



► <b><u>M18</u></b>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 780/2013 al Comisiei din 14 august 2013	L 219	1	15.8.2013
► <b><u>M19</u></b>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 854/2013 al Comisiei din 4 septembrie 2013	L 237	1	5.9.2013
► <b><u>M20</u></b>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1044/2013 al Comisiei din 25 octombrie 2013	L 284	12	26.10.2013
► <b><u>M21</u></b>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1218/2014 al Comisiei din 13 noiembrie 2014	L 329	20	14.11.2014
► <b><u>M22</u></b>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/604 al Comisiei din 16 aprilie 2015	L 100	60	17.4.2015
► <b><u>M23</u></b>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/917 al Comisiei din 15 iunie 2015	L 149	11	16.6.2015
► <b><u>M24</u></b>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2016/535 al Comisiei din 5 aprilie 2016	L 89	8	6.4.2016
► <b><u>M25</u></b>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2016/922 al Comisiei din 10 iunie 2016	L 154	21	11.6.2016

rectificat prin:

- **C1** Rectificare, JO L 146, 11.6.2010, p. 1 (206/2010)
- **C2** Rectificare, JO L 49, 24.2.2011, p. 53 (144/2011)
- **C3** Rectificare, JO L 29, 5.2.2015, p. 16 (780/2013)
- **C4** Rectificare, JO L 146, 3.6.2016, p. 37 (2016/535)

▼B▼C1**REGULAMENTUL (UE) NR. 206/2010 AL COMISIEI****din 12 martie 2010****de stabilire a unor liste de țări terțe, teritorii sau părți ale acestora autorizate să introducă în Uniunea Europeană anumite animale și carne proaspătă, precum și a cerințelor de certificare sanitar-veterinară****(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Directiva 92/65/CEE a Consiliului din 13 iulie 1992 de definire a cerințelor de sănătate animală care reglementează schimburile și importurile în Comunitate de animale, material seminal, ovule și embrioni care nu se supun, în ceea ce privește cerințele de sănătate animală, reglementărilor comunitare speciale prevăzute în anexa A punctul I la Directiva 90/425/CEE <sup>(1)</sup>, în special articolul 17 alineatul (2) litera (b) și alineatul (3) litera (a), articolul 17 alineatul (3) litera (c) primul paragraf, articolul 18 alineatul (1) a patra liniuță și articolul 19,

având în vedere Directiva 2002/99/CE a Consiliului din 16 decembrie 2002 de stabilire a normelor de sănătate animală care reglementează producția, transformarea, distribuția și introducerea produselor de origine animală destinate consumului uman <sup>(2)</sup>, în special articolul 8, articolul 9 alineatul (2) litera (b) și articolul 9 alineatul (4),

având în vedere Directiva 2004/68/CE a Consiliului din 26 aprilie 2004 de stabilire a normelor de sănătate animală privind importul și tranzitul, în Comunitate, al anumitor ungulate vii, de modificare a Directivelor 90/426/CEE și 92/65/CEE și de abrogare a Directivei 72/462/CEE <sup>(3)</sup>, în special articolul 3 alineatul (1) primul și al doilea paragraf, articolul 6 alineatul (1) primul paragraf, articolul 7 litera (e), articolul 8, articolul 10 primul paragraf și articolul 13 alineatul (1),

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare <sup>(4)</sup>, în special articolul 12,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală <sup>(5)</sup>, în special articolul 9,

<sup>(1)</sup> JO L 268, 14.9.1992, p. 54.

<sup>(2)</sup> JO L 18, 23.1.2003, p. 11.

<sup>(3)</sup> JO L 139, 30.4.2004, p. 321.

<sup>(4)</sup> JO L 139, 30.4.2004, p. 1.

<sup>(5)</sup> JO L 139, 30.4.2004, p. 55.

▼ C1

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 854/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a normelor specifice de organizare a controalelor oficiale privind produsele de origine animală destinate consumului uman <sup>(1)</sup>, în special articolul 11 alineatul (1) și articolul 16,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind controalele oficiale efectuate pentru a asigura verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate animală și de bunăstare a animalelor <sup>(2)</sup>, în special articolul 48 alineatul (1),

întrucât:

- (1) 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, ovină, caprină și porcină, respectiv de carne proaspătă sau produse din carne provenind din țări terțe <sup>(3)</sup> a prevăzut elaborarea unei liste a țărilor sau a părților acestora din care statele membre pot autoriza importul de anumite animale vii și de carne proaspătă provenită de la anumite animale.
- (2) În consecință, s-a adoptat Decizia 79/542/CEE a 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 Uniunea Europeană de anumite animale vii și carne proaspătă provenită de la acestea <sup>(4)</sup>. Decizia respectivă stabilește condițiile de sănătate pentru importul în Uniune de animale vii, exceptând ecvideele, și pentru importul de carne proaspătă provenită de la aceste animale, inclusiv de la ecvidee, dar excluzând preparatele din carne. Anexele I și II la decizia respectivă stabilesc, de asemenea, liste de țări terțe sau părți ale acestora din care anumite animale vii și carnea proaspătă provenită de la aceste animale pot fi importate în Uniune, precum și modele de certificate sanitar-veterinare.
- (3) De la data adoptării deciziei respective, un anumit număr de cerințe noi în materie de sănătate animală și publică au fost stabilite în alte acte ale Uniunii, constituind astfel un nou cadru de reglementare în acest domeniu. De asemenea, Directiva 72/462/CEE a fost abrogată prin Directiva 2004/68/CE.
- (4) Articolul 20 din Directiva 2004/68/CE prevede că dispozițiile de punere în aplicare privind importul stabilite în conformitate cu deciziile adoptate în temeiul Directivei 72/462/CEE, printre altele Decizia 79/542/CEE, rămân în vigoare până la înlocuirea lor prin măsuri adoptate în temeiul noului cadru de reglementare.

<sup>(1)</sup> JO L 139, 30.4.2004, p. 206.

<sup>(2)</sup> JO L 165, 30.4.2004, p. 1.

<sup>(3)</sup> JO L 302, 31.12.1972, p. 28.

<sup>(4)</sup> JO L 146, 14.6.1979, p. 15.



## ▼ C1

- (5) În conformitate cu articolul 4 alineatul (3) din Directiva 2004/41/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 21 aprilie 2004 de abrogare a unor directive privind igiena alimentară și normele sanitar-veterinare referitoare la producția și comercializarea anumitor produse de origine animală destinate consumului uman și de modificare a Directivelor 89/662/CEE și 92/118/CEE ale Consiliului, precum și a Deciziei 95/408/CE a Consiliului<sup>(1)</sup>, normele de punere în aplicare adoptate pe baza Directivei 72/462/CEE încetează să se aplice după adoptarea dispozițiilor necesare pe baza Regulamentelor (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004, (CE) nr. 854/2004 sau pe baza Directivei 2002/99/CE.
- (6) Decizia 79/542/CEE a fost modificată de mai multe ori și dispozițiile privind importurile au fost deja introduse în această decizie pe baza noului cadru de reglementare. În vederea asigurării clarității și a transparenței, măsurile menționate în Decizia 79/542/CEE ar trebui inserate într-un nou act legislativ. Prezentul regulament include toate dispozițiile prevăzute în Decizia 79/542/CEE. Prin urmare, prin intrarea în vigoare a prezentului regulament, Decizia 79/542/CEE devine caducă și nu se mai aplică, în așteptarea abrogării sale explicite.
- (7) Directiva 92/65/CEE stabilește cerințele de sănătate animală care reglementează comerțul și importurile în Uniune de animale vii, material seminal, ovule și embrioni care nu fac obiectul cerințelor de sănătate animală menționate în actele specifice ale Uniunii prevăzute în anexa F la directiva respectivă. În temeiul directivei menționate, acele animale vii, material seminal, ovule și embrioni pot fi importate în Uniune doar dintr-o țară terță care se află pe o listă elaborată în conformitate cu procedura menționată în directiva respectivă. De asemenea, astfel de animale vii trebuie însoțite de un certificat de sănătate care să corespundă unui model stabilit în conformitate cu procedura menționată în directiva respectivă.
- (8) Directiva 96/93/CE a Consiliului din 17 decembrie 1996 privind certificarea animalelor și a produselor animaliere<sup>(2)</sup> stabilește normele care trebuie respectate pentru eliberarea certificatelor necesare în temeiul legislației veterinare pentru a împiedica certificarea înșelătoare sau frauduloasă. Este adecvat să se garanteze aplicarea unor norme și principii cel puțin echivalente cu cele prevăzute în directiva respectivă de către inspectorii sau medicii veterinari oficiali din țările terțe. Anumite țări terțe, care sunt enumerate în anexa II la prezentul regulament, au oferit garanții suficiente în ceea ce privește existența și punerea în aplicare a unor astfel de norme și principii. Prin urmare, este adecvat să se autorizeze introducerea anumitor animale vii în Uniune din țările terțe respective, cu condiția ca situația lor sanitar-veterinară specifică să nu necesite alte restricții.
- (9) Directiva 2002/99/CE stabilește normele de sănătate animală privind introducerea în Uniune a produselor de origine animală și a produselor obținute din acestea, destinate consumului uman. În temeiul acestei directive, trebuie elaborate liste de țări terțe sau

<sup>(1)</sup> JO L 157, 30.4.2004, p. 33.

<sup>(2)</sup> JO L 13, 16.1.1997, p. 28.

▼ C1

regiuni ale țărilor terțe din care sunt autorizate importurile de produse specificate de origine animală, iar aceste importuri trebuie să respecte anumite cerințe privind certificarea sanitar-veterinară.

- (10) Directiva 2004/68/CE stabilește cerințele de sănătate animală privind importul și tranzitul, în Uniune, al anumitor ungulate vii. Importul acelor ungulate vii în Uniune și tranzitul lor prin Uniune sunt autorizate doar din țări terțe și teritorii care apar pe lista sau listele elaborate în conformitate cu procedura menționată în directiva respectivă, iar acele importuri trebuie să respecte anumite cerințe privind certificarea sanitar-veterinară.
- (11) Sub rezerva dispozițiilor de la articolul 17 alineatul (2) ultimul paragraf din Directiva 92/65/CEE, animalele vii și produsele de origine animală în cazul cărora se aplică Directivele 92/65/CEE, 2002/99/CE și 2004/68/CE pot fi importate în Uniune sau pot tranzita Uniunea doar dacă sunt însoțite de un certificat sanitar-veterinar și respectă cerințele relevante prevăzute de legislația Uniunii.
- (12) În consecință, pentru punerea în aplicare a Directivelor 92/65/CEE, 2002/99/CE și 2004/68/CE, este adecvat să se stabilească în prezentul regulament liste de țări terțe, teritorii și părți ale acestora și condiții specifice de import, inclusiv modele de certificate sanitar-veterinare pentru anumite animale vii și carnea proaspătă provenită de la anumite animale.
- (13) În vederea asigurării coerenței legislației Uniunii, prezentul regulament ar trebui, de asemenea, să ia în considerare cerințele de sănătate publică stabilite în alte acte ale Uniunii, în special în Regulamentele (CE) nr. 852/2004, 853/2004 și 854/2004, care prevăd norme privind igiena produselor alimentare și a alimentelor de origine animală și norme referitoare la organizarea controalelor oficiale privind produsele de origine animală destinate consumului uman, precum și cerințele prevăzute în Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de control care se aplică anumitor substanțe și reziduurilor acestora existente în animalele vii și în produsele obținute de la acestea <sup>(1)</sup> și în Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă <sup>(2)</sup>.
- (14) Regulamentul (CE) nr. 882/2004 stabilește normele generale care reglementează efectuarea controalelor oficiale realizate în domeniul alimentelor și al hranei pentru animale, al sănătății animale și al bunăstării animale. Articolul 48 din regulamentul respectiv abilitază Comisia să adopte o listă de țări terțe din care pot fi importate în Uniune produse specifice. Regulamentul (CE) nr. 854/2004 prevede norme specifice de organizare a controalelor oficiale privind produsele de origine animală destinate consumului uman, inclusiv stabilirea de liste de țări terțe din care se autorizează importurile de produse de origine animală. Acele norme prevăd că listele respective pot fi combinate cu alte liste alcătuite în scopuri de sănătate publică și sănătate animală.

