pragul de diagnostic pentru serurile de testare este 50 % (PI de 50 % sau DO de 50 %). Eșantioanele ce prezintă valori ale PI >50 % se consideră negative. Eșantioanele ce prezintă valori ale PI mai mari și mai mici decât pragul pentru godeurile în duplicat se consideră suspecte; aceste eșantioane se pot retesta prin metoda testului unic și/sau prin metoda titrării. Eșantioanele pozitive se pot de asemenea titra pentru a indica gradul de pozitivitate.

Citirea cu ochiul liber: Eșantioanele pozitive și negative sunt ușor reparable cu ochiul liber; eșantioanele slab pozitive sau cele puternic negative pot fi mai dificil interpretabile cu ochiul liber.

*Prepararea antigenului virusului BTV pentru ELISA:*

1. Se spală de trei ori 40-60 de linii celulare BHK-21 confluențe cu mediu Eagle fără ser și se infectează cu serotipul 1 al virusului bolii limbii albastre în mediul Eagle fără ser.
2. Se incubează la 37 °C și se examinează zilnic efectul citopatic (CPE).
3. Când CPE este complet în 90-100 % din placa fiecărei linii celulare, se recoltează virusul agitănd pentru a desprinde celulele aderente la pereți.
4. Se centrifughează la 2 000-3 000 rpm pentru a fragmenta celulele.

▼ **M54**

5. Se elimină supernatantul și se repun celulele în suspensie în aproximativ 30 ml de PBS ce conține 1 % „Sarkosyl” și 2 ml de fluorură de fenilmetilsulfonil (tampon de liză). Poate rezulta gelificarea celulelor, caz în care se mai adaugă tampon de liză pentru a reduce acest efect. (NB: fluorura de fenilmetilsulfonil este periculoasă – a se manevra cu extremă precauție.)
6. Se disociază celulele timp de 60 de secunde cu ajutorul unei sonde ultrasonice la o amplitudine de 30 micrometri.
7. Se centrifughează la 10 000 rpm pentru 10 minute.
8. Se depozitează supernatantul la + 4 °C și se repune în suspensie fragmentul de celulă rămas în 10-20 ml de tampon de liză.
9. Se agită cu ajutorul unui aparat cu ultrasunete și se clarifică, de trei ori în total, stocând supernatantul în fiecare stadiu.
10. Se reunesc supernatanții și se centrifughează la 24 000 rpm (100 000 g) pentru 120 de minute la + 4 °C peste o perniță de 5ml de sucroză la 40 % (m/v în PBS) cu ajutorul unor tuburi de centrifugare Beckmann de 30 ml și al unui rotor SW 28.
11. Se elimină supernatantul, se lasă tuburile să se scurgă bine și se repune în suspensie fragmentul în PBS prin sonicare. Se stochează antigenul în părți alicote la – 20 °C.

*Titarea antigenului virusului BTV pentru ELISA*

Titarea antigenului bolii limbii albastre pentru ELISA se face prin tehnica ELISA indirectă. Diluțiile în progresie geometrică ale antigenului se titrează în funcție de o diluție constantă (1/100) de anticorp monoclonal 3-17-A3. Protocolul este următorul:

1. Se titrează antigenul BTV în PBS la o diluție de 1:20 pe o placă de microtitrare într-o serie de diluții în progresie geometrică (50 μl/godeu) utilizând o pipetă multicanal.
2. Se incubează o oră la 37 °C într-un agitator orbital.
3. Se spală plăcile de trei ori cu PBS.
4. Se adaugă 50 μl de anticorp monoclonal 3-17-A3 (diluat la 1/100) în fiecare godeu al plăcii de microtitrare.
5. Se incubează o oră la 37 °C într-un incubator-agitator.
6. Se spală plăcile de trei ori cu PBS.
7. Se adaugă 50 μl de globulină de iepure antișoarece conjugată cu peroxidază din hrean, diluată la o concentrație pretitrată optimă, în fiecare godeu al plăcii de microtitrare.
8. Se incubează o oră la 37 °C.
9. Se adaugă substrat și cromogen după indicațiile anterioare. Se întrerupe reacția după 10 minute prin adăugarea acidului sulfuric 1 M (50 μl/godeu).

În testul de concurență, anticorpul monoclonal trebuie să fie în exces, astfel, se alege o diluție a antigenului ce se găsește pe curba de titrare (nu în zona de platou) care dă aproximativ o DO de 0,8 după 10 minute.

- B. Testul de imunodifuzie în gel de agar se efectuează în conformitate cu protocolul următor:

*Antigen:*

Se prepară antigen precipitant în orice sistem de cultură celulară compatibil cu o multiplicare rapidă a serotipului de referință al virusului bolii limbii albastre. Se recomandă celule BHK sau Vero. Antigenul este prezent în fluidul supernatant la sfârșitul creșterii virale, dar necesită o concentrare de la 50 la 100 de ori mai mare pentru a fi eficient. Acest lucru se poate realiza prin orice procedură de concentrare proteică standard; antigenul viral poate fi inactivat prin adăugarea a 0,3 % (v/v) de beta-propiolactonă.

*Ser de control pozitiv cunoscut*

Cu ajutorul antigenului și serului internațional de referință, se produce un ser național standard, standardizat pentru a obține o proporție optimă fata

▼ **M54**

de serul de referință internațional, liofilizat și utilizat în fiecare test ca ser de control cunoscut.

*Ser de testare*

**Procedura:** Se toarnă agaroză 1 % preparată în tampon de borat sau de barbitol de sodiu, pH de la 8,5 la 9,0, într-o placă Petri de o adâncime minimă de 3,0 mm. O secvență de testare din șapte godeuri lipsite de umiditate, fiecare cu un diametru de 5,0 mm, este tăiată în agar. Secvența constă într-un godeu central și șase godeuri aranjate în jurul lui într-un cerc cu o rază de 3 mm. Godeul central este umplut cu antigenul standard. Godeurile periferice 2, 4 și 6 sunt umplute cu ser pozitiv cunoscut, iar godeurile 1, 3 și 5 sunt umplute cu seruri de testare. Sistemul este incubat o perioadă de până la 72 de ore la temperatura ambiantă, într-o etuvă umedă închisă.

**Interpretarea:** Un ser de testare este pozitiv în cazul în care formează o linie de precipitare specifică cu antigenul și formează o linie completă de identitate cu serul de control. Un ser de testare este negativ în cazul în care nu formează o linie specifică cu antigenul și nu deviază curba serului de control. Plăcile Petri trebuie să fie examinate pe fond întunecat și utilizându-se iluminare indirectă.

**Boala hemoragică epizootică (EHD)**

Testul de imunodifuzie în gel de agar se efectuează în conformitate cu protocolul următor:

*Antigen:*

Se prepară antigen precipitant în orice sistem de cultură celulară compatibil cu o multiplicare rapidă a serotipului (serotipurilor) virusului bolii hemoragice epizootice. Se recomandă celule BHK sau Vero. Antigenul este prezent în fluidul supernatant la sfârșitul creșterii virale, dar trebuie să aibă o concentrație de la 50 la 100 de ori mai mare pentru a fi eficient. Acest lucru se poate realiza prin orice procedură de concentrare proteică standard; antigenul viral poate fi inactivat prin adăugarea de beta-propiolactonă 0,3 % (v/v).

*Ser de control pozitiv cunoscut*

Cu ajutorul antigenului și serului de referință internațional, se produce un ser național standard, standardizat pentru a obține o proporție optimă față de serul de referință internațional, liofilizat și utilizat în fiecare test ca ser de control cunoscut.

*Ser de testare*

**Procedura:** Se toarnă agaroză 1 % preparată în tampon de borat sau de barbitol de sodiu, pH de la 8,5 la 9,0, într-o placă Petri de o adâncime minimă de 3,0 mm. O secvență de testare din șapte godeuri lipsite de umiditate, fiecare cu un diametru de 5,0 mm, este tăiată în agar. Secvența constă într-un godeu central și șase godeuri aranjate în jurul lui într-un cerc cu o rază de 3 mm. Godeul central este umplut cu antigenul standard. Godeurile periferice 2, 4 și 6 sunt umplute cu ser pozitiv cunoscut, iar godeurile 1, 3 și 5 sunt umplute cu seruri de testare. Sistemul este incubat o perioadă de până la 72 de ore la temperatura ambiantă, într-o etuvă umedă închisă.

**Interpretarea:** Un ser de testare este pozitiv în cazul în care formează o linie de precipitare specifică cu antigenul și formează o linie completă de identitate cu serul de control. Un ser de testare este negativ în cazul în care nu formează o linie specifică cu antigenul și nu deviază curba serului de control. Plăcile Petri trebuie să fie examinate pe fond întunecat și utilizându-se iluminare indirectă.

▼ **M54****Rinotraheita infecțioasă bovină (IBR)/vulvovaginita pustuloasă infecțioasă**

A. Testul de seroneutralizare se efectuează în conformitate cu următorul protocol:

Ser: Toate serurile sunt inactivate la căldură (56 °C) pentru 30 de minute înainte de utilizare.

Procedură: Pentru testul de seroneutralizare constantă a diferitelor tipuri de virusuri, realizat pe plăci de microtitrare, se folosesc celulele MDBK sau alte celule corespunzătoare. Tulpina Colorado, Oxford sau orice altă tulpina de referință a virusului se folosește la o doză de 100 TCID<sub>50</sub> pentru 0,025 ml; se amestecă eșantioane de ser nediluat inactivat cu un volum egal (0,025 ml) de suspensie virală. Se incubează amestecurile de ser/virus la temperatura de 37 °C pentru 24 de ore în plăcile de microtitrare, înainte de adăugarea celulelor MDBK. Celulele sunt folosite la o concentrație care formează un monostrat complet după 24 de ore.

Controale: (i) controlul infecțiozității virusului; (ii) controale de toxicitate a serului; (iii) controale de culturi celulare neinoculate; (iv) antiseruri de referință.

Interpretare: Rezultatele testului de neutralizare și titrul virusului folosit la testare se înregistrează după trei până la șase zile de incubare la temperatura de 37 °C. Titrurile serului se consideră negative, în cazul în care nu există nici o neutralizare la o diluție de 1/2 (ser nediluat).

B. Orice alt test recunoscut în contextul Deciziei 93/42/CE a Comisiei privind garanțiile suplimentare referitoare la rinotraheita infecțioasă bovină pentru bovinele destinate statelor membre sau regiunilor acestora indemne de boală.

**Febra aftoasă (FMD)**

A. Colectarea eșantioanelor de esofag/faringe și testarea acestora se efectuează în conformitate cu următorul protocol:

Reactivi: Înainte de prelevare, se prepară mediul de transport. Se repartizează un volum de 2 ml într-un număr de containere egal cu numărul de animale care vor fi testate. Containerele utilizate trebuie să reziste la congelare cu CO<sub>2</sub> solid sau azot lichid. Eșantioanele se obțin cu ajutorul unui tampon de recoltat sputa sau „probang”. Pentru a preleva un eșantion, se trece dispozitivul probang prin gură peste limbă și până la partea superioară a esofagului. Se încearcă raclarea epitelului la suprafața părții superioare a esofagului și a faringelui prin mișcări laterale și verticale. Dispozitivul probang este apoi retras, de preferință, după ce animalul a înghițit. Dispozitivul probang trebuie să fie plin și să conțină un amestec de mucus, salivă, fluid esofagian și fragmente celulare. Trebuie să se ia măsuri ca fiecare specimen să conțină material celular vizibil. Trebuie evitate mișcările violente care pot provoca sângerări. Eșantioanele prelevate de la anumite animale pot fi puternic contaminate cu conținut ruminal. În acest caz, aceste eșantioane se elimină și se spală gura animalului cu apă sau cu lichid fiziologic înainte de repetarea operației de prelevare.

▼ **M54**

Tratamentul eşantioanelor: Se examinează calitatea fiecărui eşantion colectat în dispozitivul probang și se adaugă 2 ml din acest conținut într-un volum egal de mediu de transport într-un container rezistent la congelare. Containerele sunt închise ermetic, sigilate, dezinfectate și etichetate. Eşantioanele se păstrează la rece (+ 4 °C) și se examinează după trei până la patru ore sau se plasează în gheață uscată (- 69 °C) sau în azot lichid și se păstrează congelate până la examinare. Între două prelevări, dispozitivul probang se dezinfectează și se clătește de trei ori cu apă curată.

Test de depistare a virusului FMD: Eşantioanele se inoculează în culturi celulare primare de tiroidă bovină, folosindu-se cel puțin trei tuburi pentru fiecare eşantion. Se pot folosi alte celule corespunzătoare, precum celulele primare de rinichi de bovine sau porcine, dar ar trebui să se țină seama că aceste celule sunt mai puțin sensibile la anumite tulpini ale virusului FMD. Tuburile se incubează la 37 °C într-un aparat cu rotile și se examinează zilnic timp de 48 de ore pentru a detecta prezența efectului citopatic (CPE). În cazul în care sunt negative, culturile se transferă în alte culturi și se reexaminează timp de 48 de ore. Trebuie să se confirme specificitatea oricărui CPE.

Mijloace de transport recomandate:

1. Tampon fosfat de 0,08 M, la pH 7,2, conținând albumină din ser bovin 0,01 %, roșu fenol 0,002 % și antibiotice.
2. Mediu de cultură tisulară (de exemplu, Eagle MEM) conținând tampon Hepes 0,04 M, albumină de ser bovin 10,01 % și antibiotice, pH 7,2.
3. Ar trebui să se adauge antibiotice în cantitățile următoare pe ml final de mediu de transport, de exemplu penicilină 1 000 UI, sulfat de neomicină 100 UI, sulfat de polimixină B 50 UI, micostatin 100 UI.

B. Testul de seroneutralizare a virusului se efectuează în conformitate cu următorul protocol:

Reactivi: Se prepară antigenul stoc FMDV în culturi celulare sau pe limbi de bovine și se păstrează la o temperatură de - 70 °C sau mai mică sau la o temperatură de - 20 °C după adăugarea de glicerol la 50 %. Acesta constituie antigenul stoc. În aceste condiții, virusul FMD este stabil și titrurile variază foarte puțin pe o perioadă de câteva luni.

Procedură: Testul se realizează pe plăci de microtitrare cu fund plat, prevăzute pentru culturi tisulare, folosind celule sensibile ca IB-RS-2, BHK-21 sau celule de rinichi de vițel. Se diluează la 1/4 serurile de testare într-un mediu de culturi celulare fără ser, la care se adaugă 100 UI/ml de neomicină sau alte antibiotice adecvate. Serurile se inactivează la temperatura de 56 °C timp de 30 de minute și se folosesc volume de 0,05 ml din acestea pentru prepararea unor serii duble pe plăci de microtitrare cu ajutorul unei anse de diluție de 0,05 ml. Se adaugă apoi în fiecare godeu virus pretitrat, diluat de asemenea în mediu de cultură fără ser, conținând 100 TCID<sub>50</sub>/0,05 ml. După incubarea la temperatura de 37 °C timp de o oră pentru a permite reacția de neutralizare, se adaugă în fiecare godeu 0,05 ml de suspensie celulară ce conține  $0,5-1,0 \times 10^6$  celule la 1 ml într-un mediu de cultură

▼ **M54**

celulară conținând ser fără anticorpi de FMD, iar plăcile se sigilează. Plăcile se incubează la temperatura de 37 °C. Monostraturile devin în mod normal confluențe în 24 de ore. CPE este în mod normal suficient dezvoltat în 48 de ore pentru a permite o citire microscopică a testului. În acest moment, se poate efectua o citire microscopică finală sau plăcile se pot fixa și colora în vederea unei citiri macroscopice, utilizând, de exemplu, soluție salină formolată 10 % și albastru de metilen 0,05 %.

**Controale:** Controalele fiecărui test cuprind un antiser omolog de un titru cunoscut, un control al celulelor, un control de toxicitate a serului, un control al mediului și o titrare a virusului pe baza căreia se calculează cantitatea reală a virusului utilizată în test.

**Interpretare:** Godeurile care prezintă CPE sunt considerate infectate și titrurile de neutralizare sunt exprimate ca reprezentând reciproca diluției finale de ser prezent în amestecurile de ser/virus la punctul final de 50 % estimat după metoda Spearman-Kärber. (Kärber, G., 1931, *Archiv fuer Experimentelle Pathologie und Pharmakologie*, 162, 480). Testele se consideră valide în cazul în care cantitatea reală de virus folosită pentru fiecare godeu este cuprinsă între 101,5 și 102,5 TCID<sub>50</sub> și titrul serului de referință nu variază cu un factor mai mare de 2 față de titrul anticipat, estimat după modul titrărilor precedente. În cazul în care controalele se găsesc în afara acestor limite, se repetă testele. Un titru final de 1/11 sau mai mic se consideră negativ.

C. Detectarea și cuantificarea anticorpului prin testul ELISA se efectuează în conformitate cu următorul protocol:

**Reactivi:** Antiseruri de iepure față de șapte tipuri de antigenul 146S al virusului febrei aftoase (FMDV) folosite la o concentrație optimă predeterminată într-un tampon de carbonat/bicarbonat cu pH 9,6. Se prepară antigene din tulpinile de virus selectate, cultivate pe monostraturi de celule BHK-21. Se utilizează supernatanți nepurificați și se pretitrează conform protocolului, dar fără ser, pentru a da o diluție care, după adăugarea unui volum egal de PBST (tampon fosfat salin, conținând 0,05 % Tween-20 și indicator roșu fenol) ar da o densitate optică între 1,2 și 1,5. Virusurile pot fi folosite inactivate. PBST este folosit ca diluant. Se prepară antiseruri de cobai prin inocularea cobailor cu antigen 146S din fiecare serotip. Se prepară o concentrație optimă predeterminată în PBST, ce conține 10 % ser bovin normal și 5 % ser normal de iepure. Se folosește imunoglobulină de iepure anticobai conjugată cu peroxidază din hrean la o concentrație optimă predeterminată în PBST, ce conține 10 % ser normal bovin și 5 % ser normal de iepure. Serurile de testare se diluează în PBST.

**Procedura:**

1. Plăcile ELISA se acoperă cu 50 μl de seruri antivirale de iepure și se lasă peste noapte într-o încăpere umedă, la temperatura ambiantă.
2. În plăci de microtitrare cu godeuri multiple și cu fundul rotund (plăci purtătoare), se prepară, la un volum de 50 microlitri, serii de diluții în progresie geometrică, în duplicat, din fiecare ser de testare începând cu diluția 1/4. Se adaugă în fiecare godeu 50 microlitri dintr-o doză constantă de antigen și amestecurile se lasă peste noapte la temperatura de 4 °C. Adăugarea antigenului reduce diluția serică inițială la 1/8.
3. Se spală plăcile ELISA cu PBST de cinci ori.
4. Se transferă apoi 50 microlitri de amestecuri ser/antigen din plăcile purtătoare în plăcile ELISA acoperite cu ser de iepure și se incubează la temperatura de 37 °C timp de o oră într-un agitator rotativ.
5. După spălare, se adaugă în fiecare godeu 50 μl de antiser de cobai la antigenul folosit la punctul 4. Se incubează plăcile la temperatura de 37 °C timp de o oră într-un agitator rotativ.

▼ **M54**

6. Se spală plăcile și se adaugă în fiecare godeu 50 μl de imunoglobulină de iepure anticobai, conjugată cu peroxidază din hrean. Plăcile se incubează la temperatura de 37 °C timp de o oră într-un agitator rotativ.
7. Se spală plăcile și se adaugă în fiecare godeu 50 μl de ortofenilen diamină, ce conține 0,05 % H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (30 %) m/v.
8. După 15 minute se întrerupe reacția cu H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> de 1,25 M.

Se efectuează o citire spectrofotometrică a plăcilor la 492 nm cu ajutorul unui cititor ELISA, cuplat la un microcalculator.

**Controale:** Pentru fiecare antigen utilizat, 40 de godeuri nu conțin ser, ci antigen diluat într-un PBST. O serie dublă de diluții în progresie geometrică de antiser bovin omolog de referință. O serie dublă de diluții în progresie geometrică de ser bovin negativ.

**Interpretare:** Titrurile anticorpilor sunt exprimate ca reprezentând diluția finală a serurilor de testare, dând 50 % din valoarea medie DO înregistrate în godeurile de control al virusului, unde serul de testare lipsește. Titrurile superioare valorii de 1/40 sunt considerate pozitive.

**Referințe:** Hamblin C., Barnett ITR și Hedger RS (1986), „A new enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) for the detection of antibodies against foot-and-mouth disease virus. I. Development and method of ELISA.” [Un nou test de imunoabsorbție cu anticorpi marcați enzimatic (ELISA) pentru detectarea anticorpilor virusului febrei aftoase] *Journal of Immunological Methods*, 93, 115 la 121.11.

#### Boala Aujeszky (AJD)

- A. Testul de seroneutralizare se efectuează în conformitate cu următorul protocol:

**Ser:** Toate serurile sunt inactivate la căldură (56 °C) pentru 30 de minute înainte de utilizare.

**Procedură:** Pentru testul de seroneutralizare constantă a diferitelor tipuri de virusuri, realizat pe plăci de microtitrare, se folosesc sistemele de celulele Vero sau alte celule sensibile. Virusul bolii Aujeszky se folosește la o doză de 100 TCID<sub>50</sub> pentru 0,025 ml; se amestecă eșantioane de ser nediluat inactivat cu un volum egal (0,025 ml) de suspensie virală. Se incubează amestecurile de ser/virus la temperatura de 37 °C pentru 2 ore, în plăcile de microtitrare, înainte de adăugarea celulelor adecvate. Celulele sunt folosite la o concentrație care formează un monostrat complet după 24 de ore.

**Controale:** (i) controlul infecțiozității virusului; (ii) controale de toxicitate a serului; (iii) controale de culturi celulare neinoculate; (iv) antiseruri de referință.

**Interpretare:** Rezultatele testului de neutralizare și titrul virusului folosit la testare se înregistrează după trei până la șase zile de incubare la temperatura de 37 °C. Titrurile serului mai mici decât 1/2 (ser nediluat) se consideră negative.

- B. Orice alt test recunoscut în contextul Deciziei 2001/618/CE a Comisiei privind garanțiile suplimentare referitoare la boala Aujeszky în comerțul cu porci destinat anumitor părți ale teritoriului Comunității.

#### Gastroenterită transmisibilă (TGE)

Testul de seroneutralizare se efectuează în conformitate cu următorul protocol:

**Ser:** Toate serurile sunt inactivate la căldură (56 °C) pentru 30 de minute înainte de utilizare.

**Procedură:** Pentru testul de seroneutralizare constantă a diferitelor tipuri de virusuri, realizat pe plăci de microtitrare, se folosesc sistemele de celulele A72 (tumori de câine) sau alte celule sensibile. Virusul TGE se folosește la o doză de 100 TCID<sub>50</sub> pentru 0,025 ml; se amestecă eșantioane de ser nediluat inactivat cu un volum egal (0,025 ml) de suspensie



▼ **M54**

virală. Se incubează amestecurile de ser/virus la temperatura de 37 °C pentru 30 până la 60 de minute, în plăcile de microtitrare, înainte de adăugarea celulelor adecvate. Celulele sunt folosite la o concentrație care formează un monostrat complet după 24 de ore. Se toarnă în fiecare godeu 0,1 ml de suspensie celulară.

Controale: (i) controlul infecțiozității virusului; (ii) controale de toxicitate a serului; (iii) controale de culturi celulare neinoculate; (iv) antiseruri de referință.

Interpretare: Rezultatele testului de neutralizare și titrul virusului folosit la testare se înregistrează după trei până la cinci zile de incubare la temperatura de 37 °C. Titrurile serului mai mici decât 1/2 (diluție finală) se consideră negative. În cazul în care eșanțioanele de ser nediluat sunt toxice pentru culturile tisulare, aceste seruri se pot dilua în proporție de 1/2 înainte de a fi utilizate în test. Acest lucru corespunde unei diluții finale a serului de 1/4. În aceste cazuri, titrurile serului mai mici decât 1/4 (diluție finală) se consideră negative.

#### Boala veziculoasă a porcului (SVD)

Testele pentru boala veziculoasă a porcului (SVD) se efectuează în conformitate cu Decizia 2000/428/CE a Comisiei.

#### Pestă porcină clasică (CSF)

Testele pentru pesta porcină clasică (CSF) se efectuează în conformitate cu Decizia 2002/106/CE a Comisiei.

Realizarea testelor pentru CSF ar trebui să fie conformă cu liniile directe stabilite în Manualul de standarde al OIE privind testele de diagnostic și vaccinurile – capitolul 2.1.13.

Sensibilitatea și specificitatea testului serologic pentru pesta porcină clasică impun ca acesta să fie realizat de către un laborator național care să dispună de un sistem de asigurare a calității. Trebuie să se demonstreze că testele utilizate permit recunoașterea unei game de seruri de referință puternic și slab pozitive și detectarea anticorpilor în faza acută și în faza de convalescență.

▼ **M56**

#### PARTEA 4

Taxon		
ORDIN	FAMILIE	GEN ȘI SPECIE
<i>Artiodactila</i>	Camelide	<i>Camelus</i> ssp., <i>Lama</i> ssp., <i>Vicugna</i> ssp.

#### Specii animale

#### Condiții de sănătate animală

**Condiții de import și de carantină aplicabile animalelor importate la Saint-Pierre-et-Miquelon cu mai puțin de șase luni înaintea exportului spre Comunitatea Europeană**

#### Capitolul 1

#### Ședere și carantină

1. Animalele importate în Saint-Pierre-et-Miquelon trebuie să fie ținute într-o unitate de carantină aprobată pentru o perioadă minimă de 60 de zile înainte de exportul spre Comunitatea Europeană. Această perioadă poate fi extinsă în funcție de condițiile de testare pentru diferitele specii. De asemenea, animalele trebuie să îndeplinească următoarele condiții:
  - (a) În unitatea de carantină pot intra loturi separate. Cu toate acestea, în momentul intrării în unitatea de carantină, toate animalele din aceeași specie trebuie considerate ca un singur grup, la care se face orice eventuală trimitere. Perioada de carantină începe pentru întregul grup în momentul în care ultimul animal a intrat în instalație.
  - (b) În unitatea de carantină, fiecare grup specific de animale trebuie ținut izolat, fără să aibă contact direct sau indirect cu alte animale, inclusiv cu cele care provin din alte loturi ce pot fi prezente. Fiecare lot trebuie



▼ M56

ținut în unitatea de carantină aprobată și trebuie protejat de insectele vectori.

- (c) În cazul în care, în timpul perioadei de carantină, nu se menține izolarea unui grup de animale și în cazul în care are loc un contact cu alte animale, carantina este considerată nulă, iar grupul trebuie să înceapă o nouă perioadă de carantină cu aceeași durată ca și cea prevăzută inițial, în momentul intrării în unitatea de carantină.
- (d) Animalele care trebuie exportate în Comunitatea Europeană și care trec prin unitatea de carantină trebuie îmbarcate și expediate direct spre Comunitatea europeană:
- (i) fără să intre în contact cu alte animale decât cele care îndeplinesc condițiile de sănătate stabilite pentru importul în Comunitatea Europeană a categoriei de animale în cauză;
  - (ii) repartizate în loturi, astfel încât nici un lot să nu poată intra în contact cu animale al căror import în Comunitatea Europeană nu este autorizat;
  - (iii) în vehicule pentru transport sau în containere curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial în Saint-Pierre-et-Miquelon pentru a combate în mod eficace bolile prevăzute de capitolul II următor și construite astfel încât excrementele, urina, așternutul de paie sau furajele să nu poată curge sau cădea în timpul transportului.
2. Spațiile de carantină trebuie să respecte cel puțin standardele minime prevăzute de anexa B la Directiva 91/496/CEE și următoarele condiții:
- (a) se află sub controlul unui medic veterinar oficial;
  - (b) sunt situate în centrul unei zone cu diametrul de 20 km în care, în conformitate cu constatările oficiale, nu a fost declarat nici un caz de febră aftoasă în cursul celor treizeci de zile cel puțin ce au precedat utilizarea lor ca unitate de carantină;
  - (c) înainte de a fi utilizate ca unitate de carantină, spațiile sunt curățate și dezinfectate cu un dezinfectant autorizat oficial în Saint-Pierre-et-Miquelon și considerat ca fiind eficace în combaterea bolilor prevăzute de capitolul II;
  - (d) dispun, în funcție de capacitatea lor, de:
    - (i) o instalație destinată exclusiv acestui scop, care include un adăpost corespunzător pentru animale;
    - (ii) instalații corespunzătoare:
      - ușor de curățat și dezinfectat;
      - pentru adăpare și hrănire adecvate;
      - pentru încărcarea și descărcarea animalelor în condiții de securitate;
      - care permit administrarea cu ușurință a oricărui tratament veterinar necesar;
    - (iii) instalații corespunzătoare pentru inspecții și izolare;
    - (iv) un echipament corespunzător pentru curățarea și dezinfectarea spațiilor și a vehiculelor pentru transport;
    - (v) o suprafață suficientă pentru depozitarea furajului, așternutului de paie și a gunoiului de grajd;
    - (vi) un sistem corespunzător de colectare a apelor reziduale;
    - (vii) un cabinet pentru medicul veterinar oficial;
  - (e) atunci când funcționează, spațiile dispun de un număr suficient de medici veterinari pentru efectuarea tuturor sarcinilor care le revin;
  - (f) nu admit decât animale identificate individual, pentru a garanta trasa-bilitatea. În acest sens, în momentul în care animalele sunt admise, proprietarul sau persoana responsabilă pentru unitatea de carantină se asigură ca animalele să fie identificate în mod corespunzător și să fie însoțite de documente de sănătate sau de certificate corespunzătoare pentru specia și categoriile în cauză. Această persoană trebuie, de

▼ **M56**

asemenea, să consemneze într-un registru sau o bază de date și să păstreze timp de minimum trei ani numele proprietarului, originea, data intrării, data ieșirii, numărul și identificarea animalelor, precum și destinația acestora;

- (g) autoritatea competentă stabilește procedura aplicabilă de supraveghere oficială a unității de carantină și se asigură ca această supraveghere să fie asigurată. Supravegherea include inspecții regulate, astfel încât să se verifice dacă sunt respectate în continuare condițiile de autorizare. În caz de retragere sau suspendare a autorizației, aceasta nu poate fi restituită decât în momentul în care autoritatea competentă s-a asigurat că instalațiile de carantină respectă în întregime toate dispozițiile menționate anterior.

## Capitolul 2

### Teste de sănătate animală

#### 1. Cerințe cu caracter general

Animalele trebuie supuse următoarelor teste, efectuate cu ajutorul probelor sangvine care, în cazul în care nu se prevede altfel, se prelevează la cel puțin 21 de zile de la începutul perioadei de izolare. Testele de laborator trebuie efectuate într-un laborator aprobat din Comunitatea Europeană și toate testele de laborator și rezultatele lor, precum și vaccinările și tratamentele trebuie anexate la certificatul de sănătate. Pentru a reduce la minimum intervențiile asupra animalelor, prelevarea de probe, testele și vaccinările eventuale trebuie regrupate pe cât posibil, respectând termenele minime impuse de protocoalele testelor.

#### 2. Dispoziții specifice

##### 2.1. Camelide

###### 2.1.1. Tuberculoză

- (a) Test de utilizat: tuberculinare intradermică de comparare cu PPD bovină și aviară, în conformitate cu standardele de fabricare a tuberculinelor bovine și aviare prevăzute de anexa B la Directiva 64/432/CEE a Consiliului. Testul trebuie efectuat în partea situată în spatele spatei (zona axială) în conformitate cu tehnica descrisă de anexa B la Directiva 64/432/CEE a Consiliului.
- (b) Calendar: Animalele trebuie testate în două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină și după 42 de zile de la primul test.
- (c) Interpretarea testelor:

Reacția trebuie considerată:

- negativă, în cazul în care creșterea grosimii pieii este mai mică de 2 mm;
- pozitivă, în cazul în care creșterea grosimii pieii este mai mare de 4 mm;
- neconcludentă, în cazul în care creșterea grosimii pieii la PPD bovină este între 2 și 4 mm sau mai mare de 4 mm, însă mai mică în cazul reacției la PPD aviară.

- (d) Măsuri posibile în urma testelor:

În cazul în care un animal prezintă un rezultat pozitiv la reacția intradermică cu PPD bovină, acest animal este exclus din grup, iar celelalte animale trebuie supuse unui nou test, care să înceapă la cel puțin 42 de zile de la administrarea primului test pozitiv: acest nou test trebuie considerat ca fiind primul test descris la litera (b).

În cazul în care mai multe animale dintr-un grup prezintă un rezultat pozitiv, întregul grup este refuzat pentru exportul spre Comunitatea Europeană.

În cazul în care unul sau mai multe animale din același grup prezintă o reacție neconcludentă, întregul grup este supus unui nou test după 42 de zile, acest test fiind considerat drept primul test descris la litera (b).

▼ **M56**2.1.2. **Bruceloză**

- (a) Test de utilizat:
- *B. abortus*: SAT și RBT, în conformitate cu descrierile de la punctele 2.6, respectiv 2.5 din anexa C la Directiva 64/432/CEE. În caz de rezultat pozitiv, trebuie efectuat un test de fixare a complementului pentru confirmare.
  - *B. melitensis*: SAT și RBT în conformitate cu descrierile de la punctele 2.6, respectiv 2.5 din anexa C la Directiva 64/432/CEE. În caz de rezultat pozitiv, trebuie efectuat un test de fixare a complementului pentru confirmare, în conformitate cu metoda descrisă de anexa C la Directiva 91/68/CEE.
  - *B. ovis*: test de fixare a complementului în conformitate cu anexa D la Directiva 91/68/CEE.
- (b) Calendar: Animalele trebuie testate în primele două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină și după 42 de zile de la primul test.
- (c) Interpretarea testelor:
- O reacție pozitivă la teste va fi determinată în conformitate cu anexa C la Directiva 64/432/CEE.
- (d) Măsuri posibile în urma testelor:

Animalele care prezintă un rezultat pozitiv la unul dintre teste sunt excluse din grup, iar celelalte animale trebuie supuse unui nou test care să înceapă la cel puțin 42 de zile de la administrarea primului test pozitiv: acest nou test trebuie considerat ca fiind primul test descris la litera (b).

Numai animalele care prezintă un rezultat negativ la două teste consecutive, efectuate în conformitate cu litera (b) sunt autorizate pentru exportul spre CE.

2.1.3. **Boala limbii albastre și boala hemoragică epizootică (BHE)**

- (a) Test de utilizat: testul AGID prevăzut de partea 3C din anexa I la Decizia 79/542/CEE.
- În caz de reacție pozitivă, animalele trebuie supuse testului ELISA concurent, în conformitate cu descrierea din partea 3C din anexa I la Decizia 79/542/CEE, pentru a face distincția între cele două boli.
- (b) Calendar:
- Animalele trebuie testate cu rezultate negative la două teste: primul, în două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină, iar al doilea, după cel puțin 21 de zile de la primul test.
- (c) Măsuri posibile în urma testelor:

## (i) Boala limbii albastre la oi

În cazul în care unul sau mai multe animale prezintă un rezultat pozitiv la testul ELISA descris de partea 3 C din anexa I la Decizia 79/542/CEE, animalul/animalele pozitiv(e) este/sunt exclus(e) din grup, iar restul grupului este pus în carantină timp de 100 de zile, începând de la data la care au fost colectate probele testului pozitiv. Grupul nu poate fi considerat îndemn de boală, decât în cazul în care sunt efectuate controale regulate de către medici veterinari oficiali în timpul perioadei de carantină, în urma cărora nu se detectează simptome clinice ale bolii și în cazul în care unitatea de carantină rămâne îndemnă de vectori ai bolii limbii albastre (*Culicoides*).

În cazul în care un alt animal prezintă simptome clinice de boală în timpul perioadei de carantină descrise anterior, întregul grup este refuzat pentru exportul spre Comunitatea Europeană.

## (ii) Boala hemoragică epizootică (BHE)

▼ **M56**

În cazul în care unul sau mai multe animale prezintă un rezultat pozitiv și prezintă anticorpi ai virusului BHE la testul ELISA de confirmare, animalul sau animalele este/sunt considerat(e) pozitiv(e) și este/sunt exclus(e) din grup, iar întregul grup trebuie supus unui nou test după cel puțin 21 de zile de la diagnosticul pozitiv și, ulterior, după încă cel puțin 21 de zile de la ultimul test, ambele teste trebuie să aibă rezultate negative. În cazul în care alte animale prezintă rezultate pozitive în timpul reaplicării testelor, întregul grup este refuzat pentru exportul spre Comunitatea Europeană.

**2.1.4. Febră aftoasă**

- (a) Test de utilizat: Teste veterinare (probang și serologie) care folosesc tehnici ELISA și NV, în conformitate cu protocoalele descrise de partea 3C din anexa I la Decizia 79/542/CEE.
- (b) Calendar: Animalele trebuie testate cu rezultate negative la două teste: primul, în două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină, iar al doilea, după cel puțin 42 de zile de la primul test.
- (c) Măsuri posibile în urma testelor: În cazul în care un animal prezintă un rezultat pozitiv la virusul febrei aftoase, toate animalele prezente în unitatea de carantină sunt considerate ca fiind neeligibile pentru intrarea în Comunitatea Europeană.

Notă: Orice detectare de anticorpi la proteinele structurale sau nestructurale ale febrei aftoase este considerată ca fiind rezultatul unei infecții anterioare cu febră aftoasă, indiferent de statutul în ceea ce privește vaccinarea.

**2.1.5. Pestă bovină**

- (a) Test de utilizat: testul ELISA concurent, în conformitate cu descrierea din manualul OIE, este testul prevăzut pentru comerțul internațional și este testul reținut în acest sens. Pot fi utilizate, de asemenea, testul de seroneutralizare sau celelalte teste recunoscute, în conformitate cu protocoalele descrise în părțile corespunzătoare din manualul OIE.
- (b) Calendar: Animalele trebuie testate de două ori: primul test, în două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină, iar al doilea, după cel puțin 42 de zile de la primul test.
- (c) Măsuri posibile în urma testelor: În cazul în care un animal prezintă un rezultat pozitiv la virusul pestei bovine, toate animalele prezente în unitatea de carantină sunt considerate ca fiind neeligibile pentru intrarea în Comunitatea Europeană.