<sup>(1)</sup> JO L 125, 23.5.1996, p. 10.

<sup>(2)</sup> JO L 147, 31.5.2001, p. 1.

▼ C1

- (15) Modelele de certificate prevăzute în anexele la prezentul regulament ar trebui, prin urmare, să includă atestări care să certifice îndeplinirea cerințelor de sănătate publică stabilite în Directiva 96/23/CE și în Regulamentele (CE) nr. 999/2001, 852/2004, 853/2004 și 854/2004.
- (16) Modelele de certificate prevăzute în anexele la prezentul regulament ar trebui, de asemenea, să includă atestări care să certifice îndeplinirea cerințelor privind bunăstarea animalelor prevăzute în Directiva 93/119/CE a Consiliului din 22 decembrie 1993 privind protecția animalelor în momentul sacrificării sau uciderii <sup>(1)</sup> și în Regulamentul (CE) nr. 1/2005 al Consiliului din 22 decembrie 2004 privind protecția animalelor în timpul transportului și al operațiunilor conexe <sup>(2)</sup>.
- (17) Pentru a garanta că sănătatea animalelor vii introduse în Uniune nu este periclitată în timpul transportului lor din țara terță de origine către Uniune, ar trebui stabilite anumite cerințe privind transportul animalelor vii, inclusiv cerințe privind centrele de colectare.
- (18) Pentru a garanta protecția sănătății animale în Uniune, animalele vii ar trebui transportate direct la locul lor de destinație în Uniune.
- (19) Carnea proaspătă introdusă în Uniune pentru tranzitul către o altă țară terță reprezintă un risc neglijabil pentru sănătatea publică. Carnea de acest tip ar trebui, totuși, să respecte toate cerințele relevante pentru sănătatea animală. Prin urmare, ar trebui stabilite dispoziții specifice privind tranzitul cărnii proaspete și stocarea acesteia înaintea tranzitului.
- (20) Ar trebui prevăzute condiții specifice pentru tranzitul prin Uniune al loturilor către și dinspre Rusia, dată fiind situația geografică a Kaliningradului, care afectează doar Letonia, Lituania și Polonia.
- (21) Loturile de carne proaspătă, cu excepția organelor comestibile și a cărnii tocate, de animale de crescătorie din specii nedomestice aparținând ordinului *Artiodactyla*, provenind de la animale capturate în sălbăticie, ar trebui autorizate în vederea introducerii în Uniune. Pentru a exclude orice risc eventual legat de sănătatea animală, pe care l-ar putea presupune o astfel de introducere, este adecvat ca acele animale să fie separate de animalele sălbatice pentru o perioadă de trei luni înainte de introducerea în Uniune a unor astfel de loturi. Prin urmare, modelul de certificat sanitar-veterinar pentru loturile de acest tip (RUF) ar trebui să țină seama de acest aspect.
- (22) Decizia 2003/881/CE a Comisiei din 11 decembrie 2003 privind condițiile referitoare la sănătatea animală și la certificare în cazul importului de albine (*Apis mellifera* și *Bombus* spp.) din unele țări terțe <sup>(3)</sup> stabilește condițiile referitoare la sănătatea animală și la certificare în cazul importului de albine din anumite țări terțe. În vederea simplificării legislației Uniunii, măsurile prevăzute în decizia respectivă ar trebui incluse în prezentul regulament. În consecință, Decizia 2003/881/CE ar trebui abrogată.

<sup>(1)</sup> JO L 340, 31.12.1993, p. 21.

<sup>(2)</sup> JO L 3, 5.1.2005, p. 1.

<sup>(3)</sup> JO L 328, 17.12.2003, p. 26.

**▼ C1**

- (23) Este oportun să se introducă o perioadă de tranziție pentru a permite statelor membre și industriei să ia măsurile necesare pentru conformarea la noile cerințe prevăzute în prezentul regulament.
- (24) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

## CAPITOLUL I

**OBIECT, DOMENIU DE APLICARE ȘI DEFINIȚII***Articolul 1***Obiect și domeniu de aplicare**

1. Prezentul regulament stabilește cerințele de certificare sanitar veterinară pentru introducerea în Uniune de transporturi care conțin următoarele animale vii sau tipuri de carne proaspătă:

- (a) unghulate;
- (b) animalele enumerate în partea 2 a anexei IV;
- (c) carnea proaspătă de unghulate și ecvidee destinată consumului uman, cu excepția preparatelor din carne.

2. Prezentul regulament stabilește listele de țări terțe, teritorii sau părți ale acestora din care transporturile menționate la alineatul (1) pot fi introduse în Uniune.

**▼ M18**

\_\_\_\_\_

**▼ C1**

4. Prezentul regulament se aplică fără a aduce atingere cerințelor specifice în materie de certificare prevăzute în alte acte ale Uniunii sau în acorduri încheiate de Uniune cu țări terțe.

*Articolul 2***Definiții**

În sensul prezentului regulament, se aplică următoarele definiții:

- (a) „unghulate” înseamnă unghulatele definite la articolul 2 litera (d) din Directiva 2004/68/CE;

**▼ C1**

- (b) „carne proaspătă” înseamnă carnea proaspătă definită la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;
- (c) „ecvidee” înseamnă ecvideele definite la articolul 2 litera (b) din Directiva 90/426/CEE <sup>(1)</sup> a Consiliului;
- (d) „exploatație” înseamnă o fermă sau altă întreprindere agricolă, industrială sau comercială supravegheată oficial, inclusiv grădinile zoologice, parcurile de distracții și rezervațiile naturale sau de vânătoare, în care animalele sunt deținute sau crescute în mod obișnuit.

## CAPITOLUL II

## CONDIȚIILE DE INTRODUCERE A ANIMALELOR VII ÎN UNIUNE

*Articolul 3***Condiții generale de introducere a unguțelor în Uniune**

Transporturile de unguțate se introduc în Uniune doar dacă îndeplinesc următoarele condiții:

- (a) provin din țări terțe, teritorii sau părți ale acestora enumerate în coloanele 1, 2 și 3 din tabelul care figurează în partea 1 a anexei I, pentru care în coloana 4 din tabelul respectiv se menționează un model de certificat sanitar-veterinar corespunzând transportului în cauză;
- (b) sunt însoțite de certificatul veterinar adecvat, elaborat în conformitate cu modelul corespunzător de certificat sanitar veterinar prevăzut în partea 2 a anexei I, ținând seama de condițiile specifice indicate în coloana 6 din tabelul prevăzut în partea 1 a anexei respective, completat și semnat de către un medic veterinar oficial din țara terță exportatoare;
- (c) respectă cerințele prevăzute în certificatul veterinar menționat la litera (b), inclusiv:
  - (i) garanțiile suplimentare prevăzute în certificatul respectiv, în cazul în care se indică acest fapt în coloana 5 din tabelul care figurează în anexa I partea 1;
  - (ii) orice cerințe suplimentare de certificare veterinară pe care statul membru de destinație le-ar putea impune în conformitate cu legislația veterinară a Uniunii și care sunt incluse în certificat.

<sup>(1)</sup> JO L 224, 18.8.1990, p. 42.

▼ **M18***Articolul 3a***Condiții pentru introducerea unguțelor destinate unui organism, institut sau centru autorizat**

1. Prin derogare de la articolul 3, autoritatea competentă a unui stat membru poate autoriza introducerea pe teritoriul său transporturi de unguțate din speciile enumerate în tabelele 1, 2 și 3 din partea 1 din anexa VI, în cazul în care loturile respective sunt destinate unui organism, institut sau centru autorizat, cu condiția îndeplinirii următoarelor cerințe:

- (a) autoritatea competentă a statului membru de destinație a efectuat o evaluare a riscurilor pentru sănătatea animalelor pe care fiecare din transporturi le poate prezenta pentru Uniune;
- (b) transporturile în cauză provin dintr-o țară terță, teritoriu sau dintr-o parte a acestora, care sunt incluse în una dintre listele prevăzute în:
  - (i) Partea 1 din anexa I sau în partea 1 din anexa II la prezentul regulament,
  - (ii) Decizia 2004/211/CE <sup>(1)</sup>, Decizia 2007/777/CE <sup>(2)</sup>, Regulamentul (CE) nr. 798/2008 <sup>(3)</sup>, Regulamentul (CE) nr. 119/2009 <sup>(4)</sup>, Regulamentul (UE) nr. 605/2010 <sup>(5)</sup>,
- (c) unguțatele provin de la un organism, institut sau centru dintr-o țară terță, teritoriu sau parte a acestora, la care se face referire la litera (a), care sunt incluse în lista întocmită în conformitate cu articolul 3c;
- (d) unguțatele au fost ținute în carantină în instalații protejate împotriva vectorilor în spațiile organismului, institutului sau centrului menționat la litera (c) pentru perioada prevăzută în certificatele relevante;
- (e) unguțatele sunt transportate direct la un organism, institut sau centru autorizat în statul membru de destinație;
- (f) unguțatele sunt însoțite de un certificat veterinar adecvat, elaborat în conformitate cu modelul corespunzător de certificat veterinar prevăzut în tabelele 1, 2 și 3 din partea 1 din anexa VI și care figurează în partea 2 a anexei respective;
- (g) unguțatele respectă cerințele prevăzute în modelul de certificat veterinar menționat la litera (f).

Statul membru de destinație informează Comisia și celelalte state membre în cadrul Comitetului permanent pentru lanțul alimentară și sănătatea animală în legătură cu autorizația acordată în temeiul primului paragraf, înainte de introducerea unguțelor pe teritoriul său.

<sup>(1)</sup> JO L 73, 11.3.2004, p. 1.

<sup>(2)</sup> JO L 312, 30.11.2007, p. 49.

<sup>(3)</sup> JO L 226, 23.8.2008, p. 1.

<sup>(4)</sup> JO L 39, 10.2.2009, p. 12.

<sup>(5)</sup> JO L 175, 10.7.2010, p. 1.