**2.1.6. Stomatită veziculoasă**

- (a) Test de utilizat: ELISA, testul de neutralizare a virusului sau celelalte teste recunoscute, în conformitate cu protocoalele descrise în părțile corespunzătoare din manualul OIE.
- (b) Calendar: Animalele trebuie testate de două ori: primul test, în două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină, iar al doilea, după cel puțin 42 de zile de la primul test.
- (c) Măsuri posibile în urma testelor: În cazul în care un animal prezintă un rezultat pozitiv la virusul stomatitei veziculoase, toate animalele prezente în unitatea de carantină sunt considerate ca fiind neeligibile pentru intrarea în Comunitatea Europeană.

**2.1.7. Febra văii marelui rift**

- (a) Test de utilizat: ELISA, testul de neutralizare a virusului sau celelalte teste recunoscute, în conformitate cu protocoalele descrise în părțile corespunzătoare din manualul OIE.
- (b) Calendar: Animalele trebuie testate de două ori: primul test, în două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină, iar al doilea, după cel puțin 42 de zile de la primul test.

▼ **M56**

- (c) Măsuri posibile în urma testelor: În cazul în care un animal prezintă semne de expunere la agentul febrei văii marelui rift, toate animalele prezente în unitatea de carantină sunt considerate ca fiind neeligibile pentru intrarea în Comunitatea Europeană.

**2.1.8. Dermatoză nodulară contagioasă**

- (a) Test de utilizat: O serologie folosind ELISA, testul de neutralizare a virusului sau celelalte teste recunoscute, în conformitate cu protocoalele descrise în părțile corespunzătoare din manualul OIE.
- (b) Calendar: Animalele trebuie testate de două ori: primul test, în două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină, iar al doilea, după cel puțin 42 de zile de la primul test.
- (c) Măsuri posibile în urma testelor: În cazul în care un animal prezintă semne de expunere la dermatoză nodulară contagioasă, întregul grup este refuzat pentru exportul în Comunitatea Europeană.

**2.1.9. Febră hemoragică de Crimeea-Congo**

- (a) Test de utilizat: ELISA, testul de neutralizare a virusului, testul de imunofluorescență sau alt test recunoscut.
- (b) Calendar: Animalele trebuie testate de două ori: primul test, în două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină, iar al doilea, după cel puțin 42 de zile de la primul test.
- (c) Măsuri posibile în urma testelor: În cazul în care un animal prezintă semne de expunere la agentul febrei hemoragice de Crimeea-Congo, acest animal este exclus din grup.

**2.1.10. Surra (*Trypanosoma evansi*)**

- (a) Test de utilizat: Agentul parazit poate fi identificat în probe de sânge concentrat, în conformitate cu protocoalele descrise în părțile corespunzătoare din manualul OIE.
- (b) Calendar: Animalele trebuie testate de două ori: primul test, în două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină, iar al doilea, după cel puțin 42 de zile de la primul test.
- (c) Măsuri posibile în urma testelor: În cazul în care la un animal se detectează *T. evansi*, acest animal este exclus din grup. Restul grupului trebuie să fie supus unui tratament antiparazitic intern și extern, utilizându-se agenți corespunzători, care sunt eficace împotriva *T. evansi*.

**2.1.11. Febra catarală malignă**

- (a) Test de utilizat: Metoda preferată este detectarea ADN-ului viral, bazată pe identificarea prin imunofluorescență sau prin imunocitochimie, în conformitate cu protocoalele descrise în părțile corespunzătoare din manualul OIE.
- (b) Calendar: Animalele trebuie testate de două ori: primul test, în două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină, iar al doilea, după cel puțin 42 de zile de la primul test.
- (c) Măsuri posibile în urma testelor: În cazul în care un animal prezintă semne de expunere la febra catarală malignă, întregul grup este refuzat pentru exportul în Comunitatea Europeană.

**2.1.12. Rabie**

Vaccinare: vaccinarea împotriva rabiei poate fi efectuată în anumite cazuri, iar animalul trebuie supus unei prelevări sangvine și unui test de seroneutralizare pentru anticorpi.

**2.1.13. Leucoză bovină (numai în cazul în care animalele sunt destinate unei regiuni indemne)**

- (a) Test de utilizat: AGID sau testul ELISA de blocare, în conformitate cu protocoalele descrise în manualul OIE.

**▼M56**

- (b) Calendar: Animalele trebuie testate de două ori: primul test, în două zile de la sosirea lor în unitatea de carantină, iar al doilea, după cel puțin 42 de zile de la primul test.
- (c) Măsuri posibile în urma testelor: animalele care prezintă un rezultat pozitiv la test sunt excluse din grup, iar celelalte animale trebuie supuse unui nou test la cel puțin 21 de zile de la administrarea primului test pozitiv: acest nou test trebuie considerat drept primul test descris la litera (b).

Numai animalele care înregistrează un rezultat negativ la două teste consecutive, efectuate în conformitate cu litera (b), sunt autorizate pentru exportul spre Comunitatea Europeană.

▼ **M70**

## ANEXA II

## (CARNE PROASPĂTĂ)

▼ **M75**

## PARTEA 1

## Lista țărilor terțe sau a regiunilor acestora (\*)

Țara	Codul teritoriului	Descrierea teritoriului	Certificat sanitar-veterinar		Specificații	Data-limită (**)	Data de începere (***)
			Model(e)	SG			
1	2	3	4	5	6	7	8
AL — Albania	AL-0	Întreaga țară	—				
AR — Argentina	AR-0	Întreaga țară	EQU				
	AR-1	Provinciile: Buenos Aires, Catamarca, Corrientes (cu excepția departamentelor Berón de Astrada, Capital, Empedrado, General Paz, Itati, Mbucuruyá, San Cosme și San Luís del Palmar) Entre Ríos, La Rioja, Mendoza, Misiones, O parte din provincia Neuquén (cu excepția teritoriului inclus în AR-4), O parte din provincia Río Negro (cu excepția teritoriului inclus în AR-4), San Juan, San Luis, Santa Fe, Tucuman, Cordoba, La Pampa, Santiago del Estero, Chaco Formosa, Jujuy și Salta, cu excepția zonei-tampon de 25 km de la frontiera cu Bolivia și Paraguay care se întinde de la districtul Santa Catalina din provincia Jujuy până la districtul Laishi din provincia Formosa	BOV	A	1		18 martie 2005
			RUF	A	1		1 decembrie 2007
	AR-2	Chubut, Santa Cruz și Tierra del Fuego	BOV, OVI, RUW, RUF				1 martie 2002
	AR-3	Corrientes: departamentele Berón de Astrada, Capital, Empedrado, General Paz, Itati, Mbucuruyá, San Cosme și San Luís del Palmar	BOV RUF	A	1		1 decembrie 2007
AR-4	O parte din provincia Río Negro (exceptând: în departamentul Avellaneda, zona situată la nord de drumul provincial 7 și la est de drumul provincial 250; în departamentul Conesa, zona situată la est de drumul provincial 2; în departamentul El Cuy, zona situată la nord de drumul provincial 7, de la intersecția acestuia cu drumul provincial 66 până la granița cu departamentul Avellaneda; și în departamentul San Antonio, zona situată la est de drumurile provinciale 250 și 2)	BOV, OVI, RUW, RUF				1 august 2008	

## ▼M75

1	2	3	4	5	6	7	8
		O parte din provincia Neuquén (exceptând, în departamentul Confluencia, zona situată la est de drumul provincial 17 și, în departamentul Picun Leufú, zona situată la est de drumul provincial 17)					
AU — Australia	AU-0	Întreaga țară	BOV, OVI, POR, EQU, RUF, RUW, SUF, SUW				
BA — Bosnia-Herțegovina	BA-0	Întreaga țară	—				
BH — Bahrain	BH-0	Întreaga țară	—				
BR — Brazilia	BR-0	Întreaga țară	EQU				
	BR-1	Statul Minas Gerais Statul Espírito Santo; Statul Goiás; Statul Mato Grosso Statul Rio Grande Do Sul, Statul Mato Grosso Do Sul (cu excepția zonei specificate de înaltă supraveghere de 15 km de la frontierele externe în localitățile Porto Mutinho, Caracol, Bela Vista, Antônio João, Ponta Porã, Aral Moreira, Coronel Sapucaia, Paranhos, Sete Quedas, Japora' și Mundo Novo și zona specificată de înaltă supraveghere din localitățile Corumbá și Ladário).	BOV	A și H	1		1 decembrie 2008
	BR-2	Statul Santa Catarina	BOV	A și H	1		31 ianuarie 2008
	BR-3	Statele Paraná și Saõ Paolo	BOV	A și H	1		1 august 2008
BW — Botswana	BW-0	Întreaga țară	EQU, EQW				
	BW-1	Zonele sanitar-veterinare de combatere a bolilor 3c, 4b, 5, 6, 8, 9 și 18	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1		1 decembrie 2007
	BW-2	Zonele veterinare de combatere a bolilor 10, 11, 13 și 14	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1		7 martie 2002
	BW-3	Zona veterinară de combatere a bolilor 12	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1	20 octombrie 2008	
BY — Belarus	BY-0	Întreaga țară	—				
BZ — Belize	BZ-0	Întreaga țară	BOV, EQU				
CA — Canada	CA-0	Întreaga țară	BOV, OVI, POR, EQU, SUF, SUW, RUF, RUW,	G			
CH — Elveția	CH-0	Întreaga țară	*				
CL — Chile	CL-0	Întreaga țară	BOV, OVI, POR, EQU, RUF, RUW, SUF				
CN — China	CN-0	Întreaga țară	—				
CO — Columbia	CO-0	Întreaga țară	EQU				



## ▼M75

1	2	3	4	5	6	7	8
CR — Costa Rica	CR-0	Întreaga țară	BOV, EQU				
CU — Cuba	CU-0	Întreaga țară	BOV, EQU				
DZ — Algeria	DZ-0	Întreaga țară	—				
ET — Etiopia	ET-0	Întreaga țară	—				
FK — Insulele Falkland	FK-0	Întreaga țară	BOV, OVI, EQU				
GL — Groenlanda	GL-0	Întreaga țară	BOV, OVI, EQU, RUF, RUW				
GT — Guatemala	GT-0	Întreaga țară	BOV, EQU				
HK — Hong-Kong	HK-0	Întreaga țară	—				
HN — Honduras	HN-0	Întreaga țară	BOV, EQU				
HR — Croația	HR-0	Întreaga țară	BOV, OVI, EQU, RUF, RUW				
IL — Israel	IL-0	Întreaga țară	—				
IN — India	IN-0	Întreaga țară	—				
IS — Islanda	IS-0	Întreaga țară	BOV, OVI, EQU, RUF, RUW				
KE — Kenya	KE-0	Întreaga țară	—				
MA — Maroc	MA-0	Întreaga țară	EQU				
ME — Muntenegru	ME-0	Întreaga țară	BOV, OVI, EQU				
MG — Madagascar	MG-0	Întreaga țară	—				
MK — Fosta Republică Iugoslavă a Macedoniei (****)	MK-0	Întreaga țară	OVI, EQU				
MU — Mauritius	MU-0	Întreaga țară	—				
MX — Mexic	MX-0	Întreaga țară	BOV, EQU				
NA — Namibia	NA-0	Întreaga țară	EQU, EQW				
	NA-1	La sud de granița zonei de protecție care se întinde de la Palgrave Point, la vest, până la Gam, la est	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1		
NC — Noua Caledonie	NC-0	Întreaga țară	BOV, RUF, RUW				
NI — Nicaragua	NI-0	Întreaga țară	—				
NZ — Noua Zeelandă	NZ-0	Întreaga țară	BOV, OVI, POR, EQU, RUF, RUW, SUF, SUW				
PA — Panama	PA-0	Întreaga țară	BOV, EQU				
PY — Paraguay	PY-0	Întreaga țară	EQU				
	PY-1	Întreaga țară, cu excepția zonei specificate de înaltă supraveghere de 15 km de la frontierele externe	BOV	A	1		1 august 2008

## ▼M75

1	2	3	4	5	6	7	8
RS — Serbia (*****)	RS-0	Întreaga țară	BOV, OVI, EQU				
RU — Federația Rusă	RU-0	Întreaga țară	—				
	RU-1	Regiunea Murmansk, zona autonomă Yamalo-Nenets	RUF				
SV — El Salvador	SV-0	Întreaga țară	—				
SZ — Swaziland	SZ-0	Întreaga țară	EQU, EQW				
	SZ-1	Zona situată la vest de demarcația „liniei roșii” care se întinde în partea de nord, de la râul Usutu la frontiera sud-africană la vest de Nkalashane	BOV, RUF, RUW	F	1		
	SZ-2	Zonele sanitar-veterinare de supraveghere și vaccinare împotriva febrei aftoase, în conformitate cu actul legislativ publicat în avizul juridic nr. 51 din anul 2001	BOV, RUF, RUW	F	1		4 august 2003
TH — Thailanda	TH-0	Întreaga țară	—				
TN — Tunisia	TN-0	Întreaga țară	—				
TR — Turcia	TR-0	Întreaga țară	—				
	TR-1	Provinciile Amasya, Ankara, Aydin, Balikesir, Bursa, Çankiri, Çorum, Denizli, Izmir, Kastamonu, Kütahya, Manisa, Usak, Yozgat și Kirikkale	EQU				
UA — Ucraina	UA-0	Întreaga țară	—				
US — Statele Unite	US-0	Întreaga țară	BOV, OVI, POR, EQU, SUF, SUW, RUF, RUW	G			
UY — Uruguay	UY-0	Întreaga țară	EQU				
			BOV	A	1		1 noiembrie 2001
			OVI	A	1		
ZA — Africa de Sud	ZA-0	Întreaga țară	EQU, EQW				
	ZA-1	Întreaga țară, cu excepția: — părții din zona de combatere a febrei aftoase, situată în regiunile sanitar-veterinare ale provinciilor Mpumalanga și ale provinciilor din nord, în districtul Ingwavuma din regiunea sanitar-veterinară Natal și în zona frontierei cu Botswana situată în est la 28° longitudine; și — districtului Camperdown din provincia KwaZulu-Natal	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1		

▼ **M75**

1	2	3	4	5	6	7	8
ZW Zimbabwe	— ZW-0	Întreaga țară	—				

- (\*) Fără a aduce atingere cerințelor specifice privind certificarea prevăzute în acordurile încheiate de Comunitate cu țări terțe.
- (\*\*) Carne obținută de la animale sacrificate la data indicată în coloana 7 sau înainte de această dată poate fi importată în Comunitate pentru o perioadă de 90 de zile de la acea dată. Loturile transportate în largul mării pot fi importate în Comunitate în cazul în care sunt certificate înainte de data indicată în coloana 7 pentru o perioadă de 40 de zile de la acea dată. (N.B.: În cazul în care nu este menționată nicio dată în coloana 7, aceasta înseamnă că nu există restricții temporale.)
- (\*\*\*) Doar carnea obținută de la animale sacrificate la data indicată în coloana 8 sau după această dată poate fi importată în Comunitate (în cazul în care nu este menționată nicio dată în coloana 8, aceasta înseamnă că nu există restricții temporale).
- (\*\*\*\*) Fosta Republică Iugoslavă a Macedoniei; cod provizoriu care nu aduce atingere în niciun fel nomenclaturii definitive pentru această țară, care va fi adoptată după încheierea negocierilor care au loc în prezent pe această temă în cadrul Organizației Națiunilor Unite.
- (\*\*\*\*\*) Cu excepția Kosovo, astfel cum este definit de Rezoluția 1244 a Consiliului de Securitate al Organizației Națiunilor Unite din 10 iunie 1999.
- \* = Certificate în conformitate cu acordul dintre Comunitatea Europeană și Confederația Elvețiană privind schimburile comerciale cu produse agricole (JO L 114, 30.4.2002, p. 132).
- = Nu s-a stabilit niciun certificat, iar importurile de carne proaspătă sunt interzise (cu excepția speciilor care sunt indicate pe rândul corespunzător întregii țări).
- 1 = Restricții pe categorii:  
Nu se autorizează niciun organ comestibil (cu excepția, în cazul speciei bovine, a diafragmelor și a mușchilor maseteri).

▼ **M73**

## PARTEA 2

**Modele de certificate sanitar-veterinare***Model(e)*

- „BOV”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru carne proaspătă, inclusiv carne tocată, provenită de la animale domestice din specia bovină (inclusiv speciile *Bison* și *Bubalus* și hibridii acestora).
- „OVI”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru carne proaspătă, inclusiv carne tocată, provenită de la animale domestice din specia ovină (*Ovis aries*) și caprină (*Capra hircus*).
- „POR”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru carne proaspătă, inclusiv carne tocată, provenită de la animale domestice din specia porcină (*Sus scrofa*).
- „EQU”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru carne proaspătă, exceptând carnea tocată, provenită de la solipede domestice (*Equus caballus*, *Equus asinus* și hibridii acestora).
- „RUF”: Model de certificat veterinar pentru carne proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenind de la animale nedomestice de crescătorie din ordinul Artiodactyla [exceptând bovinele (incluzând speciile *Bubalus* și *Bison* și hibridii lor), *Ovis aries*, *Capra hircus*, Suidae și Tayassuidae] și familiile Rhinocerotidae și Elephantidae.
- „RUW”: Model de certificat veterinar pentru carne proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenind de la animale nedomestice de crescătorie din ordinul Artiodactyla [exceptând bovinele (incluzând speciile *Bubalus* și *Bison* și hibridii lor), *Ovis aries*, *Capra hircus*, Suidae și Tayassuidae] și familiile Rhinocerotidae și Elephantidae.
- „SUF”: Model de certificat pentru carne proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenind de la animale nedomestice de crescătorie din familiile Suidae, Tayassuidae sau Tapiridae.
- „SUW”: Model de certificat pentru carne proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenind de la animale nedomestice de crescătorie din familiile Suidae, Tayassuidae sau Tapiridae.
- „EQW”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru carne proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenită de la solipede sălbatice aparținând subspeciei *Hippotigris* (Zebra).

*SG (Garanții suplimentare)*

- „A”: garanții referitoare la maturarea, măsurarea pH-ului și dezosarea cărnii proaspete, cu excepția organelor comestibile, certificate în conformitate cu modelele de certificate BOV (punctul II.2.6), OVI (punctul II.2.6), RUF (punctul II.2.7) și RUW (punctul II.2.4).

**▼M73**

- „B”:
- garanții referitoare la organele comestibile prelucrate și maturate, descrise în modelul de certificat BOV (punctul II.2.6).
- „C”:
- garanții referitoare la testul de laborator privind pesta porcină clasică efectuat asupra carcaselor din care s-a obținut carnea proaspătă certificată în conformitate cu modelul de certificat SUW (punctul II.2.3 B).
- „D”:
- garanții referitoare la hrănirea, în exploatație (exploatații), cu deșeuri alimentare lichide a animalelor din care s-a obținut carnea proaspătă certificată în conformitate cu modelele de certificat POR (punctul II.2.3 d).
- „E”:
- garanții referitoare la testul de tuberculoză efectuat asupra animalelor din care s-a obținut carnea proaspătă certificată în conformitate cu modelul de certificat BOV (punctul II.2.4 d).
- „F”:
- garanții referitoare la maturarea, măsurarea pH-ului și dezosarea cărnii proaspete, cu excepția organelor comestibile, certificate în conformitate cu modelele de certificate BOV (punctul II.2.6), OVI (punctul II.2.6), RUF (punctul II.2.6) și RUW (punctul II.2.7).
- „G”:
- garanții cu privire la: (1) excluderea organelor comestibile a măduvei spinării; și (2) testarea și originea cervidelor cu privire la boala cronică cașectizantă, astfel cum se menționează în modelele de certificate RUF (punctul II.1.9) și RUW (punctul II.1.10).
- „H”:
- garanții suplimentare impuse pentru Brazilia privind venirea în contact cu animalele, schemele de vaccinare și supravegherea. Întrucât statul Santa Catarina din Brazilia nu vaccinează împotriva febrei aftoase, referința la o schemă de vaccinare nu se aplică pentru carnea provenind de la animale originare sau sacrificate în statul respectiv.

▼ **M73**

## Note

- |   |  |
|---|--|
| <p>(a) Certificatele sanitar-veterinare sunt întocmite de țara exportatoare pe baza modelelor prevăzute în partea 2 din anexa II, în conformitate cu modelul corespunzător cărnii în cauză. Ele conțin, numerotate conform modelului, atestările solicitate pentru orice țară terță și, după caz, garanțiile suplimentare cerute pentru țara terță exportatoare sau o regiune a acesteia.</p> <p>(b) Trebuie să se furnizeze un certificat individual și unic pentru carnea exportată dintr-un singur teritoriu prevăzut în coloanele 2 și 3 din partea 1 a anexei II, ce este expediată spre aceeași destinație și transportată în același vagon sau camion, aceeași aeronavă sau navă.</p> <p>(c) Originalul fiecărui certificat este compus dintr-o singură foaie, față și verso, sau, în cazul în care nu este suficient, este prezentat astfel încât diferitele pagini să facă parte dintr-un tot integrat și indivizibil.</p> <p>(d) Certificatul se întocmește în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru în care se efectuează inspecția transportului la punctul de control la frontieră și ale statului membru de destinație. Cu toate acestea, statele membre pot autoriza folosirea altor limbi, dacă este cazul, împreună cu o traducere oficială.</p> | <p>(e) În cazul în care se anexează pagini suplimentare la certificat, din motive de identificare a diferitelor elemente ale lotului (tabelul de la punctul I.28 din modelul de certificat), aceste pagini se consideră, de asemenea, ca făcând parte din originalul certificatului prin aplicarea, pe fiecare pagină, a semnăturii și a ștampilei medicului veterinar oficial responsabil cu certificarea.</p> <p>(f) În cazul în care certificatul, inclusiv tabelele suplimentare prevăzute la litera (e), cuprind mai mult de o pagină, fiecare pagină trebuie numerotată în josul paginii – (<i>numărul paginii</i>) din (<i>numărul total de pagini</i>) – și numărul de cod al certificatului atribuit de către autoritatea competentă trebuie să figureze în partea de sus a paginii.</p> <p>(g) Certificatul original trebuie completat și semnat de un medic veterinar oficial. De aceea, autoritățile competente ale țării exportatoare garantează aplicarea principiilor de certificare echivalente cu cele stabilite în Directiva 96/93/CE a Consiliului. Culoarea semnăturii este diferită de cea a textului. Acest principiu se aplică, de asemenea, ștampilelor, cu excepția timbrului sec și a filigranului.</p> <p>(h) Certificatul original trebuie să însoțească lotul până la punctul comunitar de control la frontieră.</p> <p>(i) Numărul de referință al certificatului menționat în rubricile I.2 și II.a trebuie emis de autoritatea competentă.</p> |
|---|--|

▼ M73

ȚARA		Certificat veterinar către UE									
Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator			I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.					
	Nume										
	Adresă			I.3. Autoritatea competentă centrală							
	Tel.			I.4. Autoritatea competentă locală							
	I.5. Destinatar			I.6.							
	Nume										
	Adresă										
	Cod poștal										
	Tel.										
	I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație		Cod
I.11. Locul de origine			I.12.								
Nume			Număr de aprobare								
Adresă											
I.13. Locul de imbarcare			I.14. Data plecării								
I.15. Mijlocul de transport			I.16. PIF de intrare în UE								
Avion <input type="checkbox"/>			Vapor <input type="checkbox"/>			Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>					
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>			Altele <input type="checkbox"/>								
Identificare:			I.17.								
Referințe documentare:											
I.18. Speciile de animale/Produs						I.19. Codul produsului					
									I.20. Număr/Cantitate		
I.21. Temperatura produselor						I.22. Număr de ambalaje					
Ambiental <input type="checkbox"/>						Refrigerat <input type="checkbox"/>			Congelat <input type="checkbox"/>		
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului						I.24. Tipul de ambalare					
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:						Consum uman <input type="checkbox"/>					
I.26.						I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor											
Specii (nume științific)		Natura mărfurilor		Tip de tratament		Număr de aprobare a unităților/vaselor		Număr de ambalaje		Greutate netă	
				Abator		Unitate de tranșare		Depozit frigorific			



ȚARA		Model BOV	
Partea II: Certificare	II.	<b>INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului
	II.1.	<p><b>Certificat de sănătate publică</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004, (CE) nr. 854/2004 și (CE) nr. 999/2001 și certific următoarele: carnea provenită de la bovine domestice descrise mai sus a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, în special că:</p> <p>II.1.1. [carnea] [carnea tocată derivată din aceasta]<sup>(1)</sup>, provine dintr-o unitate (din unități) care aplică un program având la bază principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p> <p>II.1.2. carnea a fost obținută în concordanță cu secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p><sup>(1)</sup> II.1.3. [carnea tocată a fost produsă conform cerințelor impuse în secțiunea V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și a fost congelată la temperatură internă de maximum -18 °C;]</p> <p>II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i> efectuate în conformitate cu secțiunea I capitolul II și secțiunea IV capitolele I și IX din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;</p> <p>II.1.5. <sup>(1)</sup> <i>fie</i> [carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu capitolul III din secțiunea I al anexei I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>sau</i> [pachetelor de [carne] [carne tocată]<sup>(1)</sup> li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;</p> <p>II.1.6. [carnea] [carnea tocată]<sup>(1)</sup> derivată din aceasta respectă condițiile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei privind criteriile microbiologice pentru alimente</p> <p>II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29.</p> <p>II.1.8. [carnea] [carnea tocată derivată din acesata]<sup>(1)</sup>, a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante expuse în secțiunile I și V ale anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.9. cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [II.1.9.1. pentru importuri dintr-o țară sau regiune cu risc neglijabil de BSE și prezentat ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată):</p> <p>(a) țara sau regiunea este clasată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca și țară sau regiune cu un risc neglijabil de BSE;</p> <p>(b) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată au fost născute, crescute și sacrificate într-o țară cu un risc neglijabil de ESB;</p> <p><sup>(1)</sup> [(c) dacă într-o țară sau regiune au existat cazuri indigene de ESB:</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări provenite de la rumegătoare.]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [carnea sau carnea tocată provenită de la bovine nu conține și nu provine din materiale cu riscuri specificate, astfel cum sunt prezentate în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, sau din carnea separată mecanic obținută de pe oasele de bovine.]]</p>	II.b.

## ▼ M73

<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[II.1.9.2.	pentru importuri dintr-o țară sau regiune cu risc controlat de BSE și prezentat ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată):
		<p>(a) țara sau regiunea este clasată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca și țară sau regiune cu un risc controlat de BSE;</p> <p>(b) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau sacrificate imediat prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin sfâșierea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p>
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[(c)	carnea sau carnea tocată provenită de la bovine nu conține și nu provine din materiale cu riscuri specificate, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, sau din carnea separată mecanic obținută de pe oasele de bovine;]
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[(c)	carcasele, semicarcasele sau semicarcasele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile de carcace nu conțin alte materiale cu riscuri specificate, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale. Carcasele sau bucățile pentru vânzare en gros ale carcaselor de bovine care au coloană vertebrală sunt identificate printr-o dungă albastră aplicată pe eticheta menționată în Regulamentul (CE) nr. 1760/2000. <sup>(3)</sup> ]
<sup>(1)</sup> <i>or</i>	[II.1.9.3.	pentru importuri dintr-o țară sau regiune care nu a fost clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau a fost clasificată ca prezentând un risc nedeterminat de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată):
		<p>(a) țara sau regiunea este clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca și țară sau regiune cu un risc controlat de BSE;</p> <p>(b) bovinele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost hrănite cu faină din carne sau oase sau cu jumări de seu provenite de la rumegătoare;</p> <p>(c) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau sacrificate imediat prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin sfâșierea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p>
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[(d)	carnea sau carnea tocată provenită de la bovine nu derivă din: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) materiale cu riscuri specificate, menționate în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</li> <li>ii) țesuturi limfoide și nervoase expuse în timpul procesului de dezosare;</li> <li>iii) carne separată mecanic obținută de pe oasele de bovine.]</li> </ul>
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[(d)	carcasele, semicarcasele sau semicarcasele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile de carcace nu conțin alte materiale cu riscuri specificate, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale. Carcasele sau bucățile pentru vânzare en gros ale carcaselor de bovine care au coloană vertebrală sunt identificate printr-o dungă albastră aplicată pe eticheta menționată în Regulamentul (CE) nr. 1760/2000. <sup>(3)</sup> ]
<sup>(4)</sup>	[II.1.10.	îndeplinește cerințele Regulamentului (CE) nr. 1688/2005 privind aplicarea Regulamentului (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește garanțiile speciale în materie de salmonella pentru transporturile de anumite cămuri și ouă către Finlanda și Suedia;]



## ▼ M73

II.2. **Certificat de sănătate animală**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus:

- II.2.1. a fost obținută în teritoriul cu codul .....<sup>(2)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:
- (a) a fost indemn de pestă bovină timp de 12 luni și în aceeași perioadă nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli, și
- <sup>(1)</sup> *fie* [(b) a fost indemn de febră aftoasă timp de 12 luni și în aceeași perioadă nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli;]
- <sup>(1)</sup> *fie* [(b) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (data), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare și autorizat să exporte această carne prin Decizia ----/----/CE a Comisiei din ..... (data);]
- <sup>(1)</sup> <sup>(5)</sup> *fie* [(b) schemele de vaccinare împotriva febrei aftoase sunt efectuate și controlate oficial în cazul bovinelor domestice;]
- <sup>(1)</sup> <sup>(6)</sup> *fie* [(b) are o schemă de vaccinare sistematică împotriva febrei aftoase și în cazul efectivelor la care eficacitatea acestei scheme de vaccinare este controlată de autoritatea veterinară competentă printr-o supraveghere serologică regulată care indică nivelurile de anticorpi adecvate, precum și absența existenței febrei aftoase;]
- <sup>(1)</sup> <sup>(6)</sup> *fie* [(b) a fost indemn în ultimele 12 luni de febră aftoasă și în aceeași perioadă nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli, este controlată de autoritatea veterinară competentă printr-o supraveghere serologică regulată care indică nivelurile de anticorpi adecvate, precum și absența contaminării cu febră aftoasă;]
- II.2.2. s-a obținut de la animale care:
- <sup>(1)</sup> *fie* [au rămas pe teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin pe parcursul ultimelor trei luni înaintea sacrificării;]
- <sup>(1)</sup> *fie* [au fost introduse în ..... (data) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul .....<sup>(2)</sup> care la acea dată era autorizat să exporte această carne proaspătă în Comunitatea Europeană;]
- <sup>(1)</sup> *fie* [au fost introduse în ..... (data) teritoriul descris la punctul II.2.1, al statului membru UE.....]
- II.2.3. s-a obținut de la animale provenite din exploatații în care:
- (a) nu s-a vaccinat niciun animal împotriva [febrei aftoase sau]<sup>(7)</sup> pestei bovine, și
- <sup>(1)</sup> *fie* [(b) în aceste exploatații și în cele situate în proximitatea acestora pe o rază de 10 km, nu s-au înregistrat cazuri/focare de boală aftoasă sau pestă bovină în ultimele 30 de zile;]
- <sup>(1)</sup> <sup>(8)</sup> *fie* [(b) nu există nicio restricție din motive de sănătate animală și în locurile în care, în aceste exploatații și în cele situate în proximitatea acestora pe o rază de 25 km, nu s-au înregistrat cazuri/focare de boală aftoasă sau pestă bovină în ultimele 60 de zile și
- (c) animalele au rămas timp de cel puțin 40 de zile înaintea trimerii lor direct la abator;]
- <sup>(1)</sup> <sup>(9)</sup> *fie* [(b) nu există nicio restricție oficială din motive de sănătate animală și în locurile în care, în aceste exploatații și în cele situate în proximitatea acestora pe o rază de 10 km, nu s-au înregistrat cazuri/focare de boală aftoasă sau pestă bovină în ultimele 12 luni, și

## ▼ M73

	(c)	animalele au rămas timp de cel puțin 40 de zile înaintea trimerii lor direct la abator;]
	<sup>(1)(6)</sup> [(d)	animalele nu au fost introduse din zone neautorizate ale Comunității în ultimele 3 luni;
	(e)	animalele sunt identificate și înregistrate în Sistemul de identificare și certificare privind originea bovinelor;
	(f)	exploatațiile respective sunt clasificate drept exploatații autorizate, ca urmare a inspecției și raportului oficial al autorităților competente, în TRACES <sup>(10)</sup> , iar inspecțiile se efectuează regulat de către autoritățile competente în vederea asigurării că cerințele relevante prezentate în această decizie sunt respectate.]
II.2.4.	s-a obținut de la animale care:	
	(a)	au fost transportate de la exploatațiile de origine în vehicule care au fost curățate și dezinfectate înaintea urcării animalelor către un abator autorizat fără a veni în contact cu alte animale care nu corespundeau condițiile menționate mai sus;
	(b)	la abator, animalele au fost supuse inspecției de sănătate <i>ante mortem</i> , cu rezultat favorabil, și nu au prezentat semne ale bolilor menționate în punctul II.2.1 de mai sus,
	(c)	au fost sacrificate în data de ..... sau între ..... și ..... <sup>(11)</sup>
	<sup>(1)(12)</sup> [(d)	au reacționat negativ la un test intradermic pentru tuberculoză, efectuat în decurs de 3 luni înainte de sacrificare;]
	<sup>(1)(6)</sup> [(e)	înainte de sacrificare, animalele au fost păstrate în abator, izolate de cele a căror carne nu este destinată Comunității Europene]
II.2.5.	s-a obținut într-o exploatație în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor vizate la punctul II.2.1 de mai sus în cursul celor 30 de zile precedente sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru export în cadrul Comunității Europene este autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar;	
II.2.6.		
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă condițiile impuse mai sus;]
	<sup>(1)(8)</sup> <i>fie</i>	[conține [carne fără os] [și] [carne tocată] <sup>(1)</sup> , obținută doar din carne dezosată, cu excepția organului comestibil obținut din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfice principale, care a fost supusă maturării la o temperatură de peste + 2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de înlăturarea oaselor, cu un pH al cărnii sub 6,0 testat electronic la mijlocul marelui dorsal după maturare și înaintea dezosării, și s-a păstrat separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele menționate mai sus pe tot parcursul producerii sale, a dezosării și a depozitării și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute.
	<sup>(1)(9)</sup> <i>fie</i>	[conține [carne fără os] [și] [carne tocată] <sup>(1)</sup> , obținută doar din carne dezosată, cu excepția organului comestibil obținut din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfice principale, care a fost supusă maturării la o temperatură de peste + 2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de înlăturarea oaselor, și s-a păstrat separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele menționate mai sus pe tot parcursul producerii sale, al dezosării și al depozitării și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute.]

▼ **M73**

- <sup>(1)(13)</sup> *fie* [(a) conține doar organe comestibile prelucrate maturate la o temperatură ambiantă de peste + 2 °C pentru cel puțin trei ore sau, în cazul diafragmei și al mușchilor maseteri, pentru cel puțin 24 de ore;
- (b) s-a păstrat separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele menționate mai sus pe tot parcursul producerii sale, al prelucrării și al depozitării și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în spații special amenajate; și
- (c) s-a ambalat în containere izolate și în cutii/recipiente sigilate pe care s-au aplicat etichete cu mențiunea «ORGANE COMESTIBILE DESTINATE TRATAMENTULUI TERMIC», numele și adresa unității de procesare UE de destinație.]

**II.3. Certificat de sănătate animală**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus provine de la animale care au fost tratate în abator înainte și în timpul sacrificării sau uciderii lor conform prevederilor pertinente ale legislației Comunității Europene.

**Note**

Prezentul certificat sanitar-veterinar vizează carnea proaspătă, inclusiv carnea tocată, provenită de la animale domestice din specia bovină (inclusiv speciile *Bison* și *Bubalus* și hibridii acestora).

Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.

În cazul organelor comestibile prelucrate aflate în conformitate cu garanțiile suplimentare menționate la nota <sup>(13)</sup> de mai jos, după importare, acestea trebuie trimise fără întârziere unității de procesare de destinație.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 02.01, 02.02, 02.06. În plus, în cazul teritoriilor de origine fără mențiunea «A» sau «F» în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată), codul SA 15.02 poate fi, de asemenea, folosit, dacă este cazul.
- Rubrica de referință I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Natura produsului: A se menționa «carcasă întregă», «parte laterală a carcasei», «sferturi de carcasă», «bucăți de carcasă», «organ comestibil» sau «carne tocată».  
  
Organele comestibile de la bovine domestice trebuie să fie exclusiv cele din care se permite scoaterea completă a oaselor, a cartilagiului, a traheii, a bronhiilor principale, a ganglionilor limfatici, a țesutului conjunctiv aderent, a grăsimii și a mucusului. Mușchi maseteri întregi incizați în conformitate cu punctul B.1 capitolul I secțiunea IV din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004 (astfel cum a fost modificat ultima dată) sunt, de asemenea, permisi.  
  
Carnea tocată este carne dezosată, tăiată mărunt, care trebuie preparată exclusiv din mușchi striat (inclusiv țesuturile grase adiționale), exceptând mușchiul inimii.
- Rubrica de referință I.28: Tip de tratament: Indicați «dezosată», dacă este cazul, «cu os»; «maturată» și/sau «tocată». În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (ll/aa) porțiunilor/bucăților.