▼ **M18**

2. În cazul în care circumstanțe excepționale fac imposibilă respectarea condițiilor de la alineatul (1) literele (c) și (d), autoritatea competentă a statului membru de destinație poate autoriza introducerea pe teritoriul său de unghulate din speciile enumerate în tabelele 1, 2 și 3 din partea 1 din anexa VI provenite de la *alte exploatații* care nu respectă cerințele prevăzute la literele respective, sub rezerva respectării cerințelor prevăzute la alineatul (1) literele (a), (b) și (e) - (g) și a îndeplinirii următoarelor condiții suplimentare:

- (a) o cerere de autorizare prealabilă a fost prezentată de proprietar sau de o persoană fizică care reprezintă respectivul proprietar, iar statul membru de destinație a acordat o astfel de autorizație după efectuarea unei evaluări a riscurilor care a indicat că introducerea unghulatelor în cauză pe teritoriul său nu constituie un risc pentru sănătatea animală în Uniune;
- (b) unghulatele au fost ținute în carantină în țara terță, teritoriul sau partea acesteia de origine sub control oficial pe durata necesară îndeplinirii condițiilor de sănătate animală stabilite în modelul de certificat veterinar menționat la litera (f):
  - (i) într-un loc aprobat de către autoritatea competentă din țara terță, teritoriul sau parte a acesteia din care provin animalele;
  - (ii) în conformitate cu modalitățile prevăzute în autorizație, care trebuie să prezinte cel puțin aceleași garanții ca și cele prevăzute la alineatul (1) literele (a), (b) și (e) - (g).

În cazul în care unghulatele sunt introduse în Uniune în temeiul primului paragraf, ele trebuie să fie ținute în carantină într-un organism, institut sau centru *de destinație* autorizate timp de cel puțin șase luni de la momentul introducerii în Uniune, perioadă în care cerințele prevăzute la articolul 8 alineatul (1) litera (a) din Directiva 90/425/CEE a Consiliului pot fi aplicate de către autoritățile competente.

Statul membru care autorizează introducerea unghulatelor în temeiul primului paragraf informează Comisia și celelalte state membre în cadrul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală cu privire la această autorizație, înainte de introducerea unghulatelor pe teritoriul său.

*Articolul 3b*

**Condiții pentru intrarea pe teritoriul statelor membre, altele decât statul membru de destinație, și pentru tranzitul pe teritoriul acestora, a unghulatelor destinate unui organism, institut sau centru autorizat**

Tranzitul unghulatelor menționate la articolul 3a printr-un stat membru, altul decât statul membru de destinație, este permis numai sub rezerva autorizării de către autoritatea competentă a statului membru de tranzit. Această autorizație poate fi acordată numai pe baza unei evaluări a riscurilor efectuate de autoritatea competentă respectivă, ținând cont de informațiile care i-au fost prezentate de către statul membru de destinație.

Statul membru de destinație informează Comisia și celelalte state membre în cadrul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală, înainte de tranzit, atunci când autorizează introducerea de animale în condițiile prevăzute la articolul 3a.

**▼ M18***Articolul 3c***Lista organismelor, institutelor sau centrelor autorizare din țările terțe, teritoriile sau părțile acestora**

1. În urma unei evaluări a respectării condițiilor prevăzute la alineatul (2), fiecare stat membru poate stabili o listă a organismelor, institutelor și centrelor din care, în conformitate cu articolul 3a alineatul (1), poate fi autorizată introducerea de unghulate pe teritoriul său.

2. Un organism, institut sau centru dintr-o țară terță, teritoriu sau parte a acesteia este inclusă în lista menționată la alineatul (1) doar în cazul în care sunt îndeplinite următoarele condiții:

- (a) organismul, institutul sau centrul respectă cerințele stabilite în partea 3 din anexa VI;
- (b) organismul, institutul sau centrul este autorizat de către autoritatea competentă din țara terță, teritoriul sau partea acesteia în care este situat respectivul organism, institut sau centru;
- (c) autoritatea competentă a țării terțe, teritoriului sau a părții acesteia oferă garanții suficiente care să ateste respectarea condițiilor privind autorizarea organismelor, institutelor sau centrelor prevăzute în partea 4 din anexa VI.

3. Un stat membru poate include în lista menționată la alineatul (1) organisme, institute sau centre din țările terțe care sunt deja incluse într-o astfel de listă stabilită de un alt stat membru, fără să fi evaluat respectarea condițiilor prevăzute la alineatul (2).

4. Statele membre actualizează listele menționate la alineatul (1), ținând seama în special de orice suspendare sau retragere a aprobării acordate de autoritatea competentă a unei țări terțe, a unui teritoriu sau a unei regiuni a acesteia organismelor, institutelor sau centrelor situate în acestea și incluse în listele respective.

5. Statele membre pun la dispoziția publicului, prin intermediul unor pagini de internet informative, listele menționate la alineatul (1) și actualizează aceste pagini de internet informative.

6. Statele membre comunică Comisiei adresele de internet ale paginilor de internet informative.

*Articolul 4***Condiții aplicabile centrelor de colectare pentru anumite transporturi de unghulate**

1. Transporturile de unghulate care conțin animale vii provenind din mai multe exploatații sunt introduse în Uniune doar dacă sunt constituite în centre de colectare autorizate de către autoritatea competentă din țara terță, teritoriul sau parte a acesteia din care provin animalele în conformitate cu cerințele stabilite în anexa I partea 5.



**▼ M18**

2. Transporturile de unghulate introduse în Uniune în conformitate cu articolul 3a sau articolul 6 nu provin din mai multe exploatații și nu sunt constituite în centre de colectare.

**▼ C1***Articolul 5***Protocoloale de standardizare a materialelor și a procedurilor de eșantionare și testare aplicabile unghulatelor**

În cazul în care în certificatele veterinare enumerate în coloana 4 din tabelul prevăzut în partea 1 a anexei I se prevede prelevarea de probe și realizarea de teste pentru detectarea bolilor enumerate în partea 6 a anexei respective, în vederea introducerii în Uniune a transporturilor de unghulate, astfel de prelevări și testări se realizează de către autoritatea competentă din țara terță de origine sau sub controlul acesteia, în conformitate cu protocoalele de standardizare a materialelor și a procedurilor de testare menționate în partea 6 a anexei respective.

*Articolul 6***Condiții speciale pentru anumite transporturi de unghulate importate în Saint Pierre și Miquelon și introduse în Uniune**

Transporturile de unghulate din speciile enumerate în tabelul din partea 7 a anexei I care au fost introduse în Saint Pierre și Miquelon cu mai puțin de șase luni înaintea datei de expediere din Saint Pierre și Miquelon către Uniune se introduc în Uniune doar dacă:

- (a) îndeplinesc cerințele în materie de ședere și carantină prevăzute în capitolul 1 din partea respectivă;
- (b) au fost testate în conformitate cu cerințele privind testele de sănătate animală prevăzute în capitolul 2 din partea respectivă.

*Articolul 7***Condiții generale de introducere a anumitor specii de albine în Uniune**

1. Transporturile de albine din speciile enumerate în tabelul 1 din partea 2 a anexei IV se introduc în Uniune doar din țări terțe sau teritorii:

- (a) enumerate în anexa II partea 1;
- (b) în care prezența locei americane, a gândacului mic de stup (*Aethina tumida*) și a căpușei *Tropilaelaps* (*Tropilaelaps* spp.) fac obiectul notificării obligatorii pe întreg teritoriul țării terțe sau teritoriului în cauză.

**▼ C1**

2. Prin derogare de la alineatul (1) litera (a), transporturile de albine pot fi introduse în Uniune dintr-o parte a țării terțe sau teritoriului enumerate în partea 1 din anexa II, care este:

- (a) o parte izolată din punct de vedere geografic și epidemiologic a țării terțe sau a teritoriului acesteia;
- (b) enumerată în coloana a treia din tabelul prevăzut în secțiunea 1 din partea 1 a anexei IV.

Atunci când se aplică această derogare, introducerea în Uniune a transporturilor de albine este interzisă din toate părțile țării terțe sau teritoriului în cauză care nu sunt enumerate în coloana a treia din tabelul prevăzut în secțiunea 1 din partea 1 a anexei IV.

3. Transporturile de albine din speciile enumerate în tabelul 1 din partea 2 a anexei IV sunt formate:

- (a) fie din cuști cu măci (*Apis mellifera* și *Bombus* spp.), fiecare conținând o singură matcă cu cel mult 20 de însoțitoare, fie din
- (b) recipiente cu bondari (*Bombus* spp.), conținând fiecare o colonie cu maximum 200 de bondari adulți.

4. Transporturile de albine din speciile enumerate în tabelul 1 din partea 2 a anexei IV:

- (a) sunt însoțite de certificatul veterinar adecvat, elaborat în conformitate cu modelul corespunzător de certificat veterinar prevăzut în partea 2 a anexei IV și completat și semnat de către un medic veterinar oficial din țara terță exportatoare;
- (b) respectă cerințele veterinare prevăzute în certificatul veterinar menționat la litera (a).

*Articolul 8***Condiții generale privind transportul de animale vii către Uniune**

În cursul perioadei ulterioare încărcării efectuate în țara terță de origine și anterior sosirii la postul de inspecție frontieră pentru introducerea în Uniune, transporturile de animale vii nu sunt:

- (a) transportate împreună cu animale vii care:
  - (i) nu sunt destinate a fi introduse în Uniune; sau
  - (ii) au un status de sănătate scăzut

**▼ M18**

- (b) descărcate sau, în cazul în transportului pe calea aerului, mutate într-o altă aeronavă sau transportate cu mijloace de transport rutier, feroviar sau deplasate în mers printr-o țară terță, un teritoriu sau o parte a acesteia care nu este autorizată pentru importul animalelor respective în Uniune.

**▼ C1***Articolul 9***Durata maximă a transportului de animale vii către Uniune**

Transporturile de animale vii se introduc în Uniune doar în cazul în care sosesc la postul de inspecție la frontieră de introducere în Uniune în termen de 10 zile de la data emiterii certificatului veterinar adecvat.

În cazul transportului maritim, acest termen de 10 zile se extinde cu o perioadă suplimentară corespunzătoare duratei călătoriei pe mare, astfel cum este atestată printr-o declarație semnată de căpitanul navei, întocmită în conformitate cu partea 3 a anexei I și anexată în original la certificatul veterinar.

*Articolul 10***Condiții speciale privind pulverizarea loturilor de animale vii transportate pe calea aerului către Uniune**

În cazul în care transporturile de animale vii, cu excepția loturilor de albine, sunt transportate pe calea aerului, cușca sau containerul în care sunt transportate, precum și spațiul înconjurător, se pulverizează cu un insecticid adecvat.

Această pulverizare se efectuează imediat înainte de închiderea ușilor aeronavei după încărcare și după fiecare deschidere ulterioară a ușilor aeronavei într-o țară terță, până la sosirea avionului la destinația sa finală.

Comandantul de bord certifică efectuarea pulverizării prin semnarea unei declarații, întocmită în conformitate cu partea 4 din anexa I și anexată în original la certificatul veterinar.

*Articolul 11***Condiții care trebuie aplicate în urma introducerii în Uniune a anumitor transporturi de ungulate****▼ M18**

1. După introducerea în Uniune, transporturile de ungulate, altele decât cele menționate la articolul 3a, sunt transportate fără întârziere în mijloace de transport protejate împotriva vectorilor către exploatarea de destinație.

Aceste ungulate rămân în exploatarea respectivă pentru o perioadă de cel puțin 30 de zile, în afara cazului în care sunt expediate direct către un abator.

**▼ C1**

2. În urma introducerii în Uniune, transporturile de ungulate destinate sacrificării imediate se trimit fără întârziere abatorului de destinație, unde sunt sacrificate în termen de cinci zile lucrătoare de la data sosirii în abator.

▼ **C1***Articolul 12***Condiții specifice privind tranzitul anumitor transporturi de ungulate prin țări terțe**

În cazul în care se aplică condiția specifică I prevăzută în partea 1 din anexa I, pentru a permite transporturilor de ungulate menționate în condiția respectivă originare dintr-unul dintre statele membre și destinate unui alt stat membru să tranziteze printr-o țară terță, teritoriul sau parte a acesteia care sunt enumerate în tabelul din partea 1 a anexei I, dar pentru care nu există niciun model de certificat veterinar corespunzător pentru transporturile de ungulate în cauză menționate în coloana 4 din tabelul respectiv, se aplică următoarele condiții:

- (a) pentru bovine pentru îngrășare:
  - (i) exploatațile de destinație finală trebuie desemnate în prealabil de către autoritatea competentă a destinației finale;
  - (ii) animalele vii incluse în lot nu trebuie să părăsească exploatarea de destinație finală decât în vederea sacrificării imediate;
  - (iii) toate intrările și ieșirile animalelor vii în și din exploatarea de destinație finală trebuie să se efectueze sub controlul autorității competente atât timp cât animalele care compun lotul sunt ținute în exploatare.
- (b) pentru ungulate destinate sacrificării imediate, se aplică articolul 11 alineatul (2).

▼ **M8***Articolul 12a***Derogare pentru tranzitul prin Lituania al anumitor loturi de animale vii din specia bovină destinate reproducerii și producției**

1. Tranzitul rutier prin Lituania al loturilor de animale vii din specia bovine destinate reproducerii și producției provenite din regiunea Kaliningrad din Rusia și expediate spre o destinație din afara Uniunii este autorizat în următoarele condiții:

- (a) animalele intră în Lituania la punctul de control la frontieră situat pe drumul spre Kybartai și ies din Lituania la postul de control la frontieră Medininkai;
- (b) animalele sunt transportate în containere depozitate în vehicule rutiere, sigilate de serviciile veterinare ale autorității competente din Lituania la postul de control la frontiera de introducere în Uniune, situat pe drumul spre Kybartai, cu un sigiliu cu un număr de serie;
- (c) documentele menționate la articolul 7 alineatul (1) a treia liniuță din Directiva 91/496/CEE a Consiliului, inclusiv certificatul sanitar-veterinar completat în mod corespunzător în conformitate cu modelul de certificat sanitar-veterinar „BOV-X-TRANSIT-RU” stabilit în partea 2 din anexa I la prezentul regulament, care însoțesc animalele de la postul de control la frontieră situat pe drumul spre Kybartai până la postul de control la frontieră Medininkai, sunt ștampilate pe fiecare pagină cu mențiunea „NUMAI PENTRU TRANZIT DIN REGIUNEA KALININGRAD DIN RUSIA PRIN LITUANIA”, ștampilă aplicată de medicul veterinar oficial al autorității competente responsabile pentru punctul de control la frontieră de pe drumul spre Kybartai;

**▼ M8**

- (d) sunt respectate cerințele prevăzute la articolul 9 din Directiva 91/496/CEE a Consiliului;
- (e) lotul este certificat ca fiind acceptabil pentru tranzit prin Lituania în documentul sanitar-veterinar comun de intrare menționat la articolul 1 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 282/2004 al Comisiei <sup>(1)</sup> și semnat de medicul veterinar oficial de la punctul de control la frontieră de pe drumul spre Kybartai;
- (f) animalele sunt însoțite de un certificat de sănătate care le permite intrarea liberă în Belarus și de un certificat sanitar-veterinar eliberat pentru locul de destinație a animalelor în Rusia.

2. Lotul nu este descărcat în Uniune și este transportat direct la punctul de control la frontieră de ieșire Medininkai.

Medicul veterinar oficial la punctul de control la frontieră Medininkai completează partea 3 a documentului sanitar-veterinar comun de intrare după ce s-a verificat, în cadrul controalelor de ieșire a lotului, că este vorba de același lot care a intrat în Lituania la punctul de control la frontieră de pe drumul spre Kybartai.

3. În cazul unei nereguli sau situații de urgență în timpul tranzitului, statul membru de tranzit aplică, după caz, măsurile prevăzute la articolul 8 alineatul (1) litera (b) a doua liniuță din Directiva 90/425/CEE <sup>(2)</sup>.

4. Autoritatea competentă din Lituania verifică în mod regulat dacă numărul de loturi care intră și părăsesc teritoriul Uniunii este același.

**▼ C1***Articolul 13***Condiții care trebuie aplicate în urma introducerii în Uniune a transporturilor de albine menționate la articolul 7**

1. Transporturile de mătcă menționate la articolul 7 alineatul (3) litera (a) se trimit fără întârziere către locul desemnat de destinație finală unde stupii se plasează sub controlul autorității competente și mătcile sunt transferate către noi cuști înainte de a fi introduse în colonii locale.

2. Cuștile, însoțitoarele și alte materiale care însoțesc mătcile din țara terță de origine se trimit la un laborator desemnat de autoritatea competentă pentru a fi examinate în vederea depistării:

- (a) gândacului mic de stup (*Aethina tumida*), a ouălor sau a larvelor acestuia;
- (b) urmelor de căpușă *Tropilaelaps* (*Tropilaelaps* spp.).

După examenul de laborator, cuștile, însoțitoarele și materialul se distrug.

3. Loturile de bondari (*Bombus* spp.) menționate la articolul 7 alineatul (3) litera (b) se trimit fără întârziere către locul desemnat de destinație.

<sup>(1)</sup> JO L 49, 19.2.2004, p. 11.

<sup>(2)</sup> JO L 224, 18.8.1990, p. 29.

**▼ C1**

Bondarii respectivi pot rămâne în containerul în care au fost introduși în Uniune până la sfârșitul duratei de viață a coloniei.

Containerul respectiv și materialul care a însoțit bondarii din țara terță de origine se distrug cel târziu la sfârșitul duratei de viață a coloniei.

**▼ M18***Articolul 13a***Condiții care trebuie aplicate în urma introducerii unor transporturi de ungulate destinate unor organisme, institute sau centre autorizate**

1. În urma introducerii lor în Uniune, transporturile de ungulate destinate organismelor, institutelor sau centrelor autorizate sunt transportate fără întârziere către organismul, institutul sau centrul autorizat de destinație în mijloace de transport protejate împotriva vectorilor și construite astfel încât animalele să nu poată scăpa, iar materiile fecale, urina, litiera, nutrețul, deșeurile sau orice alte materiale să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.

2. Animalele trebuie ținute în carantină în instalații protejate împotriva vectorilor la sediul organismului, institutului sau centrului autorizat din statul membru de destinație pentru o perioadă de minimum 30 de zile. După perioada de carantină de 30 de zile, este posibil ca animalele să fie deplasate la un alt organism, institut sau centru autorizat.

3. Animalele introduse într-un organism, institut sau centru autorizat pot fi transportate numai către o destinație, alta decât un organism, institut sau centru autorizat în următoarele condiții:

(a) au trecut cel puțin șase luni de la momentul introducerii în Uniune, și

(b) deplasarea este realizată în conformitate cu punctul 4 din anexa C la Directiva 92/65/CEE.

4. Prin derogare de la alineatul (3), animalele pot părăsi un organism, institut sau centru autorizat înainte de expirarea perioadei de șase luni menționate la alineatul respectiv, numai în cazul în care sunt îndeplinite următoarele condiții:

(a) animalele sunt exportate către o țară terță, un teritoriu sau o regiune a acesteia;

(b) în scopul exportării lor menționate la litera (a), animalele sunt transportate în mijloace de transport care sunt protejate împotriva vectorilor și construite astfel încât animalele să nu poată scăpa, iar materiile fecale, urina, litiera, nutrețul, deșeurile sau orice alte materiale să nu poată zbura sau cădea din vehicul sau container în timpul transportului.

▼ C1CAPITOLUL III  
CONDIȚII DE INTRODUCERE A CĂRNII PROASPETE ÎN UNIUNE*Articolul 14***Condiții generale pentru importul de carne proaspătă**

Transporturile de carne proaspătă destinată consumului uman se importă în Uniune doar dacă îndeplinesc următoarele condiții:

- (a) provin din țări terțe, teritorii sau părți ale acestora enumerate în coloanele 1, 2 și 3 din tabelul care figurează în partea 1 a anexei II, pentru care în coloana 4 din tabelul respectiv se menționează un model de certificat veterinar corespunzând transportului în cauză;
- (b) sunt prezentate la postul de inspecție la frontieră de introducere în Uniune însoțite de certificatul veterinar adecvat, întocmit în conformitate cu modelul corespunzător de certificat veterinar prevăzut în partea 2 a anexei II, ținând seama de condițiile specifice indicate în coloana 6 din tabelul prevăzut în partea 1 a anexei respective, completat și semnat de către un medic veterinar oficial din țara terță exportatoare;
- (c) respectă cerințele prevăzute în certificatul veterinar menționat la litera (b), inclusiv:
  - (i) garanțiile suplimentare prevăzute în certificatul respectiv, în cazul în care se indică acest fapt în coloana 5 din tabelul care figurează în anexa II partea 1;
  - (ii) orice cerințe suplimentare în materie de certificare veterinară pe care statul membru de destinație le-ar putea impune în conformitate cu legislația veterinară a Uniunii și care sunt incluse în certificat.

*Articolul 15***Condiții care trebuie aplicate în urma importului de carcase nejupute de vânat sălbatic paricopitat**

În conformitate cu articolul 8 alineatul (2) din Directiva 97/78/CE <sup>(1)</sup> a Consiliului, transporturile de carcase nejupute de vânat sălbatic paricopitat destinate consumului uman după o prelucrare ulterioară se trimit fără întârziere către unitatea de prelucrare de destinație.

<sup>(1)</sup> JO L 24, 30.1.1998, p. 9.