▼ **M73****Partea II**

- (1) A se păstra mențiunea corespunzătoare.
- (2) Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (3) Numărul de carcace sau de bucăți pentru vânzare en gros ale carcaselor de bovine, pentru care se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale, precum și numărul pentru care nu se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale ar trebui adăugate la documentul menționat la articolul 2 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 136/2004.
- (4) A se șterge în cazul în care lotul nu este destinat exportului către Suedia sau Finlanda.
- (5) Doar carnea dezosată maturată care îndeplinește garanțiile suplimentare menționate la nota 8 de mai jos sau în cazul organelor comestibile prelucrate care îndeplinesc garanțiile suplimentare menționate la nota 13 de mai jos.
- (6) Se vor oferi garanții suplimentare dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «H».
- (7) A se șterge, în cazul în care țara exportatoare efectuează vaccinări împotriva febrei aftoase cu serotipurile A, O sau C, iar această țară are permisiunea de a exporta în Comunitatea Europeană carne dezosată maturată sau organe comestibile care respectă garanțiile suplimentare descrise la nota 8, respectiv 13.
- (8) Se vor oferi garanții suplimentare cu privire la produse din carne derivate din carne maturată dezosată dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «A».
- (9) Se vor oferi garanții suplimentare cu privire la produse din carne derivate din carne maturată dezosată dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «F». Carnea dezosată maturată nu este acceptată pentru import în Comunitatea Europeană decât la 21 de zile după data sacrificării animalelor.
- (10) Lista exploatațiilor aprobate furnizată de către autoritatea competentă este revizuită regulat și actualizată de către autoritatea competentă. Comisia se va asigura că această listă de exploatații autorizate este făcută publică în scop informativ prin intermediul sistemului său integrat sanitar-veterinar pe calculator (TRACES).
- (11) Data sau datele de sacrificare. Importurile de carne de acest tip nu sunt autorizate în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile 1.7 și 1.8 către Comunitatea Europeană, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul de carne de acest tip provenind de pe acest teritoriu.
- (12) Garanții suplimentare cu privire la testul de tuberculoză, care trebuie oferite când acestea sunt solicitate în coloana 5 «SG» a părții 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «E». Testul intradermic pentru tuberculoză se va efectua în conformitate cu prevederile anexei B Directiva 64/432/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (13) Garanții suplimentare cu privire la organele prelucrate maturate care trebuie oferite când acestea sunt solicitate în coloana 5 «SG» a părții 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «B».

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Date:

Loc:

Semnătura:



▼ M73

ȚARA				Certificat veterinar către UE				
Partea I: Detalii referitoare la transportul expediat	I.1. Transportator				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.	
	Nume				I.3. Autoritatea competentă centrală			
	Adresă				I.4. Autoritatea competentă locală			
	Tel.							
	I.5. Destinatar				I.6.			
	Nume							
	Adresă							
	Cod poștal							
	Tel.							
	I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație	
						I.10. Regiunea de destinație		
I.11. Locul de origine				I.12.				
Nume				Număr de aprobare				
Adresă								
I.13. Locul de îmbarcare				I.14. Data plecării				
I.15. Mijlocul de transport				I.16. PIF de intrare în UE				
Avion <input type="checkbox"/>				Vapor <input type="checkbox"/>				
Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>				Vehicul rutier <input type="checkbox"/>				
Altele <input type="checkbox"/>				I.17.				
Identificare:								
Referință documentare:								
I.18. Speciile de animale/Produs						I.19. Codul produsului		
						I.20. Număr/Cantitate		
I.21. Temperatura produselor						I.22. Număr de ambalaje		
Ambiental <input type="checkbox"/>						Refrigerat <input type="checkbox"/>		
						Congelat <input type="checkbox"/>		
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului						I.24. Tipul de ambalare		
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:								
Consum uman <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea animalelor/produselor								
Specii (nume științific)		Natura mărfurilor		Tip de tratament		Număr de aprobare a unităților/vaselor		
				Abator		Unitate de tranșare		
						Depozit frigorific		
						Număr de ambalaje		
						Greutate netă		

## ▼ M73

ȚARA		Model OVI	
Partea II: Certificare	II.	<b>INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului
	II.1	<p><b>Certificat de sănătate publică</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004, (CE) nr. 854/2004 și (CE) nr. 999/2001 și certific următoarele: carnea provenită de la ovine și caprine domestice descrise mai sus a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, în special că:</p> <p>II.1.1. [carnea] [carnea tocată derivată]<sup>(1)</sup> provine dintr-o unitate (din unități) care aplică un program având la bază principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p> <p><sup>(1)</sup> II.1.2. [carnea a fost obținută în concordanță cu condițiile stabilite în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p> <p><sup>(1)</sup> II.1.3. [carnea tocată a fost produsă conform cerințelor impuse în secțiunea V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și a fost congelată la temperatură internă de maximum -18 °C;]</p> <p>II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i> efectuate în conformitate cu secțiunea I capitolul II și secțiunea IV capitolele II și IX din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;</p> <p>II.1.5. <sup>(1)</sup> <i>fie</i> [carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu capitolul III al secțiunii I din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> <i>fie</i> [pachetelor de [carne] [carne tocată ]<sup>(1)</sup> li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]</p> <p>II.1.6. [carnea] [carnea tocată]<sup>(1)</sup> derivată din aceasta respectă condițiile stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei privind criteriile microbiologice pentru alimente;</p> <p>II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29;</p> <p>II.1.8. [carnea] [carnea tocată derivată din aceasta]<sup>(1)</sup> a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante expuse în secțiunile I și V ale anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.9. cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [II.1.9.1. pentru importuri dintr-o țară sau regiune cu risc neglijabil de BSE și prezentat ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată):</p> <p>(a) țara sau regiunea este clasată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca și țară sau regiune cu un risc neglijabil de BSE;</p> <p>(b) bovinele de la care provine carnea sau carnea tocată au fost născute, crescute și sacrificate într-o țară cu un risc neglijabil de ESB;</p> <p><sup>(1)</sup> [(c) dacă într-o țară sau regiune au existat cazuri indigene de ESB:</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări provenite de la rumegătoare.]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [carnea sau carnea tocată provenită de la bovine nu conține și nu provine din materiale cu riscuri specificate, astfel cum sunt prezentate în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau din carnea separată mecanic obținută de pe oasele de ovine sau caprine.]]]</p>	II.b.

▼ **M73**

<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[II.1.9.2.	pentru importuri dintr-o țară sau regiune cu risc controlat de BSE și prezentat ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată):
	(a)	țara sau regiunea este clasată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca și țară sau regiune cu un risc controlat de BSE;
	(b)	bovinele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau sacrificate imediat prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin sfâșierea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[(c)	carnea sau carnea tocată provenită de la bovine nu conține și nu provine din materiale cu riscuri specificate, astfel cum sunt prezentate în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, sau din carnea separată mecanic obținută de pe oasele de ovine sau caprine.]
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[(c)	carcasele, semicarcasele sau semicarcasele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile de carcase nu conțin alte materiale cu riscuri specificate, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale. Carcasele sau bucățile pentru vânzare en gros ale carcaselor de bovine care au coloană vertebrală sunt identificate printr-o dungă albastră aplicată pe eticheta menționată din Regulamentul (CE) nr. 1760/2000 <sup>(3)</sup> ]
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[II.1.9.3.	pentru importuri dintr-o țară sau regiune care nu a fost clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau a fost clasificată ca prezentând un risc nedeterminat de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată):
	(a)	țara sau regiunea este clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca și țară sau regiune cu un risc controlat de BSE
	(b)	bovinele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost hrănite cu făină din carne sau oase sau cu jumări de seu provenite de la rumegătoare;
	(c)	animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau sacrificate imediat prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin sfâșierea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[(d)	carnea sau carnea tocată provenită de la bovine nu derivă din:  (i) materiale cu riscuri specificate, menționate în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;  (ii) țesuturi limfoide și nervoase expuse în timpul procesului de dezosare;  (iii) carne separată mecanic obținută de pe oasele de ovine sau caprine].
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[(d)	carcasele, semicarcasele sau semicarcasele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile de carcase nu conțin alte materiale cu riscuri specificate, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale. Carcasele sau bucățile pentru vânzare en gros ale carcaselor de bovine care au coloană vertebrală sunt identificate printr-o dungă albastră aplicată pe eticheta menționată în Regulamentul (CE) nr. 1760/2000. <sup>(3)</sup> ]

▼ **M73**

II.2.	<p><b>Certificat de sănătate animală</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus:</p> <p>II.2.1. a fost obținută în teritoriul cu codul .....<sup>(2)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:</p> <p>(a) a fost indemn de pestă bovină timp de 12 luni și în aceeași perioadă nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli, și</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [(b) a fost indemn de febră aftoasă timp de 12 luni și în aceeași perioadă nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [(b) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (data), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare, și autorizat să exporte această carne prin Decizia ----/----/CE a Comisiei din ..... (data);]</p> <p><sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> <i>fie</i> [(b) schemele de vaccinare împotriva febrei aftoase sunt efectuate și controlate oficial în cazul bovinelor domestice;]</p> <p>II.2.2. s-a obținut de la animale care:</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [au rămas pe teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin pe parcursul ultimelor trei luni înaintea sacrificării;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [au fost introduse în ..... (data) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul .....<sup>(2)</sup> care la acea dată era autorizat să exporte această carne proaspătă în Comunitatea Europeană;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [au fost introduse în ..... (data) teritoriul descris la punctul II.2.1 al statului membru UE.....]</p> <p>II.2.3. s-a obținut de la animale provenite din exploatații:</p> <p>(a) în care nu s-a vaccinat niciun animal împotriva [febrei aftoase sau]<sup>(5)</sup> pestei bovine;</p> <p>(b) nu au fost impuse restricții ca urmare a izbucnirii unui focar de bruceloză ovină sau caprină în cursul celor șase săptămâni anterioare, și</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [(c) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de febră aftoasă sau pestă bovină în ultimele 30 de zile;]</p> <p><sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> <i>fie</i> [(c) nu există nicio restricție oficială din motive de sănătate animală și în care, și în proximitatea cărora, pe o rază de 50 km, nu s-au înregistrat cazuri/focare de boală aftoasă sau pestă bovină în ultimele 90 de zile; și</p> <p>(d) animalele au rămas timp de cel puțin 40 de zile înaintea trimerii lor direct la abator;]</p> <p>II.2.4. s-a obținut de la animale care:</p> <p>(a) au fost transportate de la exploatațiile de origine în vehicule care au fost curățate și dezinfectate înaintea urcării animalelor către un abator autorizat fără a veni în contact cu alte animale care nu corespundeau condițiile menționate mai sus.</p> <p>(b) la abator, animalele au fost supuse inspecției de sănătate ante mortem, cu rezultat favorabil, și nu au prezentat semne ale bolilor menționate în punctul II.2.1 de mai sus,</p> <p>(c) au fost sacrificate la data ..... sau între ..... și .....<sup>(6)</sup></p> <p>II.2.5. s-a obținut într-o exploatație în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor vizate la punctul II.2.1 de mai sus în cursul celor 30 de zile precedente sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru export în cadrul Comunității Europene este autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar;</p>
-------	--



▼ **M73****II.2.6.**

<sup>(1)</sup> *fie* [s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă condițiile impuse mai sus;]

<sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> <sup>(7)</sup> *fie* [conține [carne fără os] [și] [carne tocată]<sup>(1)</sup>, obținută doar din carne dezosată, cu excepția organului comestibil obținut din carcasa de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale, care a fost supusă maturării la o temperatură de peste + 2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de înlăturarea oaselor, cu un pH al cărnii sub 6,0 testat electronic la mijlocul marelui dorsal după maturare și înaintea dezosării, și

s-a păstrat separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele menționate mai sus pe tot parcursul producerii sale, al dezosării și al depozitării și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute.

<sup>(1)</sup> <sup>(8)</sup> *fie* [conține [carne fără os] [și] [carne tocată]<sup>(1)</sup>, obținută doar din carne dezosată, cu excepția organului comestibil obținut din carcasa de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale, care a fost supusă maturării la o temperatură de peste + 2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de înlăturarea oaselor, și

s-a păstrat separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele menționate mai sus pe tot parcursul producerii sale, al dezosării și al depozitării și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute.

**II.3.****Certificat de sănătate animală**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus provine de la animale care au fost tratate în abator înainte și în timpul sacrificării sau uciderii lor conform prevederilor pertinente ale legislației Comunității Europene.

**Note**

Acest certificat sanitar-veterinar vizează carne proaspătă, inclusiv carne tocată, provenită de la animale domestice din specia ovină (*Ovis aries*) și caprină (*Capra hircus*).

Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 02.04, 02.06 sau, în cazul teritoriilor de origine fără mențiunea «A», «F» sau «I» în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată), codul SA 15.02.
- Rubrica de referință I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Natura produsului: A se menționa «carcasă întreagă», «parte laterală a carcasi», «sferturi de carcasă», «bucăți de carcasă» sau «carne tocată».  
  
Carnea tocată este carne dezosată, tăiată mărunt, care trebuie preparată exclusiv din mușchi striat (inclusiv țesuturile grase adiționale), exceptând mușchiul inimii.
- Rubrica de referință I.28: Tip de tratament: Indicați «dezosată», dacă este cazul; «cu os»; «maturată» și/sau «tocată». În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (II/aa) porțiunilor/bucăților.

▼ **M73****Partea II**

- (1) A se păstra mențiunea corespunzătoare.
- (2) Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (3) Numărul de carcace sau de bucăți de carcace pentru vânzare en gros, pentru care se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale, precum și numărul pentru care nu se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale se adaugă la documentul menționat la articolul 2 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 136/2004.
- (4) Se vor oferi garanții suplimentare cu privire la produse din carne derivate din carne maturată dezosată dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «A».
- (5) A se șterge în cazul în care țara exportatoare efectuează vaccinări împotriva febrei aftoase cu serotipurile A, O sau C, iar această țară are permisiunea de a exporta în Comunitatea Europeană carne dezosată maturată sau organe comestibile care respectă garanțiile suplimentare descrise la nota <sup>(4)</sup> de mai sus.
- (6) Data sau datele de sacrificare. Importurile de carne de acest tip nu sunt autorizate în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul de carne de acest tip provenind de pe acest teritoriu.
- (7) Se vor oferi garanții suplimentare dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «I».
- (8) Se vor oferi garanții suplimentare cu privire la produse din carne derivate din carne maturată dezosată dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «F». Carnea dezosată maturată nu este acceptată pentru import în Comunitatea Europeană decât la 21 de zile după data sacrificării animalelor.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:

Ștampila:

▼ M73

ȚARA		Certificat veterinar către UE											
Partea I: Detalii referitoare la transportul expediat	I.1. Transportator			I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.							
	Nume												
	Adresă			I.3. Autoritatea competentă centrală									
	Tel.			I.4. Autoritatea competentă locală									
	I.5. Destinatar			I.6.									
	Nume												
	Adresă												
	Cod poștal												
	Tel.												
	I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație		Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație		Cod	
I.11. Locul de origine			I.12.										
Nume			Număr de aprobare										
Adresă													
I.13. Locul de îmbarcare			I.14. Data plecării										
I.15. Mijlocul de transport			I.16. PIF de intrare în UE										
Avion <input type="checkbox"/>			Vapor <input type="checkbox"/>			Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>							
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>			Altele <input type="checkbox"/>										
Identificare:			I.17.										
Referințe documentare:													
I.18. Speciile de animale/Produs							I.19. Codul produsului						
							I.20. Număr/Cantitate						
I.21. Temperatura produselor							I.22. Număr de ambalaje						
Ambiental <input type="checkbox"/>							Refrigerat <input type="checkbox"/>			Congelat <input type="checkbox"/>			
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului							I.24. Tipul de ambalare						
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:							Consum uman <input type="checkbox"/>						
I.26.							I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificarea animalelor/produselor													
Specii (nume științific)		Natura mărfurilor		Tip de tratament		Număr de aprobare a unităților/vaselor		Număr de ambalaje		Greutate netă			
				Abator		Unitate		Depozit frigorific de tranșare					




ȚARA		Model POR	
Partea II: Certificare	II.	<b>INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului
	II.1.	<b>Certificat de sănătate publică</b> Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific următoarele: carnea provenită de la bovine domestice descrise mai sus a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, în special că:	II.b.
	II.1.1.	[carnea] [carnea tocată derivată] <sup>(1)</sup> provine dintr-o unitate (din unități) care aplică un program având la bază principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;	
	<sup>(1)</sup> II.1.2.	[carnea a fost obținută în concordanță cu condițiile stabilite în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	
	<sup>(1)</sup> II.1.3.	carnea îndeplinește cerințele Regulamentului (CE) nr. 2075/2005 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în carne, în special:	
	<sup>(1)</sup> fie	[a fost supusă unui control prin metoda digestiei cu rezultate negative]	
	<sup>(1)</sup> fie	[a fost supusă unui tratament la rece în conformitate cu anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2075/2005;]	
	<sup>(1)</sup> fie	[în ceea ce privește carnea de porcine domestice destinate exclusiv îngrășării și sacrificării, aceasta provine dintr-o exploatație sau categorie care a fost recunoscută oficial ca fiind indemnă de <i>Trichinella</i> în conformitate cu anexa IV la Regulamentul (CE) nr. 2075/2005;]	
	<sup>(1)</sup> II.1.4.	[carnea tocată a fost produsă conform cerințelor impuse în secțiunea V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și a fost congelată la temperatură internă de maximum -18 °C;]	
	II.1.5.	carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i> efectuate în conformitate cu secțiunea I al capitolului II și secțiunea IV capitolele IV și IX din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;	
II.1.6.	<sup>(1)</sup> fie [carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu capitolul III al secțiunii I din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;] <sup>(1)</sup> sau [pachetelor de [carne] [carne tocată ] <sup>(1)</sup> li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]		
II.1.7.	[carnea] [carnea tocată] <sup>(1)</sup> derivată din aceasta respectă condițiile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei privind criteriile microbiologice pentru alimente,		
II.1.8.	sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29.		
II.1.9.	[carnea] [carnea tocată derivată din aceasta] <sup>(1)</sup> a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante expuse în secțiunile I și V ale anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.		
<sup>(2)</sup> II.1.10.	îndeplinește cerințele Regulamentului (CE) nr. 1688/2005 privind aplicarea Regulamentului (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește garanțiile speciale în materie de salmonella pentru transporturile de anumite cărnuri și ouă către Finlanda și Suedia;]		

## ▼ M73

II.2	<p><b>Certificat de sănătate animală</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus</p> <p>II.2.1. s-a obținut în teritoriul cu codul.....<sup>(3)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [(a) era indemn de febră aftoasă, pestă ovină, pesta porcină africană, pestă porcină clasică, boală veziculoasă a porcului și]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [(a) (i) era indemn timp de 12 luni de pestă bovină, pestă porcină africană, [febră aftoasă]<sup>(1)</sup>, [peste porcină clasică]<sup>(1)</sup> și [boală veziculoasă a porcului]<sup>(1)</sup>, și</p> <p style="padding-left: 40px;">(ii) a fost considerat indemn de [febră aftoasă]<sup>(1)</sup>, [peste porcină clasică]<sup>(1)</sup>, și [boală veziculoasă a porcului]<sup>(1)</sup> de la ..... (data), fără a se fi înregistrat cazuri/focare ulterioare, și autorizat să exporte această carne prin Decizia ----/----/CE a Comisiei din ..... (data) , și]</p> <p style="padding-left: 40px;">(b) nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni și în care sunt interzise în acest teritoriu importurile de animale biogulate vaccinate împotriva acestor boli;</p> <p>II.2.2. s-a obținut de la animale care:</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [au rămas pe teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin pe parcursul ultimelor trei luni înaintea sacrificării;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [au fost introduse în ..... (data) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul ..... <sup>(3)</sup>, care la acea dată era autorizat să exporte această carne proaspătă în Comunitatea Europeană;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [au fost introduse în ..... (data) teritoriul descris la punctul II.2.1 al statului membru UE.....;]</p> <p>II.2.3. s-a obținut de la animale provenite din exploatații:</p> <p>(a) în care niciun animal nu a fost vaccinat împotriva bolii menționate la punctul II.2.1,</p> <p>(b) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de boală menționată la punctul II.2.1 în ultimele 40 de zile;</p> <p>(c) nu au fost impuse restricții ca urmare a izbucnirii unui focar de bruceloză porcină în cursul celor șase săptămâni anterioare;</p> <p><sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> [(d) unde există un angajament că porcii nu sunt hrăniți cu resturi alimentare, că sunt supuși controalelor oficiale și că sunt incluși pe lista stabilită de către autoritatea competentă cu scopul exportării cărnii de porc în Comunitatea Europeană;]</p> <p>II.2.4. s-a obținut de la animale care:</p> <p>(a) au rămas izolate de la naștere de animalele sălbatice biogulate,</p> <p>(b) au fost transportate de la exploatațiile de origine în vehicule care au fost curățate și dezinfectate înaintea urcării animalelor către un abator autorizat fără a veni în contact cu alte animale care nu corespundeau condițiilor menționate mai sus.</p> <p>(c) la abator, animalele au fost supuse inspecției de sănătate <i>ante mortem</i>, cu rezultat favorabil, și nu au prezentat semne ale bolilor menționate la punctul II.2.1 de mai sus, și</p> <p>(d) au fost sacrificate la data ..... sau între ..... și .....<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.2.5. s-a obținut într-o exploatație în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor vizate la punctul II.2.1 de mai sus în cursul celor 40 de zile precedente sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru export în cadrul Comunității Europene este autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar;</p> <p>II.2.6. [s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă condițiile impuse mai sus.</p>
------	--