▼ **C1***Articolul 16***Tranzitul și stocarea cărnii proaspete**

Introducerea în Uniune a transporturilor de carne proaspătă care nu sunt destinate importului în Uniune, dar care sunt destinate unei țări terțe, fie prin tranzit imediat, fie după depozitare în Uniune în conformitate cu articolul 12 alineatul (4) și cu articolul 13 din Directiva 97/78/CE, se autorizează doar dacă transporturile respectă următoarele condiții:

- (a) provin din țări terțe, teritorii sau părți ale acestora enumerate în coloanele 1, 2 și 3 din tabelul care figurează în partea I a anexei II, pentru care în coloana 4 din tabelul respectiv se menționează un model de certificat veterinar corespunzând transportului în cauză;
- (b) respectă cerințele specifice de sănătate animală pentru transportul în cauză, prevăzute în modelul de certificat veterinar relevant menționat la litera (a);
- (c) sunt însoțite de un certificat veterinar, elaborat în conformitate cu modelul de certificat veterinar prevăzut în anexa III și completat și semnat de către un medic veterinar oficial din țara terță exportatoare;
- (d) sunt certificate ca fiind acceptabile pentru tranzit, inclusiv pentru depozitare, după caz, în documentul veterinar comun de intrare menționat la articolul 2 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 136/-2004<sup>(1)</sup> al Comisiei, semnat de medicul veterinar oficial de la postul de inspecție la frontieră de introducere în Uniune.

*Articolul 17***Derogare pentru tranzitul prin Letonia, Lituania și Polonia**

1. Prin derogare de la articolul 16, tranzitul rutier și feroviar prin Uniune, între punctele desemnate de control la frontieră în Letonia, Lituania și Polonia enumerate în Decizia 2009/821/CE<sup>(2)</sup> a Comisiei, al transporturilor provenind din Rusia și destinate acestei țări, direct sau printr-o altă țară terță, se autorizează dacă sunt îndeplinite următoarele condiții:

- (a) transportul este sigilat cu un sigiliu purtând un număr de serie, la postul de inspecție la frontieră de introducere în Uniune, de către serviciile veterinare ale autorității competente;
- (b) documentele care însoțesc transportul, prevăzute la articolul 7 din Directiva 97/78/CE cuprind pe fiecare pagină o ștampilă aplicată de medicul veterinar oficial al autorității competente responsabile de postul de inspecție la frontieră de introducere în Uniune, purtând mențiunea „EXCLUSIV PENTRU TRANZIT PRIN UE CU DESTINAȚIA RUSIA”;
- (c) cerințele procedurale prevăzute la articolul 11 din Directiva 97/78/CE;
- (d) transportul este certificat ca acceptabil pentru tranzit pe documentul veterinar comun de intrare semnat de către medicul veterinar oficial al postului de inspecție la frontieră de introducere în Uniune.

<sup>(1)</sup> JO L 21, 28.1.2004, p. 11.

<sup>(2)</sup> JO L 296, 12.11.2009, p. 1.



**▼ C1**

2. Nu sunt permise descărcarea sau depozitarea unor astfel de transporturi pe teritoriul Uniunii, în sensul articolului 12 alineatul (4) sau al articolului 13 din Directiva 97/78/CE.
3. Autoritatea competentă efectuează cu regularitate audituri pentru a verifica dacă numărul de transporturi și cantitățile de produse care părăsesc teritoriul Uniunii corespund numărului și cantităților care au fost introduse pe teritoriul comunitar.

**▼ M17***Articolul 17a***Derogare pentru tranzitul prin Croația al transporturilor care provin din Bosnia și Herțegovina și care au ca destinație țări terțe**

1. Prin derogare de la articolul 16, se autorizează tranzitul direct pe cale rutieră prin Uniune între punctul de control la frontieră din Nova Sela și punctul de control la frontieră din Ploče al transporturilor care provin din Bosnia și Herțegovina și care au ca destinație țări terțe, atunci când sunt îndeplinite următoarele condiții:
  - (a) transportul este sigilat de către medicul veterinar oficial, cu un sigiliu numerotat în serie, la punctul de control la frontieră de intrare;
  - (b) documentele care însoțesc transportul, prevăzute la articolul 7 din Directiva 97/78/CE, prezintă, pe fiecare pagină, ștampila „NUMAI PENTRU TRANZIT PRIN UE CU DESTINAȚIA ȚĂRI TERȚE” aplicată de medicul veterinar oficial la punctul de control la frontieră de intrare;
  - (c) sunt respectate cerințele procedurale prevăzute la articolul 11 din Directiva 97/78/CE;
  - (d) transportul este certificat de către medicul veterinar oficial de la punctul de control la frontieră de intrare ca fiind acceptabil pentru tranzit în documentul sanitar-veterinar comun de intrare menționat la articolul 2 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 136/2004.
2. Nu sunt permise descărcarea sau depozitarea unor astfel de transporturi pe teritoriul Uniunii, astfel cum sunt definite la articolul 12 alineatul (4) sau la articolul 13 din Directiva 97/78/CE.
3. Autoritatea competentă efectuează periodic audituri pentru a verifica dacă numărul de transporturi și cantitățile de produse care părăsesc Uniunea corespund numărului și cantităților introduse în Uniune.

**▼ C1**

## CAPITOLUL IV

**DISPOZIȚII GENERALE, TRANZITORII ȘI FINALE***Articolul 18***Certificare**

CertIFICATELE veterinare solicitate prin prezentul regulament se completează în conformitate cu notele explicative din anexa V.

Cu toate acestea, această cerință nu împiedică utilizarea certificării electronice sau a altor sisteme autorizate, armonizate la nivelul Uniunii.

**▼ C1***Articolul 19***Dispoziții tranzitorii****▼ M1**

În cursul unei perioade tranzitorii, transporturile de animale vii, cu excepția albinelor provenind din statul Hawaii, precum și de carne proaspătă destinată consumului uman, pentru care s-au emis certificate înainte de 30 noiembrie 2010 în conformitate cu cerințele Deciziilor 79/542/CEE și 2003/881/CE pot fi introduse în continuare în Uniune până la 31 mai 2011.

**▼ C1***Articolul 20***Abrogare**

Decizia 2003/881/CE se abrogă.

*Articolul 21***Intrare în vigoare**

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

▼ **C1**

## ANEXA I

## UNGULATE

▼ **M8**

## PARTEA 1

## Lista țărilor terțe, teritoriilor sau părților acestora (\*)

Codul ISO și numele țării terțe	Codul teritoriului	Descrierea țării terțe, a teritoriului sau a părții acestuia	Certificat sanitar-veterinar		Condiții specifice
			Model(e)	GS	
1	2	3	4	5	6
▼ <b>M23</b> BD – Bangladesh (*****)	BD-0	Zona acoperită de Chittagong Safari Park	TRE-A (*****)		
▼ <b>M8</b>  CA – Canada	CA-0	Întreaga țară	POR-X		IVb IX V
	CA-1	Întreaga țară, cu excepția regiunii Okanagan Valley din Columbia Britanică, descrisă după cum urmează: — De la un punct de pe frontiera Canada/Stările 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/Stările Unite 118°15' longitudine, 49° latitudine	BOV-X, OVI-X, OVI-Y RUM (**)	A	
CH – Elveția	CH-0	Întreaga țară	(***)		
CL – Chile	CL-0	Întreaga țară	BOV-X, OVI-X, RUM		
			POR-X, SUI	B	
GL – Groenlanda	GL-0	Întreaga țară	OVI-X, RUM		V
▼ <b>M16</b> _____					
▼ <b>M8</b>  IS – Islanda	IS-0	Întreaga țară	BOV-X, BOV-Y RUM, OVI-X, OVI-Y		
			POR-X, POR-Y	B	
ME – Muntenegru	ME-0	Întreaga țară			I
MK – fosta Republică iugoslavă a Macedoniei (****)	MK-0	Întreaga țară			I
▼ <b>M22</b>  NZ – Noua Zeelandă	NZ – 0	Întreaga țară	BOV-X, BOV-Y, RUM, POR-X, POR-Y OVI-X, OVI-Y		III V XII
▼ <b>M8</b>  PM – Saint Pierre și Miquelon	PM-0	Întreaga țară	BOV-X, BOV-Y, RUM, OVI-X, OVI-Y CAM		

▼ **M8**

Codul ISO și numele țării terțe	Codul teritoriului	Descrierea țării terțe, a teritoriului sau a părții acestuia	Certificat sanitar-veterinar		Condiții specifice
			Model(e)	GS	
1	2	3	4	5	6
RS – Serbia (*****)	RS-0	Întreaga țară			<b>I</b>
RU – Rusia	RU-0	Întreaga țară			
	RU-1	Întreaga țară, cu excepția regiunii Kaliningrad			
	RU-2	Regiunea Kaliningrad	BOV-X-TRANSIT-RU		<b>X</b>
US – Statele Unite	US-0	Întreaga țară	POR-X	D	

▼ **M8**

- (\*) Fără a aduce atingere cerințelor specifice privind certificarea, prevăzute de orice acorduri relevante încheiate de Uniune cu state terțe.
- (\*\*) Exclusiv pentru animalele vii, altele decât animalele aparținând speciilor de cervidee.
- (\*\*\*) 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: denumirea definitivă a acestei țări va fi adoptată în urma negocierilor care au loc în prezent la nivelul ONU.
- (\*\*\*\*\*) Fără Kosovo, în temeiul Rezoluției nr. 1244/99 a Consiliului de Securitate al ONU.
- (\*\*\*\*\*) ► **M23** Această mențiune se aplică până la 17 august 2015.
- (\*\*\*\*\*) Exclusiv pentru ungulate vii *Elephas* ssp. provenind de la un organism, institut sau centru autorizat din Bangladesh către un organism, institut sau centru autorizat din Cipru. ◀

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

„I”: pentru tranzitul pe teritoriul unei țări terțe al animalelor vii destinate sacrificării imediate sau al bovinelor vii pentru îngrășare care sunt expediate dintr-un stat membru și care sunt destinate unui alt stat membru, în camioane care au fost sigilate cu un sigiliu prevăzut cu un număr de serie.

Numărul de serie al sigiliului trebuie să fie menționat pe certificatul de sănătate eliberat în conformitate cu modelul stabilit în anexa F la Directiva 64/432/CEE<sup>(1)</sup> pentru bovinele vii pentru sacrificare și îngrășare și în conformitate cu modelul I din anexa E la Directiva 91/68/CEE<sup>(2)</sup> pentru ovinele și caprinele destinate sacrificării.

În plus, sigiliul trebuie să fie intact la momentul sosirii la postul de inspecție la frontieră desemnat la intrarea în Uniune, iar numărul de serie al sigiliului trebuie să fie înregistrat în sistemul informatic veterinar integrat al Uniunii (TRACES).

Certificatul trebuie să fie ștampilat la punctul de ieșire din Uniune de către autoritatea veterinară competentă înainte de tranzitul pe teritoriul uneia sau mai multor țări terțe, cu următoarea mențiune: „NUMAI PENTRU TRANZITUL ÎNTRE PĂRȚI DIFERITE ALE UNIUNII EUROPENE VIA FOSTA REPUBLICĂ IUGOSLAVĂ A MACEDONIEI/MUNTENEGRU/SERBIA (\*) (\*\*)”.

Bovinele pentru îngrășare trebuie transportate direct la exploatarea de destinație desemnată de autoritatea veterinară competentă din țara de destinație. Aceste animale nu pot părăsi exploatarea respectivă decât în scopul unei sacrificări imediate.

(\*) A se șterge țara după caz.