▼ **M73**

<p>II.3.       <b>Certificat de sănătate animală</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus provine de la animale care au fost tratate în abator înainte și în timpul sacrificării sau uciderei lor conform prevederilor pertinente ale legislației Comunității Europene.</p> <p><b>Note</b></p> <p>Acest certificat sanitar-veterinar vizează carnea proaspătă, inclusiv carne tocată, provenită de la animale domestice din specia porcină (<i>Sus scrofa</i>).</p> <p>Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.</p> <p><b>Partie I</b></p> <p>— Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).</p> <p>— Rubrica de referință I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 02.03, 02.06, 02.09 sau 15.01.</p> <p>— Rubrica de referință I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Natura produsului: A se menționa «carcasă întreagă», «parte laterală a carcasei», «sferturi de carcasă», «bucăți de carcasă» sau «carne tocată».</p> <p style="padding-left: 40px;">Carnea tocată este carne dezosată, tăiată mărunt, care trebuie preparată exclusiv din mușchi striat (inclusiv țesuturile grase adiționale), exceptând mușchiul inimii.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Tip de tratament: Indicați «dezosată» dacă este cazul; «cu os»; «maturată» și/sau «tocată». În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (ll/aa) porțiunilor/bucăților.</p> <p><b>Partea II</b></p> <p>(1) A se păstra mențiunea corespunzătoare.</p> <p>(2) A se șterge în cazul în care lotul nu este destinat exportului către Suedia sau Finlanda.</p> <p>(3) Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).</p> <p>(4) Se vor oferi garanții suplimentare dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «D».</p> <p style="padding-left: 40px;">Resturile menajere presupun: orice resturi ale alimentelor destinate consumului uman, provenite de la restaurante, unități de alimentație publică sau bucătării, inclusiv bucătării industriale, precum și de la gospodăriile fermierilor sau ale persoanelor care îngrijesc porcine.</p> <p>(5) Data sau datele de sacrificare. Importurile de carne de acest tip nu sunt autorizate în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul de carne de acest tip provenind de pe acest teritoriu.</p>	<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule): _____ Titlul și funcția: _____</p> <p>Data: _____ Loc: _____ Semnătura: _____</p> <div style="text-align: center; margin-top: 20px;">  <p>Ștampila</p> </div>
--	---

▼ M73

ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I. Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.				
	Nume				I.3. Autoritatea competentă centrală						
	Adresă				I.4. Autoritatea competentă locală						
	Tel.										
	I.5. Destinatar				I.6.						
	Nume										
	Adresă										
	Cod poștal										
	Tel.										
	I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație		Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	
I.11. Locul de origine				I.12.							
Nume				Număr de aprobare							
Adresă											
I.13. Locul de îmbarcare				I.14. Data plecării							
I.15. Mijlocul de transport				I.16. PIF de intrare în UE							
Avion <input type="checkbox"/>				Vapor <input type="checkbox"/>							
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>				Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>							
Altele <input type="checkbox"/>				I.17.							
Identificare:											
Referințe documentare:											
I.18. Specii de animale/Produs						I.19. Codul produsului					
						I.20. Număr/Cantitate					
I.21. Temperatura produselor						I.22. Număr de ambalaje					
Ambiental <input type="checkbox"/>						Refrigerat <input type="checkbox"/>					
						Congelat <input type="checkbox"/>					
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigilului						I.24. Tipul de ambalare					
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:											
Consum uman <input type="checkbox"/>											
I.26.						I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor											
Specii (nume științific)		Natura mărfurilor		Tip de tratament		Număr de aprobare a unităților/vaselor		Număr de ambalaje		Greutate netă	
				Abator		Unitate de tranșare		Depozit frigorific			

▼ M73

ȚARA		Model EQU	
Partea II: Certificare	II.	<b>INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului
			II.b.
	II.1.	<p><b>Certificat de sănătate publică</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific următoarele: carnea provenită de la porcine domestice descrise mai sus a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, în special că:</p> <p>II.1.1. carnea provine dintr-o unitate (de la unități) care aplică un program întemeiat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p> <p>II.1.2. [carnea a fost obținută în concordanță cu condițiile stabilite în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.3. carnea îndeplinește cerințele Regulamentului (CE) nr. 2075/2005 al Comisiei de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în carne, în special, a fost supusă metodei digestiei și s-au înregistrat rezultate negative;</p> <p>II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i> efectuate în conformitate cu secțiunea I capitolul II și secțiunea IV capitolele III și IX din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;</p> <p>II.1.5. <sup>(1)</sup> <i>fie</i> [carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu capitolul III al secțiunii I din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [pachetelor de carne li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]</p> <p>II.1.6. carnea respectă condițiile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei privind criteriile microbiologice pentru alimente;</p> <p>II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29.</p> <p>II.1.8. carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante expuse în secțiunea I a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p>	
	II.2.	<p><b>Certificat de sănătate animală</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus</p> <p>II.2.1. a fost obținută în teritoriul cu codul:.....<sup>(2)</sup>;</p> <p>II.2.2. s-a obținut de la solipede domestice care:</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [au rămas pe teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin pe parcursul ultimelor trei luni înaintea sacrificării;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [au fost introduse în ..... (data) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul: .....<sup>(2)</sup> care, la acea dată, era autorizat să exporte această carne proaspătă în Comunitatea Europeană;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [au fost introduse în ..... (data) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, al statului membru UE.....;]</p> <p>II.2.3. s-a obținut de la animale care au fost sacrificate la data ..... sau între ..... și .....<sup>(3)</sup> întrun abator în vecinătatea căruia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor enumerate în anexa A la Directiva 90/426/CEE în cursul celor 40 de zile precedente sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru export în cadrul Comunității Europene este autorizată doar după sacrificarea tuturor animalelor prezente, după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar;</p> <p>II.2.4. s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă condițiile impuse mai sus.</p>	



▼ **M73****II.3. Certificat de sănătate animală**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus provine de la animale care au fost tratate în abator înainte și în timpul sacrificării sau uciderii lor conform prevederilor pertinente ale legislației Comunității Europene.

**Note**

Acest certificat sanitar-veterinar vizează carnea proaspătă, exceptând carnea tocată, provenită de la solipede domestice (*Equus caballus*, *Equus asinus* și hibridii acestora).

Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 02.05 sau 02.06.
- Rubrica de referință I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Natura produsului: A se menționa «carcasă întreagă», «parte laterală a carcasei», «sferturi de carcasă» sau «bucăți de carcasă»
- Rubrica de referință I.28: Tip de tratament: Indicați «dezosată», dacă este cazul; «cu os» și/sau «maturată». În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (ll/aa) porțiunilor/bucăților.

**Partea II**

<sup>(1)</sup> A se păstra mențiunea corespunzătoare.

<sup>(2)</sup> Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).

<sup>(3)</sup> Date: Importurile de carne de acest tip nu sunt autorizate în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul de carne de acest tip provenind de pe acest teritoriu.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:

Ștampila

▼ M73

ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expediat	I.1. Transportator				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.				
	Nume				I.3. Autoritatea competentă centrală						
	Adresă				I.4. Autoritatea competentă locală						
	Tel.										
	I.5. Destinatar				I.6.						
	Nume										
	Adresă										
	Cod poștal										
	Tel.										
	I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație		Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	
I.11. Locul de origine				I.12.							
Nume				Număr de aprobare							
Adresă											
I.13. Locul de imbarcare				I.14. Data plecării							
I.15. Mijlocul de transport				I.16. PIF de intrare în UE							
Avion <input type="checkbox"/>				Vapor <input type="checkbox"/>							
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>				Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>							
Altele <input type="checkbox"/>				I.17.							
Identificare:											
Referințe documentare:											
I.18. Speciile de animale/Produs						I.19. Codul produsului					
								I.20. Număr/Cantitate			
I.21. Temperatura produselor						I.22. Număr de ambalaje					
Ambiental <input type="checkbox"/>						Refrigerat <input type="checkbox"/>		Congelat <input type="checkbox"/>			
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului						I.24. Tipul de ambalare					
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:											
Consum uman <input type="checkbox"/>											
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>							
I.28. Identificarea animalelor/produselor											
Specii (nume științific)		Natura mărfurilor		Tip de tratament		Număr de aprobare a unităților/vaselor		Număr de ambalaje		Greutate netă	
				Abator		Unitate de tranșare		Depozit frigorific			



ȚARA		Model RUF	
Partea II: Certificare	<b>II. INFORMAȚII SANITARVETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
	<b>II.1. Certificat de sănătate publică</b>		
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004, (CE) nr. 854/2004 și (CE) nr. 999/2001 și certific următoarele: carnea animalelor de crescătorie din ordinul <i>Artiodactyla</i> [cu excepția bovinelor (inclusiv speciile <i>Bison</i> și <i>Bubalus</i> și hibridii acestora), <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i>] și din familiile <i>Rhinocerotidae</i> și <i>Elephantidae</i> descrise mai sus a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, în special că:</p>		
	<p>II.1.1. carnea provine dintr-o unitate (de la unități) care aplică un program întemeiat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p>		
	<p>II.1.2. [carnea a fost obținută în concordanță cu condițiile stabilite în secțiunea III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p>		
	<p>II.1.3. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i> efectuate în conformitate cu secțiunea I capitolul II și secțiunea IV capitolele VII și IX din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;</p>		
	<p>II.1.4. <sup>(1)</sup> <i>fi</i>e [carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu capitolul III al secțiunii I din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]</p>		
	<p><sup>(1)</sup> <i>fi</i>e [pachetelor de carne li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]</p>		
	<p>II.1.5. carnea respectă condițiile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei privind criteriile microbiologice pentru alimente;</p>		
	<p>II.1.6. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29.</p>		
	<p><sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> [II.1.7. cu privire la boala cronică cașectizantă (CWD):</p> <p>Acest produs conține sau este derivat exclusiv din carne, cu excepția intestinelor și a măduvei spinării, din cervidee de crescătorie care au fost examinate în scopul detectării bolii cronice cașectizante, printr-un examen histopatologic, prin imunocitochimie sau alte metode de diagnostic, recunoscute de către autoritățile competente ca fiind negative, și produsul nu provine de la animale din șepteluri în care boala cronică cașectizantă a fost confirmată sau este oficial suspectată.»]</p>		
	<p>II.1.8. carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante expuse în secțiunea I a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p>		
	<b>II.2. Certificat de sănătate animală</b>		
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus:</p>		
	<p>II.2.1. a fost obținută în teritoriul cu codul .....<sup>(3)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:</p>		
	<p>[(a) care a fost indemn de pestă bovină timp de 12 luni și în aceeași perioadă nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli, și</p>		
	<p><sup>(1)</sup> <i>fi</i>e [(b) care a fost indemn de febră aftoasă timp de 12 luni și în aceeași perioadă nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli;]</p>		
	<p><sup>(1)</sup> <i>fi</i>e [(b) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (data), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare și autorizat să exporte această carne prin Decizia ----/----/CE a Comisiei din ..... (data);]</p>		
	<p><sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> <i>fi</i>e [(b) schemele de vaccinare împotriva febrei aftoase sunt efectuate și controlate oficial în cazul bovinelor domestice;]</p>		

## ▼ M73

- II.2.2. s-a obținut de la animale care:
- <sup>(1)</sup> *fie* [au rămas pe teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin pe parcursul ultimelor trei luni înaintea sacrificării;]
- <sup>(1)</sup> *fie* [au fost introduse în ..... (data) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul ..... <sup>(3)</sup> care la acea dată era autorizat să exporte această carne proaspătă în Comunitatea Europeană;]
- II.2.3. s-a obținut de la animale provenite din exploatații:
- (a) în care nu s-a vaccinat niciun animal împotriva [febrei aftoase sau]<sup>(6)</sup> pestei bovine,
- (b) unde se efectuează inspecții sanitar-veterinare regulate în vederea diagnosticării bolilor transmisibile la om sau la animale și aceste exploatații nu sunt supuse restricțiilor ca rezultat al izbucnirii unui focar de bruceloză în cursul celor șase săptămâni anterioare, și
- <sup>(1)</sup> *fie* [(c) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de febră aftoasă sau pestă bovină în ultimele 30 de zile;]
- <sup>(1)(4)</sup> *fie* [(c) nu există nicio restricție oficială din motive de sănătate animală și în care, și în proximitatea cărora, pe o rază de 50 km, nu s-au înregistrat cazuri/focare de boală aftoasă sau pestă bovină în ultimele 90 de zile, și
- (d) animalele au rămas timp de cel puțin 40 de zile înaintea trimerii lor direct la abator;]
- II.2.4. s-a obținut de la animale:
- <sup>(1)</sup> *fie* [(a) care au fost transportate de la exploatațiile de origine în vehicule care au fost curățate și dezinfectate înaintea urcării animalelor către un abator autorizat fără a veni în contact cu alte animale care nu corespundeau condițiilor menționate mai sus;
- (b) care, la abator, au fost supuse inspecției de sănătate *ante mortem*, cu rezultat favorabil, și nu au prezentat semne ale bolilor menționate la punctul II.2.1 de mai sus, și
- (c) care au fost sacrificate la data ..... sau între ..... și ..... <sup>(6)</sup>];
- <sup>(1)</sup> *fie* [(a) Care au fost sacrificate în exploatația de origine, ca urmare a autorizării de către un medic veterinar responsabil de exploatație, care a prezentat o declarație în scris că:
- după părerea sa, ar fi existat un risc inacceptabil privind bunăstarea animalelor sau sănătatea persoanelor care se ocupă de transportul acestora la abator,
  - exploatația a fost inspectată și autorizată de către autoritatea competentă privind sacrificarea animalele pentru vânat,
  - animalele au fost supuse inspecției de sănătate *ante mortem*, în cursul celor 24 de ore anterioare sacrificării, cu rezultat favorabil, și nu au prezentat semne ale bolilor menționate la punctul II.2.1 de mai sus,
  - animalele au fost sacrificate între ..... și ..... <sup>(6)</sup>
  - sângerarea animalelor a decurs normal; și
  - animalele sacrificate au fost eviscerate în decursul a trei ore din timpul sacrificării, și
- (b) carcasele acestora sunt transportate la abatorul autorizat, respectându-se condițiile de igienă, și, în cazul în care se scurge mai mult de o oră din momentul sacrificării, trebuie să se înregistreze o temperatură de 0 °C și + 4 °C la sosirea vehiculului utilizat pentru transport;]

## ▼ M73

- (1)(7) II.2.5. [s-a obținut de la animale care au fost separate de la naștere de biongulare sălbatice;]
- II.2.6. s-a obținut într-o exploatație în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor vizate la punctul II.2.1 de mai sus în cursul celor 30 de zile precedente sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru export în cadrul Comunității Europene este autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar;
- II.2.7.
- (1) *fie* [s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă condițiile impuse mai sus;]
- (1)(4) *fie* [conține carne fără os obținută doar din carne dezosată, cu excepția organului comestibil obținut din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale, care a fost supusă maturării la o temperatură de peste +2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de înlăturarea oaselor, cu un pH al cărnii sub 6,0 testat electronic la mijlocul marelui dorsal după maturare și înaintea dezosării, și
- s-a păstrat separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele menționate mai sus pe tot parcursul producerii sale, al dezosării și al depozitării și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute.
- (1)(8) *fie* [conține carne fără os obținută doar din carne dezosată, cu excepția organului comestibil obținut din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale, care a fost supusă maturării la o temperatură de peste +2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de înlăturarea oaselor, și
- s-a păstrat separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele menționate mai sus pe tot parcursul producerii sale, al dezosării și al depozitării și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute.]

**Note**


Acest certificat sanitar-veterinar vizează carnea proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenind de la animale sălbatice din ordinul Artiodactyla [exceptând bovinele (incluzând speciile *Bubalus* și *Bison* și hibridii lor), *Ovis aries*, *Capra hircus*, *Suidae* și *Tayassuidae*] și familiile *Rhinocerotidae* și *Elephantidae*, care sunt domesticate sau crescute de la naștere în ferme.

Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediție.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 02.06 sau 02.08.90.
- Rubrica de referință I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Natura produsului: A se menționa «carcasă întreagă», «parte laterală a carcanei», «sferturi de carcasă» sau «bucăți de carcasă».
- Rubrica de referință I.28: Tip de tratament: Indicați «dezosată» dacă este cazul; «cu os» și/sau «maturată». În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (ll/aa) porțiunilor/bucăților.