(\*\*) Serbia fără Kosovo, în temeiul Rezoluției nr. 1244/99 a Consiliului de Securitate al ONU.

„II”: teritoriu recunoscut oficial ca indemn de tuberculoză în scopul exportului către Uniune de animale vii certificate în conformitate cu modelul de certificat BOV-X.

<sup>(1)</sup> JO 121, 29.7.1964, p. 1977/64.

<sup>(2)</sup> JO L 46, 19.2.1991, p. 19.

**▼ M8**

- „III”: teritoriu recunoscut oficial ca indemn de bruceloză în scopul exportului către Uniune de animale vii certificate în conformitate cu modelul de certificat BOV-X.
- „IVa”: teritoriu recunoscut oficial ca indemn de leucoză enzootică bovină (LEB) în scopul exportului către Uniune de animale vii certificate în conformitate cu modelul de certificat BOV-X.
- „IVb”: recunoscut oficial ca având efective indemne de leucoză enzootică bovină (LEB) în conformitate cu cerințele stabilite în anexa D la Directiva 64/432/CEE în scopul exportului către Uniune de animale vii certificate în conformitate cu modelul de certificat BOV-X.
- „V”: teritoriu recunoscut oficial ca indemn de bruceloză în scopul exportului către Uniune de animale vii certificate în conformitate cu modelul de certificat OVI-X.
- „VI”: limitări de ordin geografic:
- „VII”: teritoriu recunoscut oficial ca indemn de tuberculoză în scopul exportului către Uniune de animale vii certificate în conformitate cu modelul de certificat RUM.
- „VIII”: teritoriu recunoscut oficial ca indemn de bruceloză în scopul exportului către Uniune de animale vii certificate în conformitate cu modelul de certificat RUM.
- „IX”: teritoriu recunoscut oficial ca indemn de boala Aujeszky în scopul exportului către Uniune de animale vii certificate în conformitate cu modelul de certificat POR-X.
- „X”: Numai pentru tranzit prin Lituania de animale bovine destinate reproducerii și/sau producției din regiunea Kaliningrad către alte regiuni din Rusia.

**▼ M21**

- „XI”: exploatații sau compartimente recunoscute ca aplicând condiții de adăpost controlate în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul (CE) nr. 2075/2005.

**▼ M22**

- „XII”: teritoriu recunoscut oficial indemn de tuberculoză pentru șeptelurile de bovine echivalente cu cele recunoscute pe baza condițiilor prevăzute la punctele 1 și 2 din anexa A secțiunea I la Directiva 64/432/CEE, în scopul exportului către Uniune de animale vii certificate în conformitate cu modelul de certificat sanitar-veterinar BOV-X sau BOV-Y.

**▼ M8**

## PARTEA 2

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

- „BOV-X”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru bovinele domestice (inclusiv speciile Bubalus și Bison și hibridii lor) destinate reproducerii și/sau producției după import.
- „BOV-Y”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru bovinele domestice (inclusiv speciile Bubalus și Bison și hibridii lor) destinate sacrificării imediate după import.
- „BOV-X-TRANSIT-RU”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru bovinele domestice (inclusiv speciile Bubalus și Bison și hibridii lor) destinate tranzitului prin teritoriul Lituaniei din regiunea Kaliningrad către alte regiuni din Rusia.

**▼ M8**

- „OVI-X”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru ovinele domestice (*Ovis aries*) și caprinele domestice (*Capra hircus*) destinate reproducerii și/sau producției după import.
- „OVI-Y”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru ovinele domestice (*Ovis aries*) și caprinele domestice (*Capra hircus*) destinate sacrificării imediate după import.

**▼ M12**

- „POR-X”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru porcinele domestice (*Sus scrofa*) destinate reproducției și/sau producției după import sau destinate tranzitului prin Uniune dintr-o țară terță către o altă țară terță.

**▼ M8**

- „POR-Y”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru porcinele domestice (*Sus scrofa*) destinate sacrificării imediate după import.
- „RUM”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru animale din ordinul Artiodactyla [cu excepția bovinelor (inclusiv speciile *Bubalus* și *Bison* și hibrizii lor), *Ovis aries*, *Capra hircus*, *Suidae* și *Tayassuidae*] și din familiile *Rhinocerotidae* și *Elephantidae*.
- „SUI”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru specii nedomestice din familiile *Suidae*, *Tayassuidae* și *Tapiridae*.
- „CAM”: Model de atestat specific pentru animale importate din Saint Pierre și Miquelon în conformitate cu condițiile prevăzute în partea 7 a anexei I.

*GS (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 sanitar-veterinar 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 sanitar-veterinar POR-X (punctul II.2.4 B) și SUI (punctul II.2.4 B).
- „C”: garanții referitoare la testele de depistare a brucelozei efectuate asupra unor animale certificate în conformitate cu modelul de certificat sanitar-veterinar POR-X (punctul II.2.4 C) și SUI (punctul II.2.4 C).

**▼ M12**

- „D”: garanții referitoare la testul de depistare a stomatitei veziculoase efectuat asupra unor animale certificate în conformitate cu modelul de certificat POR-X [punctul II.2.1 litera (b)].

▼ **M22****Model BOV-X**

ȚARA:

**Certificat sanitar-veterinar pentru UE**

<b>Partea I: Detalii privind transportul expedit</b>	I.1. Expeditor Numele Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Numele Adresa Cod poștal Tel.		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod de origine	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Numele Adresa		Numărul de autorizare		I.12.			
	I.13. Locul de încărcare Adresa		Numărul de autorizare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloc de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PIF de intrare în UE			
					I.17.			
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (codul SA): <b>01.02</b>			
				I.20. Cantitate				
I.21.				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Mărfuri certificate pentru:  Reproducție <input type="checkbox"/> Îngrășare <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor  Specie (denumire științifică)      Rasă      Sistem de identificare      Număr de identificare      Vârstă      Sex:								

## ▼ M22

ȚARĂ

Model BOV-X

II. Informații sanitare	II.a. Numărul 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 prezentul certificat:		
II.1.1.	provin din exploatații care nu s-au aflat sub restricție oficială din considerente sanitare 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, gestagenic sau substanțe β- agoniste destinate unor scopuri care nu țin de tratamentul terapeutic sau zootehnic (conform definițiilor din Directiva 96/22/CE);	
II.1.3.	cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):	
(1) (2) fie	[(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea mamei sau a efectivului de origine și nu sunt expuse riscului, astfel cum este descris în capitolul C partea I punctul 4 litera (b) subpunctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (b) dacă au existat cazuri indigene de ESB în țara respectivă, animalele s-au născut 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 data nașterii ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.]	
(1) (3) fie	[(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea mamei sau a efectivului de origine și nu sunt expuse riscului, astfel cum este descris în capitolul C partea II punctul 4 litera (b) subpunctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (b) animalele s-au născut 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.]	
(1) (4) fie	[(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea mamei sau a efectivului de origine și nu sunt expuse riscului, astfel cum este descris în capitolul C partea II punctul 4 litera (b) subpunctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (b) animalele s-au născut 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 data nașterii ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.]	
<b>II.2. Atestare de sănătate animală:</b>		
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:		
II.2.1.	provin din teritoriul cu codul: ..... (5) care, la data eliberării prezentului certificat:	
(1) fie	[(a) a fost indemn de febră aftoasă timp de 24 de luni],	
(1) fie	[(a) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (zz/ll/aaaa), fără a se înregistra cazuri/focare epidemiologice ulterioare, și a fost autorizat să exporte aceste animale prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) ..... al Comisiei din ..... (zz/ll/aaaa)];	
	(b) a fost indemn de pestă bovină, 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,	
	(c) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate la literale (a) și (b) în ultimele 12 luni și în care sunt interzise importurile de animale biungulate vaccinate împotriva acestor boli;	
(1) fie	[(d) a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni,]	

Partea II: Certificare



▼ **M22****ȚARĂ****Model BOV-X**

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) (8) fie	[(d) a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni, iar animalele au reacționat negativ la un test serologic pentru depistarea anticorpilor bolii limbii albastre și bolii hemoragice epizootice, 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 ..... (zz/ll/aaaa) și la ..... (zz/ll/aaaa), dintre care al doilea s-a prelevat cu maximum 10 zile înainte de export;]	
(1) fie	[(d) nu a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni și animalele au fost vaccinate cu un vaccin inactivat, cu cel puțin 60 de zile înainte de a fi expediate în Uniune, împotriva tuturor serotipurilor virusului bolii limbii albastre ... (a se menționa serotipurile) care sunt prezente în populația sursă, în conformitate cu un program de supraveghere (12), pe o rază de 150 km în jurul exploatației (exploatațiilor) de origine descrise la rubrica I.11, iar animalele sunt încă în perioada de imunitate garantată în specificațiile vaccinului;]	
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 expediate în Uniune și fără a veni în contact în ultimele 30 de zile cu animale biungulate importate;	
II.2.3.	au rămas în exploatația (exploatațiile) de origine, descrisă (descrise) la rubrica de referință I.40. de la naștere sau timp de cel puțin 11 de zile înaintea expedierii: (a) în care și în proximitatea căreia (cărora), pe o rază de 150 km, nu s-a constatat niciun caz/focar epidemiologic de boală hemoragică epizootică în ultimele 60 de zile, (b) în care și în proximitatea căreia (cărora), pe o rază de 10 km, nu s-a constatat, în ultimele 40 de zile, niciun caz/focar epidemiologic de febră aftoasă, pestă bovină, febra Văii Marelui Rift, boala limbii albastre, pleuropneumonie contagioasă bovină, dermatoză nodulară contagioasă și de stomatită veziculoasă;	
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 literele (a) și (b);	
II.2.5.	provin din efective care nu s-au aflat sub restricție în temeiul legislației naționale referitoare la eradicarea tuberculozei, a brucelozei și a leucozei enzootice bovine;	
II.2.6.	provin din efective recunoscute oficial ca fiind indemne de tuberculoză (6) (6b),	
precum și (1) (7) fie	[provin dintr-o regiune recunoscută oficial ca fiind indemnă de tuberculoză (6);]	
(1) fie	[au fost supuse unui test cutanat la tuberculină (8) ale cărui rezultate au fost negative, practicat în cele 30 de zile premergătoare expedierii în Uniune;]	
(1) fie	[au o vârstă mai mică de șase săptămâni;]	
II.2.7.	nu au fost vaccinate împotriva brucelozei și provin din efective recunoscute oficial ca fiind indemne de bruceloză (6);	
precum și (1) (7) fie	[provin dintr-o regiune recunoscută oficial ca fiind indemnă de bruceloză (6).]	
(1) fie	[au fost supuse cel puțin unui test pentru bruceloză bovină (6) practicat pe probe recoltate în cursul celor 30 de zile premergătoare expedierii în Uniune,]	
(1) fie	[au o vârstă mai mică de 12 luni,]	
(1) fie	[sunt masculi castrați de orice vârstă,]	
(1) fie [II.2.8.	provin din efective incluse într-un sistem oficial de control al leucozei enzootice bovine și în cadrul cărora nu s-au constatat indicii, fie clinice, fie ca urmare a unui test de laborator, ale acestei boli, în ultimii doi ani,]	
(1) fie [II.2.8.	provin din efective recunoscute oficial ca fiind indemne de leucoză enzootică bovină (6) (6a),]	
precum și (1) (7) fie	[provin dintr-o regiune recunoscută oficial ca fiind indemnă de leucoză enzootică bovină (6);]	
(1) fie	[au fost supuse unui test individual pentru leucoză enzootică bovină (6) ale cărui rezultate au fost negative, practicat pe probe recoltate în cursul celor 30 de zile premergătoare expedierii în Uniune,]	
(1) fie	[au o vârstă mai mică de 12 luni,]	
II.2.9.	animalele sunt/au fost (1) expediate din exploatația (exploatațiile) de origine, fără a trece prin nicio piață:	