▼ **M73**

<p><b>Partea II</b></p> <p>(1) A se păstra mențiunea corespunzătoare.</p> <p>(2) Se vor oferi garanții suplimentare cu privire la carnea proaspătă provenită de la cervide dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «G».</p> <p>(3) Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).</p> <p>(4) Se vor oferi garanții suplimentare cu privire la produse din carne derivate din carne maturată dezosată dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «A».</p> <p>(5) A se șterge în cazul în care țara exportatoare efectuează vaccinări împotriva febrei aftoase cu serotipurile A, O sau C, iar această țară are permisiunea de a exporta în Comunitatea Europeană carne dezosată maturată sau organe comestibile, care respectă garanțiile suplimentare descrise la nota <sup>(4)</sup> de mai sus.</p> <p>(6) Data sau datele de sacrificare. Importurile de carne de acest tip nu sunt autorizate în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul de carne de acest tip provenind de pe acest teritoriu.</p> <p>(7) Nu este cazul pentru vânatul de crescătorie aflat în permanență în regiunile arctice.</p> <p>(8) Se vor oferi garanții suplimentare cu privire la produse din carne derivate din carne maturată dezosată dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «F». Carnea dezosată maturată nu este acceptată pentru import în Comunitatea Europeană decât la 21 de zile după data sacrificării animalelor.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule): _____ Titlul și funcția: _____</p> <p>Data: _____ Loc: _____ Semnătura: _____</p> <p style="text-align: center;">  </p>		

▼ M73

ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.				
	Nume								
	Adresă		I.3. Autoritatea competentă centrală						
	Tel.		I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatari		I.6.						
	Nume								
	Adresă								
	Cod poștal								
	Tel.								
	I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație
I.11. Locul de origine		Număr de aprobare		I.12.					
Nume									
Adresă									
I.13. Locul de îmbarcare		I.14. Data plecării							
I.15. Mijloc de transport		I.16. PIF de intrare în UE							
Avion <input type="checkbox"/>		Vapor <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>					
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>		Altele <input type="checkbox"/>							
Identificare:									
Referințe documentare:		I.17.							
I.18. Speciile de animale/Produs		I.19. Codul produsului							
		I.20. Număr/Cantitate							
I.21. Temperatura produselor		I.22. Număr de ambalaje							
Ambiental <input type="checkbox"/>		Refrigerat <input type="checkbox"/>		Congelat <input type="checkbox"/>					
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului		I.24. Tipul de ambalare							
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:									
		Consum uman <input type="checkbox"/>							
I.26.		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>							
I.28. Identificarea animalelor/produselor									
Specii (nume științific)	Natura mărfurilor	Tip de tratament	Număr de aprobare a unităților/vaselor	Număr de ambalaje	Greutate netă				
			Abator Unitate de tranșare	Depozit frigorific					

▼ M73

ȚARA		Model RUW	
Partea II: Certificare	II. <b>INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
	II.1. <b>Certificat de sănătate publică</b>		
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific următoarele: carnea proaspătă a animalelor sălbatice din ordinul <i>Artiodactyla</i> [cu excepția bovinelor (inclusiv speciile <i>Bison</i> și <i>Bubalus</i> și hibridii acestora), <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i>] și din familiile <i>Rhinocerotidae</i> și <i>Elephantidae</i> descrise mai sus a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, în special că::</p>		
	<p>II.1.1. carnea provine dintr-o unitate (de la unități) care aplică un program întemeiat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p>		
	<p>II.1.2. [carnea a fost obținută în concordanță cu condițiile stabilite în secțiunea IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, în special:</p> <p>(i) înaintea îndepărtării pielii, a fost depozitată și manipulată separat de alte produse alimentare și nu a fost congelată</p> <p>și</p> <p>(ii) după îndepărtarea pielii, a fost supusă unei inspecții finale, astfel cum este menționat la punctul II.1.4;</p>		
	<p><sup>(1)</sup> II.1.3. [în cazul speciilor susceptibile, carnea îndeplinește cerințele Regulamentului (CE) nr. 2075/2005 al Comisiei de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în carne;]</p>		
	<p>II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a unei inspecții <i>post mortem</i> efectuate în conformitate cu secțiunea I al capitolului II și secțiunea IV capitolele VIII și IX din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;</p>		
	<p>II.1.5. <sup>(1)</sup> <i>fie</i> [în cazul vânatului sălbatic mare, carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu capitolul III al secțiunii I din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [pachetelor de carne li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]</p>		
	<p>II.1.6. carnea respectă condițiile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei privind criteriile microbiologice pentru alimente;</p>		
	<p>II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29.</p>		
	<p><sup>(1)(2)</sup> II.1.8. cu privire la boala cronică cașectizantă (CWD):</p> <p>Acest produs conține sau este derivat exclusiv din carne, cu excepția intestinelor și măduvei spinării, din cervide sălbatice, care au fost examinate în scopul detectării bolii cronice cașectizante, printr-un examen histopatologic, prin imunocitochimie sau alte metode de diagnostic, recunoscute de către autoritățile competente ca fiind negative, și produsul nu provine de la animale din regiuni în care boala cronică cașectizantă a fost confirmată în ultimii trei ani sau este oficial suspectată.]</p>		
	<p>II.1.9. carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante expuse în secțiunea I a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p>		




## ▼ M73

II.2. **Certificat de sănătate animală**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus:

- II.2.1. a fost obținută în teritoriul cu codul .....<sup>(3)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:
- (a) a fost indemn de pestă bovină timp de 12 luni și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli, și
- <sup>(1)</sup> *fie* [(b) a fost indemn de febră aftoasă timp de 12 luni și în aceeași perioadă nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli;]
- <sup>(1)</sup> *fie* [(b) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (data), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare și autorizat să exporte aceste animale prin Decizia ----/----/CE a Comisiei din ..... (data);]
- <sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> *fie* [(b) schemele de vaccinare împotriva febrei aftoase sunt efectuate și controlate oficial în cazul bovinelor domestice;]
- II.2.2. s-a obținut de la animale sălbatice sacrificate între ..... și .....<sup>(5)</sup> pe teritoriul menționat la punctul II.2.1 și sacrificarea a avut loc::
- (a) la o distanță mai mare de 20 de km de la granițele unei țări sau părți a acesteia, care nu este autorizată să exporte, în această perioadă, acest tip de carne proaspătă în Comunitatea Europeană,
- (b) este o zonă în care, în ultimele 60 de zile, nu s-au impus restricții pentru bolile menționate la punctul II.2.1;
- II.2.3. s-a obținut de la animale care, după sacrificare, au fost transportate, cât mai repede posibil, la o unitate producătoare de carne de vânat autorizată, pentru refrigerare, în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor vizate la punctul II.2.1 de mai sus în cursul celor 30 de zile precedente sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru export în cadrul Comunității Europene este autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar;
- II.2.4.
- <sup>(1)</sup> *fie* [s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă condițiile impuse mai sus;]
- <sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> *fie* [conține carne fără os obținută doar din carne dezosată, cu excepția organului comestibil obținut din carcasa de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale, care a fost supusă maturării la o temperatură de peste + 2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de înlăturarea oaselor, cu un pH al cărnii sub 6,0 testat electronic la mijlocul marelui dorsal după maturare și înaintea dezosării, și
- s-a păstrat separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele menționate mai sus pe tot parcursul producerii sale, al dezosării și al depozitării și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute.
- <sup>(1)</sup> <sup>(6)</sup> *fie* [conține carne fără os obținută doar din carne dezosată, cu excepția organului comestibil obținut din carcasa de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale, care a fost supusă maturării la o temperatură de peste + 2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de înlăturarea oaselor, și
- s-a păstrat separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele menționate mai sus pe tot parcursul producerii sale, al dezosării și al depozitării și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute.]

## ▼ M73

<b>Note</b>		
Acest certificat sanitar-veterinar vizează carnea proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenind de la animale sălbatice din ordinul <i>Artiodactyla</i> [exceptând bovinele (incluzând speciile <i>Bubalus</i> și <i>Bison</i> și hibridii lor), <i>Ovis aries</i> , <i>Capra hircus</i> , <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i> ] și familiile <i>Rhinocerotidae</i> și <i>Elephantidae</i> , care sunt ucise sau vânată în sălbăticie.		
Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.		
După import, carcasele de pe care nu s-a înlăturat pielea trebuie trimise fără întârziere unității de procesare de destinație.		
<b>Partea I</b>		
— Rubrica de referință I.8:	Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).	
— Rubrica de referință I.11:	Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere	
— Rubrica de referință I.15:	Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.	
— Rubrica de referință I.19:	Se folosește codul SA adecvat: 02.01, 02.02, 02.04, 02.06 sau 02.08.90.	
— Rubrica de referință I.20:	Se indică greutatea brută și netă totală.	
— Rubrica de referință I.23:	În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.	
— Rubrica de referință I.28:	Natura produsului: A se menționa «carcasă întreagă», «parte laterală a carcasei», «sferturi de carcasă» sau «bucăți de carcasă».	
— Rubrica de referință I.28:	Tip de tratament: Indicați «maturată» sau «nejupuită», dacă este cazul. În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (ll/aa) porțiunilor/bucăților.	
— Rubrica de referință I.28:	Abator: orice abator sau unitate producătoare de carne de vânat.	
<b>Partea II</b>		
(1)	A se păstra mențiunea corespunzătoare	
(2)	Se vor oferi garanții suplimentare cu privire la carnea proaspătă provenită de la cervide dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «G».	
(3)	Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).	
(4)	Se vor oferi garanții suplimentare cu privire la carnea derivată din carne maturată dezosată dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «A». Carnea dezosată maturată nu este acceptată pentru import în Comunitatea Europeană decât la 21 de zile după data sacrificării animalelor.	
(5)	Date. Importurile de carne de acest tip nu sunt autorizate în cazul în care aceasta provine de la animale ucise sau vânată înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul de carne de acest tip provenind de pe acest teritoriu.	
(6)	Se vor oferi garanții suplimentare cu privire la produse din carne derivate din carne maturată dezosată dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «F». Carnea dezosată maturată nu este acceptată pentru import în Comunitatea Europeană decât la 21 de zile după data sacrificării animalelor.	
Medic veterinar oficial		
Nume (cu majuscule):	Titlul și funcția:	
Data:	Loc:	Semnătura:
		

▼ M73

ȚARA		Certificat veterinar către UE	
Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numărul de referință al certificatului
	Nume		I.2.a.
	Adresă		I.3. Autoritatea competentă centrală
	Tel.		I.4. Autoritatea competentă locală
	I.5. Destinatar		I.6.
	Nume		
	Adresă		
	Cod poștal		
	Tel.		
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine
I.11. Locul de origine		I.12.	
Nume		Număr de aprobare	
Adresă			
I.13. Locul de imbarcare		I.14. Data plecării	
I.15. Mijlocul de transport		I.16. PIF de intrare în UE	
Avion <input type="checkbox"/>		Vapor <input type="checkbox"/>	
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>	
Altele <input type="checkbox"/>			
Identificare:		I.17.	
Referințe documentare:			
I.18. Specii de animale/Produs		I.19. Codul produsului	
		I.20. Număr/Cantitate	
I.21. Temperatura produselor		I.22. Număr de ambalaje	
Ambiental <input type="checkbox"/>		Refrigerat <input type="checkbox"/>	
		Congelat <input type="checkbox"/>	
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului		I.24. Tipul de ambalare	
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:			
Consum uman <input type="checkbox"/>			
I.26.		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>	
I.28. Identificarea animalelor/produselor			
Specii (nume științific)	Natura mărfurilor	Tip de tratament	Număr de aprobare a unităților/vaselor
			Abator
			Unitate
			Depozit frigorific de tranșare
			Număr de ambalaje
			Greutate netă



ȚARA		Model SUF	
Partea II: Certificare	II.	<b>INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului
			II.b.
	II.1.	<b>Certificat de sănătate publică</b>	
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific următoarele: carnea provenită de la animalele sălbatice de crescătorie aparținând familiilor <i>Suidae</i> , <i>Tayassuidae</i> sau <i>Tapiridae</i> , descrise mai sus, a fost obținută în conformitate cu respectivele cerințe, în special că:	
	II.1.1.	carnea provine dintr-o unitate (de la unități) care aplică un program întemeiat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;	
	II.1.2.	[carnea a fost obținută în concordanță cu condițiile stabilite în secțiunea III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	
	II.1.3.	carnea îndeplinește cerințele Regulamentului (CE) nr. 2075/2005 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în carne, în special, a fost supusă metodei digestiei și s-au înregistrat rezultate negative;	
	II.1.4.	carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i> efectuate în conformitate cu secțiunea I al capitolului II și secțiunea IV capitolele VII și IX din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;	
	II.1.5.	<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu capitolul III al secțiunii I din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]	
		<sup>(1)</sup> <i>sau</i> [pachetelor de carne li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]	
	II.1.6.	carnea respectă condițiile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru alimente;	
	II.1.7.	sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29;	
	II.1.8.	carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante expuse în secțiunea I a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.	
	II.2.	<b>Certificat de sănătate animală</b>	
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus:	
	II.2.1.	a fost obținută în teritoriul cu codul ..... <sup>(2)</sup> care, la data eliberării acestui certificat:	
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[(a) era indemn de febră aftoasă, pestă ovină, pesta porcină africană, pestă porcină clasică, boală veziculoasă a porcului și]	
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[(a) (i) era indemn timp de 12 luni de pestă bovină, pestă porcină africană, [febră aftoasă] <sup>(1)</sup> , [pesta porcină clasică] <sup>(1)</sup> și [boală veziculoasă a porcului] <sup>(1)</sup> , și	
		(ii) a fost considerat indemn de [febră aftoasă] <sup>(1)</sup> , [pesta porcină clasică] <sup>(1)</sup> , și [boală veziculoasă a porcului] <sup>(1)</sup> de la ..... (data), fără a se fi înregistrat cazuri/focare ulterioare și autorizat să exporte această carne prin Decizia ----/---/CE a Comisiei din ..... (data) , și]	
	(b)	nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni, și în care sunt interzise în acest teritoriu importurile de animale biongulate vaccinate împotriva acestor boli;	

## ▼ M73

- II.2.2. s-a obținut de la animale care:
- <sup>(1) fie</sup> [au rămas pe teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin pe parcursul ultimelor trei luni înainte sacrificării;]
- <sup>(1) fie</sup> [au fost introduse în ..... (data) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul ..... <sup>(2)</sup> care la acea dată era autorizat să exporte această carne proaspătă în Comunitatea Europeană;]
- II.2.3. s-a obținut de la animale provenite din exploatații:
- (a) în care niciun animal nu a fost vaccinat împotriva bolii menționate la punctul II.2.1,
- (b) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de boală menționată la punctul II.2.1 în ultimele 40 de zile;
- (c) în care se efectuează inspecții sanitar-veterinare regulate în vederea diagnosticării bolilor transmisibile la om sau la animale și aceste exploatații nu sunt supuse restricțiilor ca rezultat al izbucnirii unui focar de bruceloză în cursul celor șase săptămâni anterioare;
- II.2.4. s-a obținut de la animale care:
- <sup>(1) fie</sup> [(a) au fost transportate de la exploatațiile de origine în vehicule care au fost curățate și dezinfectate înainte urcării animalelor către un abator autorizat fără a veni în contact cu alte animale care nu corespundea condițiilor menționate mai sus.
- (b) la abator, animalele au fost supuse inspecției de sănătate *ante mortem*, cu rezultat favorabil, și nu au prezentat semne ale bolilor menționate la punctul II.2.1 de mai sus, și
- (c) au fost sacrificate la data ..... sau între ..... și ..... <sup>(3)</sup> ;]
- <sup>(1) fie</sup> [(a) au fost sacrificate în exploatația de origine, ca urmare a autorizării de către un medic veterinar responsabil de exploatație, care a prezentat o declarație în scris că:
- după părerea sa, ar fi existat un risc inacceptabil privind bunăstarea animalelor sau sănătatea persoanelor care se ocupă de transportul acestora la abator,
  - exploatația a fost inspectată și autorizată de către autoritatea competentă privind sacrificarea animalelor pentru vânat,
  - animalele au fost supuse inspecției de sănătate *ante mortem*, în cursul celor 24 de ore anterioare sacrificării, cu rezultat favorabil, și nu au prezentat semne ale bolilor menționate în punctul II.2.1 de mai sus,
  - animalele au fost sacrificate între .....și .....<sup>(6)</sup> , <sup>(3)</sup>
  - sângerarea animalelor a decurs normal, și
  - animalele sacrificate au fost eviscerate în decursul a trei ore din timpul sacrificării, și
- (b) carcasele acestora sunt transportate la abatorul autorizat, respectându-se condițiile de igienă, și, în cazul în care se scurge mai mult de o oră din momentul sacrificării, trebuie să se înregistreze o temperatură de 0 °C și + 4 °C la sosirea vehiculului utilizat pentru transport;]
- II.2.5. [s-a obținut de la animale care au fost separate de la naștere de biogulare sălbatice;]

▼ **M73**

II.2.6. s-a obținut într-o exploatație în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor vizate la punctul II.2.1 de mai sus în cursul celor 40 de zile precedente sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru export în cadrul Comunității Europene este autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar;

II.2.7. s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă condițiile impuse mai sus.

II.3. **Certificat de sănătate animală**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus provine de la animale care au fost tratate în abator înainte și în timpul sacrificării sau uciderii lor conform prevederilor pertinente ale legislației Comunității Europene.

**Note**

Acest certificat sanitar-veterinar vizează carnea proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenind de la animale sălbatice din familiile *Suidae*, *Tayassuidae* și *Tapiridae* care sunt domesticate sau crescute de la naștere în ferme.

Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 02.03 sau 02.08.90.
- Rubrica de referință I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Natura produsului: A se menționa «carcasă întreagă», «parte laterală a carcasei», «sferturi de carcasă» sau «bucăți de carcasă».
- Rubrica de referință I.28: Tip de tratament: Dacă este cazul, a se indica dezosată sau cu os. În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (II/aa) porțiunilor/bucăților.

**Partea II**

- (1) A se păstra mențiunea corespunzătoare.
- (2) Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (3) Data sau datele de sacrificare. Importurile de carne de acest tip nu sunt autorizate în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul de carne de acest tip provenind de pe acest teritoriu.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:



▼ M73

ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator			I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.					
	Nume										
	Adresă										
	Tel.										
	I.3. Autoritatea competentă centrală										
	I.4. Autoritatea competentă locală										
	I.5. Destinatar			I.6.							
	Nume										
	Adresă										
	Cod poștal										
Tel.											
I.7. Țara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație					
						I.10. Regiunea de destinație					
I.11. Locul de origine			I.12.								
Nume											
Adresă											
Număr de aprobare											
I.13. Locul de îmbarcare			I.14. Data plecării								
I.15. Mijlocul de transport			I.16. PIF de intrare în UE								
Avion <input type="checkbox"/>											
Vapor <input type="checkbox"/>											
Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>											
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>											
Altele <input type="checkbox"/>											
Identificare:			I.17.								
Referințe documentare:											
I.18. Speciele de animale/Produs					I.19. Codul produsului						
					I.20. Număr/Canțitate						
					I.22. Număr de ambalaje						
I.21. Temperatura produselor											
Ambiental <input type="checkbox"/>											
Refrigerat <input type="checkbox"/>											
Congelat <input type="checkbox"/>											
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului					I.24. Tipul de ambalare						
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:											
Consum uman <input type="checkbox"/>											
I.26.					I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificarea animalelor/produselor											
Specii (nume științific)		Natura mărfurilor		Tip de tratament		Număr de aprobare a unităților/vaselor		Număr de ambalaje		Greutate netă	
				Abator		Unitate		Depozit frigorific de tranșare			

▼ M73

ȚARA		Model SUW	
Partea II: Certificare	II.	<b>INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului
	II.1.	<b>Certificat de sănătate publică</b> Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific următoarele: carnea provenită de la animalele sălbatice aparținând familiilor <i>Suidae</i> , <i>Tayassuidae</i> sau <i>Tapiridae</i> , descrise mai sus, a fost obținută în conformitate cu respectivele cerințe, în special că:  II.1.1. carnea provine dintr-o unitate (de la unități) care aplică un program întemeiat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;  II.1.2. carnea a fost obținută în concordanță cu secțiunea IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, în special: (i) înaintea îndepărtării pielii, a fost depozitată și manipulată separat de alte produse alimentare și nu a fost congelată și (ii) după îndepărtarea pielii, a fost supusă unei inspecții finale, astfel cum este menționat la punctul II.1.4;  II.1.3. carnea îndeplinește cerințele Regulamentului (CE) nr. 2075/2005 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în carne, în special a fost supusă metodei digestiei și s-au înregistrat rezultate negative;  II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a unei inspecții <i>post mortem</i> efectuate în conformitate cu secțiunea I capitolul II și secțiunea IV capitolele VIII și IX din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;  II.1.5. <sup>(1)</sup> <i>fie</i> [carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu capitolul III al secțiunii I din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;] <sup>(1)</sup> <i>sau</i> [pachetelor de carne li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]  II.1.6. carnea respectă condițiile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru alimente;  II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29;  II.1.8. carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante expuse în secțiunea I a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.	II.b.
	II.2.	<b>Certificat de sănătate animală</b> Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus:  II.2.1. s-a obținut în teritoriul cu codul..... <sup>(2)</sup> care, la data eliberării acestui certificat <sup>(1)</sup> <i>fie</i> [(a) era indemn de febră aftoasă, pestă ovină, pesta porcină africană, pestă porcină clasică, boală veziculoasă a porcului și] <sup>(1)</sup> <i>fie</i> [(a) (i) era indemn timp de 12 luni de pestă bovină, pestă porcină africană, [febră aftoasă] <sup>(1)</sup> , [pestă porcină clasică] <sup>(1)</sup> și [boală veziculoasă a porcului] <sup>(1)</sup> , și (ii) a fost considerat indemn de [febră aftoasă] <sup>(1)</sup> , [pestă porcină clasică] <sup>(1)</sup> și [boală veziculoasă a porcului] <sup>(1)</sup> de la ..... (data), fără a se fi înregistrat cazuri/focare ulterioare, și autorizat să exporte această carne prin Decizia ----/----/CE a Comisiei din ..... (data) , și] (b) nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni și în care sunt interzise în acest teritoriu importurile de animale biongulate vaccinate împotriva acestor boli;	



## ▼ M73

- II.2.2. s-a obținut de la animale sălbatice sacrificate între ..... și .....<sup>(3)</sup> pe teritoriul menționat la punctul II.2.1, și sacrificarea a avut loc:
- (a) la o distanță mai mare de 20 km de la granițele unei țări sau părți a acesteia, care nu este autorizată să exporte, în această perioadă, acest tip de carne proaspătă în Comunitatea Europeană,
- (b) este o zonă în care, în ultimele 60 de zile, nu s-au impus restricții pentru bolile menționate la punctul II.2.1;
- II.2.3.A. s-a obținut de la animale care, după sacrificare, au fost transportate, cât mai repede posibil, la o unitate producătoare de carne de vânat autorizată, pentru refrigerare, în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor vizate la punctul II.2.1 de mai sus în cursul celor 40 de zile precedente, sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru export în cadrul Comunității Europene este autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar;
- <sup>(1)(4)</sup> [II.2.3.B. s-a obținut din carcase care au fost supuse următoarelor teste pentru pestă porcină clasică, cu rezultate negative:
- <sup>(1)</sup> *fie* [izolarea virusului din sânge (EDTA);]
- <sup>(1)</sup> *fie* [izolarea virusului din eșantioane de .....;]
- <sup>(1)</sup> *fie* [imunofluorescență pentru antigene virale pe eșantioane de .....;]
- II.2.4. s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă condițiile impuse mai sus.