▼ **M22**

ȚARĂ

Model BOV-X

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(<sup>1</sup>) fie [direct către Uniune,]</p> <p>(<sup>1</sup>) fie [către un centru de colectare autorizat, descris la rubrica I.13, situat pe teritoriul descris la punctul II.2.1.]</p> <p>și, înainte de a fi expediate către Uniune:</p> <p>(a) nu au intrat în contact cu alte animale biungulate care nu corespund cerințelor de sănătate descrise în prezentul certificat;</p> <p>(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 epidemiologic al vreunei boli menționate la punctul II.2.1;</p> <p>II.2.10. toate mijloacele de transport sau containerele în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;</p> <p>II.2.11. 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;</p> <p>II.2.12. au fost încărcate pentru a fi expediate în Uniune la ..... (zz/ll/aaaa) (<sup>10</sup>) în mijloacele de transport descrise la rubrica I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.</p>		
<p><b>II.3. Certificat pentru transportul animalelor</b></p>		
<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul îmbarcării, conform dispozițiilor relevante ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt apte pentru transport.</p>		
<p>(<sup>1</sup>) (<sup>11</sup>) <b>II.4. Cerințe specifice</b></p>		
<p>II.4.1.</p>	<p>Conform informațiilor oficiale, în ultimele 12 luni nu s-a înregistrat nicio dovadă clinică sau patologică de rinotraheită infecțioasă bovină (RIB) în exploatarea (exploatațiile) de origine menționate la rubrica I.11;</p>	
<p>II.4.2.</p>	<p>animalele menționate la rubrica I.28.:</p> <p>(a) au fost izolate într-un adăpost autorizat de autoritatea competentă pentru ultimele 30 de zile imediat înaintea expedierii în vederea exportării;</p> <p>(b) au fost supuse unui test serologic pentru depistarea RIB 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;</p> <p>(c) nu au fost vaccinate împotriva RIB.]</p>	
<p><b>Note:</b></p>		
<p>Prezentul certificat vizează animalele domestice din specia bovine (inclusiv speciile Bubalus și Bison și hibridii lor) destinate reproducției și/sau producției.</p>		
<p>După import, animalele trebuie trimise fără întârziere la exploatarea de destinație unde rămân pentru o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de a fi deplasate în afara exploatarei, cu excepția cazului în care sunt trimise către un abator.</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 Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p>		
<p>— Rubrica de referință I.13: centrul de colectare, în cazul în care există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea autorizării sale, conform părții 5 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p>		
<p>— Rubrica de referință I.15: trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze PCF de la intrarea în Uniune.</p>		

▼ **M22****ȚARĂ****Model BOV-X**

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica de referință I.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să fie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Sistemul de identificare: animalele trebuie să poarte:</p> <p>Un număr individual care să permită identificarea exploatației de origine. Se specifică sistemul de identificare (de exemplu, crotalie, tatuaje, marcă, cip, transponder).</p> <p>O crotalie care conține codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploatației de origine.</p> <p>Specie: A se selecta între „Bos”, „Bison” și „Bubalus”, după caz.</p> <p>Vârsta: Data nașterii (zz/ll/aaaa).</p> <p>Sexul (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</p> <p>Rasa: se selectează rasă pură, rasă încrucișată.</p>		
<b>Partea II:</b>		
(1) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.		
(2) Doar dacă animalele au fost născute și 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 inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE.		
(3) 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 controlat de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE.		
(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.		
(5) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010		
(6) Regiuni și efective considerate oficial ca fiind indemne de tuberculoză/bruceloză, conform celor prezentate în anexa A la Directiva 64/432/CEE; și regiuni și efective considerate oficial ca fiind indemne de leucoză enzootică bovină, astfel cum se prevede în capitolul I din anexa D la Directiva 64/432/CEE.		
(6 <sup>a</sup> ) Doar pentru efectivele recunoscute oficial ca fiind indemne de leucoză enzootică bovină astfel cum se prevede în capitolul I din anexa D la Directiva 64/432/CEE, destinate exportului de animale vii către UE, în conformitate cu modelul de certificat sanitar-veterinar BOV-X, de pe teritoriul care, în coloana 6 din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, apare cu mențiunea „IVb” în ceea ce privește leucoza enzootică bovină.		
(6 <sup>b</sup> ) Doar în cazul unui teritoriu care, în coloana 6 din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, figurează cu mențiunea „XII”, indicând faptul că șeptelurile de bovine declarate oficial indemne de tuberculoză sunt recunoscute pe baza condițiilor echivalente celor prevăzute la alineatele (1) și 2 din secțiunea I a anexei A la Directiva 64/432/CEE în scopul exportului către Uniune de animale vii certificate în conformitate cu modelul de certificat sanitar-veterinar BOV-X.		
(7) Doar în cazul unui teritoriu care, în coloana 6 din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, apare cu mențiunea „II” pentru tuberculoză, „III” pentru bruceloză și/sau „IVa” în ceea ce privește leucoza enzootică bovină.		
(8) Testele efectuate conform protocoalelor care, pentru boala în cauză, sunt descrise în partea 6 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.		
(9) Trebuie oferite garanții suplimentare, la cerere, în coloana 5 „GS” din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea „A”.		
Teste pentru depistarea bolii limbii albastre și a bolii hemoragice epizootice în conformitate cu partea 6 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.		
(10) Data încărcării. Importul acestor animale nu este permis în cazul în care animalele au fost imbarcate fie înainte de data autorizării exportului către Uniune din țara terță, teritoriul sau partea acestuia menționate în rubricile I.7 și I.8, fie pe parcursul unei perioade în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul acestor animale din respectiva țară terță, respectivul teritoriu sau respectiva parte a acestuia.		
(11) Când se solicită de către statul membru al UE de destinație sau Elveția, în conformitate cu Decizia 2004/558/CE și în conformitate cu Acordul dintre Comunitatea Europeană și Confederația Elvețiană privind schimburile comerciale cu produse agricole (JO L 114, 30.4.2002, p. 132).		
(12) Programul de supraveghere prevăzut în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1266/2007 al Comisiei (JO L 283, 27.10.2007, p. 37).		



▼ **M22****Model BOV-Y**

ȚARA:

**Certificat sanitar-veterinar pentru UE**

<b>Partea I: Detalii privind transportul expedit</b>	I.1. Expeditor Numele Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Numele Adresa Cod poștal Tel.		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod de origine	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Numele Adresa		Numărul de autorizare		I.12.			
	I.13. Locul de încărcare Adresa		Numărul de autorizare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloc de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PIF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (codul SA): <b>01.02</b>		I.20. Cantitate	
I.21.				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Mărfuri certificate pentru:  Sacrificare <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere pe teritoriul UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor  Specie (denumire științifică)      Rasă      Sistem de identificare      Număr de identificare      Vârstă      Sex:								

## ▼ M22

ȚARĂ

Model BOV-Y

II. Informații sanitare	II.a. Numărul 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 prezentul certificat:		
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, 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 estrogenic, androgenic, gestagenic sau substanțe β- agoniste destinate unor scopuri care nu țin de tratamentul terapeutic sau zootehnic (conform definițiilor din Directiva 96/22/CE).	
II.1.3.	cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):	
(1) (2) fie	<p>[(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea mamei sau a efectivului de origine și nu sunt expuse riscului, astfel cum este descris în capitolul C partea I punctul 4 litera (b) subpunctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(b) dacă au existat cazuri indigene de ESB în țara respectivă, animalele s-au născut 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 data nașterii ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.]</p>	
(1) (3) fie	<p>[(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea mamei sau a efectivului de origine și nu sunt expuse riscului, astfel cum este descris în capitolul C partea II punctul 4 litera (b) subpunctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(b) animalele s-au născut 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.]</p>	
(1) (4) fie	<p>[(a) animalele sunt identificate printr-un sistem permanent de identificare care permite identificarea mamei sau a efectivului de origine și nu sunt expuse riscului, astfel cum este descris în capitolul C partea II punctul 4 litera (b) subpunctul (iv) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(b) animalele s-au născut 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 data nașterii ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.]</p>	
<b>II.2. Atestare de sănătate animală</b>		
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:		
II.2.1.	provin din teritoriul cu codul: ..... (5) care, la data eliberării prezentului certificat:	
(1) fie	[(a) a fost indemn de febră aftoasă timp de 24 de luni]	
(1) fie	<p>[(a) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (zz/ll/aaaa), fără a se înregistra cazuri/focare epidemiologice ulterioare, și a fost autorizat să exporte aceste animale prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) .../... al Comisiei din ..... (zz/ll/aaaa)];</p> <p>(b) a fost indemn de pestă bovină, 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,</p>	
	(c) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate la literale (a) și (b) în ultimele 12 luni și în care sunt interzise importurile de animale biogulate vaccinate împotriva acestor boli;	
(1) fie	[(d) a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni;]	

Partea II: Certificare

▼ **M22****ȚARĂ****Model BOV-Y**

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(1) fie	[(d) nu a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni și animalele au fost vaccinate cu un vaccin inactivat, cu cel puțin 60 de zile înainte de a fi expediate în Uniune, împotriva tuturor serotipurilor virusului bolii limbii albastre ... (a se menționa serotipurile) care sunt prezente în populația sursă, în conformitate cu un program de supraveghere (6), pe o rază de 150 km în jurul exploatației (exploatațiilor) de origine descrise la rubrica I.11, iar animalele sunt încă în perioada de imunitate garantată în specificațiile vaccinului;]	
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 expediate în Uniune 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 rubrica 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 epidemiologic de boală hemoragică epizootică în ultimele 60 de zile și  (b) în care și în proximitatea căreia (cărora), pe o rază de 10 km, nu s-a constatat, în ultimele 40 de zile, niciun caz/focar epidemiologic de febră aftoasă, pestă bovină, febra Văii Marelui Rift, boala limbii albastre, pleuropneumonie contagioasă bovină, dermatoză nodulară contagioasă și de stomatită veziculoasă;	
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 literele (a) și (b);	
II.2.5.	provin din cirezi:  (a) incluse într-un sistem oficial pentru controlul leucozei enzootice bovine și  (b) nerestricționate în temeiul legislației naționale cu privire la eradicarea tuberculozei și a brucelozei; și  (c) recunoscute oficial ca fiind indemne de tuberculoză; (6) (6a)	
II.2.6.	nu au fost vaccinate împotriva brucelozei și:	
(1) fie	[provin din efective recunoscute oficial ca fiind indemne de bruceloză;] (6)	
(1) fie	[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; (7)	
II.2.8.	animalele sunt/au fost (1) expediate din exploatația (exploatațiile) de origine, fără a trece prin nicio piață:	
(1) fie	[direct către Uniune,]	
(1) fie	[către centrul de colectare autorizat oficial descris în căsuța I.13 situat în teritoriul descris la punctul II.2.1]  și, înainte de a fi expediate către Uniune:	
(a)	nu au venit în contact cu alte animale biogulate care nu corespund cerințelor de sănătate 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 epidemiologic al vreunei boli menționate la punctul II.2.1;	
II.2.9.	toate mijloacele de transport sau containerele în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;	
II.2.10.	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.	au fost încărcate pentru a fi expediate în Uniune la ..... (zz/II/aaaa) (8) în mijloacele de transport descrise la rubrica I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, patele sau furajele să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.	