**Note**

Acest certificat sanitar-veterinar vizează carnea proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată provenind de la animale sălbatice din familiile *Suidae*, *Tayassuidae* și *Tapiridae* care sunt ucise sau vânat în sălbăticie.

Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.

După import, carcasele de pe care nu s-a înlăturat pielea trebuie trimise fără întârziere unității de procesare de destinație.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 02.03 sau 02.08.90.
- Rubrica de referință I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Natura produsului: A se menționa «carcasă întreagă», «parte laterală a carcasei», «sferturi de carcasă» sau «bucăți de carcasă»
- Rubrica de referință I.28: Tip de tratament: Indicați «maturată» sau «nejupuită», dacă este cazul. În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (ll/aa) porțiunilor/bucăților.
- Rubrica de referință I.28: *Abator*: orice abator sau unitate producătoare de carne de vânat.

▼ **M73****Partea II**

- (1) A se păstra mențiunea corespunzătoare.
- (2) Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- (3) Date. Importurile de carne de acest tip nu sunt autorizate în cazul în care aceasta provine de la animale ucise sau vâdate fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul de carne de acest tip provenind de pe acest teritoriu.
- (4) Se vor oferi garanții suplimentare dacă acest lucru se cere în coloana 5 «SG» din partea 1 a anexei II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată), cu mențiunea «C». În aceste scopuri, la teste, altele decât EDNA, eșantioanele de amigdale și splină, plus un eșantion de ileon sau rinichi și un eșantion de cel puțin unul dintre următorii noduli limfatici: retrofaringieni, parotidieni, submandibulari sau mezenterici. Se indică eșantioanele utilizate.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:



▼ M73

ȚARA		Certificat veterinar către UE					
Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.		
	Nume						
	Adresă						
	Tel.						
			I.3. Autoritatea competentă centrală				
			I.4. Autoritatea competentă locală				
	I.5. Destinatar		I.6.				
	Nume						
	Adresă						
	Cod poștal						
Tel.							
I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
I.11. Locul de origine		Număr de aprobare		I.12.			
Nume							
Adresă							
I.13. Locul de îmbarcare		I.14. Data plecării					
I.15. Mijlocul de transport		I.16. PIF de intrare în UE					
Avion <input type="checkbox"/>		Vapor <input type="checkbox"/>					
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>					
Altele <input type="checkbox"/>		I.17.					
Identificare:							
Referințe documentare:							
I.18. Speciile de animale/Produs		I.19. Codul produsului					
		I.20. Număr/Cantitate					
I.21. Temperatura produselor		I.22. Număr de ambalaje					
Ambiental <input type="checkbox"/>		Refrigerat <input type="checkbox"/>					
		Congelat <input type="checkbox"/>					
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului		I.24. Tipul de ambalare					
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:		Consum uman <input type="checkbox"/>					
I.26.		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor							
Specii (nume științific)	Natura mărfurilor	Număr de aprobare a unităților/vaselor		Număr de ambalaje	Greutate netă		
		Abator	Unitate de tranșare	Depozit frigorific			

▼ M73

ȚARA		Model EQW	
Partea II: Certificare	II.	<b>INFORMAȚII SANITAR-VETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului
			II.b.
	II.1.	<p><b>Certificat de sănătate publică</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific următoarele: carnea provenită de la solpede sălbatice aparținând subgenului <i>Hippotigris</i> (Zebra), descrise mai sus, a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, în special că:</p> <p>II.1.1. carnea provine dintr-o unitate (de la unități) care aplică un program întemeiat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p> <p>II.1.2. carnea a fost obținută în concordanță cu secțiunea IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.3. carnea îndeplinește cerințele Regulamentului (CE) nr. 2075/2005 al Comisiei de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în carne, în special, a fost supusă metodei digestiei și s-au înregistrat rezultate negative;</p> <p>II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a unei inspecții <i>post mortem</i> efectuate în conformitate cu secțiunea I capitolul II și secțiunea IV capitolele VIII și IX din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;</p> <p>II.1.5. <sup>(1)</sup> <i>fie</i> [carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu capitolul III al secțiunii I din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [pachetelor de carne li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]</p> <p>II.1.6. carnea respectă condițiile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru alimente;</p> <p>II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29;</p> <p>II.1.8. carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante expuse în secțiunea I a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p>	
	II.2.	<p><b>Certificat de sănătate animală</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus</p> <p>II.2.1. s-a obținut de la animale sălbatice care au fost ucise între ..... și .....<sup>(2)</sup> pe teritoriul cu codul.....<sup>(3)</sup>;</p> <p>II.2.2. s-a obținut de la animale care, după sacrificare, au fost transportate pentru refrigerare, în decurs de 12 ore, la [un centru de colectare și imediat după aceea]<sup>(1)</sup> la o unitate producătoare de carne de vânat autorizată, în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor enumerate în anexa A la Directiva 90/426/CEE, în cursul celor 40 de zile precedente, sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru export în cadrul Comunității Europene este autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar;</p> <p>II.2.3. s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă condițiile impuse mai sus.</p>	

▼ **M73****Note**

Acest certificat sanitar-veterinar vizează carnea proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenită de la solipede sălbatice aparținând subspeciei *Hippotigris* (Zebra) vânată în sălbăticie.

Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.

După import, carcasele de pe care nu s-a înlăturat pielea trebuie trimise fără întârziere unității de procesare de destinație.

**Partea I**

- Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).
- Rubrica de referință I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere
- Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.
- Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 02.08.90.
- Rubrica de referință I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.
- Rubrica de referință I.23: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Natura produsului: A se menționa «carcasă întreagă», «parte laterală a carcasi», «sferturi de carcasă» sau «bucăți de carcasă».
- Rubrica de referință I.28: Tip de tratament: Indicați «maturată» sau «nejupuită», dacă este cazul. În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (II/aa) porțiunilor/bucăților.
- Rubrica de referință I.28: *Abator*: orice abator sau unitate producătoare de carne de vânat.

**Partea II**

<sup>(1)</sup> A se păstra mențiunea corespunzătoare.

<sup>(2)</sup> Date. Importurile de carne de acest tip nu sunt autorizate în cazul în care aceasta provine de la animale ucise sau vânată înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul de carne de acest tip provenind de pe acest teritoriu.

<sup>(3)</sup> Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE (astfel cum a fost modificată ultima dată).

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:

Ștampila

▼ M73

ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.		
	Nume		I.3. Autoritatea competentă centrală				
	Adresă						
	Tel.						
	I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatar		I.6. Persoana responsabilă de încărcătura în UE				
	Nume		Nume				
	Adresă		Adresă				
	Cod poștal		Cod poștal				
	Tel.		Tel.				
I.7. Țara de origine		Codul ISO		I.8. Regiunea de origine		Cod	
I.9. Țara de destinație		Codul ISO		I.10. Regiunea de destinație		Cod	
I.11. Locul de origine				I.12. Locul de destinație			
Nume		Număr de aprobare		Depozit vamal <input type="checkbox"/>		Ship supplier <input type="checkbox"/>	
Adresă				Nume		Număr de aprobare	
				Adresă			
				Cod poștal			
I.13. Locul de îmbarcare				I.14. Data plecării			
I.15. Mijlocul de transport				I.16. PIF de intrare în UE			
Avion <input type="checkbox"/>				Vapor <input type="checkbox"/>			
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>				Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>			
Altele <input type="checkbox"/>							
Identificare:				I.17. Nr. de CITES			
Referințe documentare:							
I.18. Speciile de animale/Produs				I.19. Codul produsului			
				I.20. Număr/Cantitate			
I.21. Temperatura produselor				I.22. Număr de ambalaje			
Ambiental <input type="checkbox"/>				Refrigerat <input type="checkbox"/>			
				Congelat <input type="checkbox"/>			
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigilului				I.24. Tipul de ambalare			
I.25. Animale certificate ca/produse certificate pentru:				Consum uman <input type="checkbox"/>			
I.26. Pentru tranzit într-o țară terță vis-à-vis de UE <input type="checkbox"/>				I.27.			
Țara terță		Codul ISO					
I.28. Identificarea animalelor/produselor							
Specii (nume științific)		Natura mărfurilor		Număr de aprobare a unităților/vaselor		Număr de ambalaje	
		Abator		Unitate de tranșare		Unitate producătoare	
						Greutate netă	

## ▼ M73

ȚARA		Model TRANZIT/DEPOZITARE	
Partea II: Certificare	<b>II. INFORMAȚII SANITARVETERINARE</b>	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
	<p><b>II.1. Certificat de sănătate animală</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă mai sus:</p> <p>II.1.1. provine dintr-o țară sau regiune autorizată pentru importuri în CE, conform celor expuse în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE la data sacrificării și</p> <p>II.1.2. respectă condițiile relevante privind sănătatea animală expuse în certificatul de sănătate animală, respectiv în modelele [BOV] [OVI] [POR] [EQU] [RUF] [RUW] [SUF] [SUW] [EQW]<sup>(1)</sup> din partea 2 a anexei II la Decizia 79/542/CEE și</p> <p>II.1.3. provine de la animale care au fost sacrificate și procesate la data ..... sau între ..... și.....<sup>(2)</sup>.</p> <p><b>Note</b></p> <p>Acest certificat vizează tranzitul și depozitarea, conform articolului 12 alineatul (4) sau articolului 13 din Directiva 97/78/CE a Consiliului în ceea ce privește:</p> <p>— carnea proaspătă, inclusiv carnea tocată, provenită de la:</p> <p>(1) animale domestice din specia bovină (inclusiv speciile <i>Bison</i> și <i>Bubalus</i> și hibridii acestora) (model «BOV»);</p> <p>(2) ovine (<i>Ovis aries</i>) sau caprine domestice (<i>Capra hircus</i>) (Model «OVI»);</p> <p>(3) porcine domestice (<i>Sus scrofa</i>) (model «POR»);</p> <p>— carne proaspătă, exceptând carnea tocată, provenind de la:</p> <p>(4) solipede domestice (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> și hibridii acestora) (Model «EQU»);</p> <p>— carne proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenind de la:</p> <p>(5) animale sălbatice de crescătorie din ordinul <i>Artiodactyla</i> [exceptând bovinele (incluzând speciile <i>Bubalus</i> și <i>Bison</i> și hibridii lor), <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i>] și familiile <i>Rhinocerotidae</i> și <i>Elephantidae</i> (Model «RUF»);</p> <p>(6) animale sălbatice nedomesticite din ordinul <i>Artiodactyla</i> [exceptând bovinele (incluzând speciile <i>Bubalus</i> și <i>Bison</i> și hibridii lor), <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i>] și familiile <i>Rhinocerotidae</i> și <i>Elephantidae</i> (Model «RUW»);</p> <p>(7) animale sălbatice de crescătorie din familiile <i>Suidae</i>, <i>Tayassuidae</i> sau <i>Tapiridae</i> (Model «SUF»);</p> <p>(8) animale sălbatice nedomesticite din familiile <i>Suidae</i>, <i>Tayassuidae</i> sau <i>Tapiridae</i> (Model «SUW»);</p> <p>(9) solipede sălbatice aparținând subspeciei <i>Hippotigris</i> (Model «EQW»).</p> <p>Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.</p> <p><b>Partea I</b></p> <p>— Rubrica de referință I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (astfel cum a fost modificată ultima dată).</p> <p>— Rubrica de referință I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere</p> <p>— Rubrica de referință I.12: Se va include adresa (și numărul aprobării, dacă se cunoaște) al antrepozitului dintr-o zonă liberă, antrepozit liber, antrepozit vamal sau vas pentru depozitare.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau denumirea (vapor) și informațiile care trebuie furnizate. În cazul încărcării și descărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră privind intrarea în UE.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: Se folosește codul SA adecvat: 02.01, 02.02, 02.03, 02.04, 02.05, 02.06, 02.08.90, 02.09 sau 15.02.</p> <p>— Rubrica de referință I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.</p>		

▼ **M73**

- Rubrica de referință I.2: În cazul în care transportul se efectuează în containere sau în lăzi, a se indica (după caz) numărul sigiliului.
- Rubrica de referință I.28: Natura produsului: A se menționa «carcasă întreagă», «parte laterală a carcasei», «sferturi de carcasă», «bucăți de carcasă» sau «carne tocată».
- Rubrica de referință I.28: Tip de tratament: În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (ll/aa) porțiunilor/bucăților.

**Partea II**

<sup>(1)</sup> A se păstra mențiunea corespunzătoare.

<sup>(2)</sup> Data sau datele de sacrificare. Importurile de carne de acest tip nu sunt autorizate în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate fie înainte de data autorizației de export de pe teritoriul menționat la rubricile I.7 și I.8 către Comunitatea Europeană, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive la importul de carne de acest tip provenind de pe acest teritoriu.

Medic veterinar oficial

Nume (cu majuscule):

Titlul și funcția:

Data:

Loc:

Semnătura:







## ▼ M55

9. **Atestare de sănătate animală**  
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta, cu privire la carnea proaspătă descrisă anterior, următoarele:

9.1. provine dintr-o țară sau regiune din care sunt autorizate importurile în CE în momentul sacrificării, în conformitate cu partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE;

9.2. îndeplinește cerințele de sănătate animală aplicabile, stabilite de atestarea de sănătate animală din modelul de certificat BOV/POR/OVI/EQU/RUF/RUW/SUF/SUW/EQW <sup>(7)</sup> prevăzut de partea 2 din anexa II la Decizia 79/542/CEE;

9.3. este obținută de la animale care au fost sacrificate și transformate la data de sau între ..... <sup>(8)</sup>.

**Ștampilă oficială și semnătură**

Întocmit la ..... la data de .....

(ștampilă) ..... (semnătura medicului veterinar oficial)

..... (numele cu majuscule, calificările și funcția)

## Note

- (1) Prin «carne proaspătă» se înțeleg toate părțile proaspete, refrigerate sau congelate, inclusiv carnea tocată congelată, destinate consumului uman, obținute din: (1) animale domestice din specia bovină (*Bos taurus*, *Bison bison*, *Bubalus bubalis* și hibridii lor) (modelul «BOV»); (2) animale domestice din specia porcină (*Sus scrofa*) (modelul «POR»); (3) animale domestice din specia ovină (*Ovis aries*) și caprină (*Capra hircus*) (modelul «OVI»); (4) animale domestice din specia ecvină (*Equus caballus*, *Equus asinus* și hibridii lor) (modelul «EQU»); (5) animale de crescătorie din specii nedomestice, altele decât suide și solipede (modelul «RUF»); (6) animale sălbatice din specii nedomestice, altele decât suide și solipede (modelul «RUW»); suide de crescătorie din specii nedomestice (modelul «SUF»); (7) suide sălbatice din specii nedomestice (modelul «SUW»); (8) solipede sălbatice din specii nedomestice (modelul «EQW»).
- (2) În conformitate cu articolul 12 alineatul (4) sau cu articolul 13 din Directiva 97/78/CE a Consiliului.
- (3) Emis de autoritatea competentă.
- (4) Țara și codul teritoriului, în conformitate cu partea 1 din anexa II la Decizia 79/542/CEE a Consiliului (ultima versiune modificată).
- (5) Trebuie să se includă adresa (și numărul de autorizare, în cazul în care se cunoaște) a (le) antrepozitului din zona franco, antrepozitului franco, antrepozitului vamal sau a (le) furnizorului navei.
- (6) După caz, trebuie să se indice numărul (numerele) de înregistrare a vagonului de tren sau a camionului și numele navei. În cazul în care se cunoaște, se indică numărul de zbor al aeronavei. În caz de transport în containere sau cutii, trebuie să se indice, la punctul 7.3, numărul total, numărul de înregistrare și numărul ștampilei care se aplică, eventual, pe aceste containere/cutii.
- (7) Se alege formula adecvată.
- (8) Se completează după caz.
- (9) Data sau datele sacrificării. Importul cărnii nu este autorizat, în cazul în care această carne este obținută de la animale sacrificate înainte de data autorizării pentru export în Comunitatea Europeană a teritoriului menționat la punctul 4 sau în cursul unei perioade în care Comunitatea Europeană adoptă măsuri restrictive împotriva importului de carne provenind de pe teritoriul respectiv.
- (10) Se completează după caz.\*

▼ **M55***ANEXA IV***Lista punctelor de control la frontieră desemnate în mod specific, menționate la articolul 12b**

COD ISO	STAT MEMBRU	PCF
LT	Lituania	În conformitate cu Decizia 2001/881/CE pentru Lituania
LV	Letonia	În conformitate cu Decizia 2001/881/CE pentru Letonia
PL	Polonia	În conformitate cu Decizia 2001/881/CE pentru Polonia