▼ **M22**

ȚARĂ

Model BOV-Y

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><b>II.3. Certificat pentru transportul animalelor</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul îmbarcării, conform dispozițiilor relevante ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt apte pentru transport.</p> <p><b>Note:</b></p> <p>Prezentul certificat este destinat animalelor vii din specia bovină (inclusiv speciile Bubalus și Bison și hibridii lor) destinate sacrificării imediate.</p> <p>După import, animalele trebuie trimise fără întârziere la abatorul de destinație pentru a fi sacrificate în decurs de cinci zile lucrătoare.</p> <p><b>Partea I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Rubrica de referință I.8: se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</li> <li>— Rubrica de referință I.13: centrul de colectare, în cazul în care există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea autorizării sale, conform părții 5 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</li> <li>— Rubrica de referință I.15: trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze PCF de la intrarea în Uniune.</li> <li>— Rubrica de referință I.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să fie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</li> <li>— Rubrica de referință I.28: Sistemul de identificare: animalele trebuie să poarte: Un număr individual care să permită identificarea exploatației de origine. Se specifică sistemul de identificare (de exemplu, crotalie, tatuaje, marcă, cip, transponder). O crotalie care conține codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploatației de origine. Specie: A se selecta între „Bos”, „Bison” și „Bubalus”, după caz. Vârsta: Data nașterii (zz/ll/aaaa). Sexul (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</li> </ul> <p><b>Partea II:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(<sup>1</sup>) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</li> <li>(<sup>2</sup>) Doar dacă animalele au fost născute și 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 inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE.</li> <li>(<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 controlat de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE.</li> <li>(<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.</li> <li>(<sup>5</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</li> <li>(<sup>6</sup>) Regiuni și efective considerate oficial ca fiind indemne de tuberculoză/bruceloză, astfel cum se prevede în anexa A la Directiva 64/432/CEE.</li> <li>(<sup>6a</sup>) Doar în cazul unui teritoriu care, în coloana 6 din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, figurează cu mențiunea „XII”, indicând faptul că șeptelurile de bovine declarate oficial indemne de tuberculoză sunt recunoscute pe baza condițiilor echivalente celor prevăzute la alineatele (1) și 2 din secțiunea I a anexei A la Directiva 64/432/CEE în scopul exportului către Uniune de animale vii certificate în conformitate cu modelul de certificat sanitar-veterinar BOV-Y.</li> <li>(<sup>7</sup>) Acest marcaj este reprezentat prin litera „L”, cu următoarele dimensiuni: 13 cm înălțime, 7 cm lățime și 1 cm grosime la ambele linii. Marcajul se aplică utilizându-se tehnica denumită „criomarcare”.</li> <li>(<sup>8</sup>) Data încărcării. Importul acestor animale nu este permis în cazul în care animalele au fost îmbarcate fie înainte de data autorizării exportului către Uniune din țara terță, teritoriul sau partea acestuia menționate în rubricile I.7 și I.8, fie pe parcursul unei perioade în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul acestor animale din respectiva țară terță, respectivul teritoriu sau respectiva parte a acestuia.</li> <li>(<sup>9</sup>) Programul de supraveghere prevăzut în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1266/2007 al Comisiei (JO L 283, 27.10.2007, p. 37).</li> </ul>		





▼ **M10****Model BOV-X-TRANSIT-RU****ȚARA****Certificat sanitar-veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii privind lotul expedit</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatari Nume Adresa Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine Rusia	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine Kaliningrad	Cod	I.9. Țara de destinație Rusia	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Cod poștal			I.12.				
	I.13. Loc de încărcare Adresa Numărul de autorizare			I.14. Data plecării				
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de tren <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare			I.16. PCF de intrare în UE Drumul Kybartai – Lituania				
				I.17.				
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) <b>01.02</b>		I.20. Cantitate	
I.21.				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24.				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducție <input type="checkbox"/> Îngrășare <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță: Federația Rusă Codul ISO: RU			I.27.					
I.28. Identificarea mărfurilor  Specia (denumire științifică)      Rasă      Sistemul de identificare      Numărul de identificare      Vârsta      Sexul								

## ▼ M10

ȚARA

Model BOV-X-TRANSIT-RU

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><b>II.1. Atestare de sănătate animală:</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise în partea I îndeplinesc următoarele condiții:</p> <p>II.1.1. provin din teritoriul cu codul: RU-2 <sup>(2)</sup> care, la data eliberării prezentului certificat:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(a) a fost indemn de febră aftoasă timp de 24 de luni]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(a) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (zz//aaaa), fără a se înregistra cazuri/focare epidemiologice ulterioare, și a fost autorizat să exporte aceste animale prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. .... /..... al Comisiei din ..... (zz//aaaa)];</p> <p>(b) a fost indemn de pestă bovină, febra Văii de Rift, pleuropneumonie contagioasă bovină, dermatoză nodulară contagioasă și boală hemoragică epizootică timp de 12 luni și de stomatită veziculoasă timp de 6 luni;</p> <p>(c) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate la literele (a) și (b) în ultimele 12 luni și în care sunt interzise importurile de animale biogulate domestice vaccinate împotriva acestor boli;</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(d) a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(d) nu a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni și animalele au fost vaccinate cu un vaccin inactivat, cu cel puțin 60 de zile înainte de data de expediere, împotriva tuturor serotipurilor virusului bolii limbii albastre (a se menționa serotipul/serotipurile) care sunt prezente în populația sursă, în conformitate cu rezultatele unui program de supraveghere <sup>(4)</sup>, pe o rază de 150 km în jurul exploatației (exploatațiilor) de origine descrise la rubrica I.11, iar animalele sunt încă în perioada de imunitate garantată în specificațiile vaccinului;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [II.1.2. sunt originare din Uniunea Europeană și au fost introduse din Uniunea Europeană pe teritoriul desemnat cu codul RU-2 la data de ..... (zz//aaaa) și, de la data respectivă, au fost menținute în instalații rezervate doar pentru animalele originare din Uniune;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [II.1.2. au rămas în teritoriul desemnat cu codul RU-2 de la naștere sau timp de cel puțin șase luni înainte de a fi expediate în tranzit prin Uniunea Europeană și fără a veni în contact în ultimele 30 de zile cu animale biogulate importate;]</p> <p>II.1.3. au rămas în exploatația (exploatațiile) de origine, descrisă (descrise) la rubrica I.11 [de la naștere sau timp de cel puțin 40 de zile înainte de data expedierii] <sup>(5)</sup>:</p> <p>(a) în care și în proximitatea căreia (căror), pe o rază de 150 km, nu s-a constatat niciun caz/focar epidemiologic de boală hemoragică epizootică în ultimele 60 de zile;</p> <p>(b) în care și în proximitatea căreia (căror), pe o rază de 10 km, nu s-a constatat, în ultimele 40 de zile, niciun caz/focar epidemiologic de febră aftoasă, pestă bovină, febra Văii de Rift, boala limbii albastre, pleuropneumonie contagioasă bovină, dermatoză nodulară contagioasă și de stomatită veziculoasă;</p> <p>II.1.4. 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.1.1 literele (a) și (b) și</p> <p>(a) nu au venit în contact cu alte animale biogulate care nu corespund cerințelor de sănătate descrise în prezentul certificat;</p> <p>(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 epidemiologic al vreunei boli menționate la punctul II.1.1;</p> <p>II.1.5. toate mijloacele de transport sau containerele în care au fost încărcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;</p> <p>II.1.6. acestea au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore înainte de încărcarea în mijlocul de transport și nu s-a constatat niciun simptom clinic de boală;</p> <p>II.1.7. animalele au fost încărcate, pentru a fi trimise în Rusia prin Uniunea Europeană la ..... (zz//aaaa) <sup>(6)</sup>, în mijloacele de transport descrise la rubrica I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului;</p> <p>II.1.8. lotul urmează să părăsească Uniunea Europeană la punctul de control la frontieră desemnat, respectiv Medininkai, Lituania.</p>		

Partea II: Certificare

▼ **M10**

ȚARA

Model BOV-X-TRANSIT-RU

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><b>II.2. Certificat pentru transportul animalelor</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise în partea I au fost tratate înainte și în timpul încărcării lor conform dispozițiilor pertinente ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005 al Consiliului, în special în ceea ce privește asigurarea apei și hranei adecvate, și că sunt apte pentru transportul prevăzut.</p> <p><b>Note:</b></p> <p>Prezentul certificat vizează tranzitul prin Uniunea Europeană al bovinelor domestice (inclusiv speciile <i>Bubalus</i> și <i>Bison</i> și hibridii lor) destinate reproducției și/sau producției, provenite din regiunea Kaliningrad și destinate altor părți ale Rusiei.</p> <p>Partea I:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Rubrica I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei.</li> <li>— Rubrica I.13: Centrul de colectare, în cazul în care există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea autorizării sale, conform părții 5 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei.</li> <li>— Rubrica I.15: Trebuie furnizat numărul de înmatriculare al vehiculului rutier. În cazul unei urgențe, expeditorul trebuie să informeze de îndată postul de control la frontieră de intrare în Uniune.</li> <li>— Rubrica I.23: Pentru containere sau cutii, trebuie să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</li> <li>— Rubrica I.28: Sistemul de identificare: animalele trebuie să poarte: <ul style="list-style-type: none"> <li>— Un număr individual care să permită identificarea exploatației de origine. Se specifică sistemul de identificare (cum ar fi crotalie, tatuaje, marcă, cip, transponder).</li> <li>— O crotalie care conține codul ISO al țării exportatoare. Numărul de identificare trebuie să permită identificarea exploatației de origine.</li> </ul> </li> <li>— Rubrica I.28: Specia: a se selecta între «Bos», «Bison» și «Bubalus», după caz.</li> <li>— Rubrica I.28: Vârsta: data nașterii (zz/ll/aa).</li> <li>— Rubrica I.28: Sexul (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</li> <li>— Rubrica I.28: Rasa: se selectează rasă pură, rasă încrucișată.</li> </ul> <p>Partea II:</p> <p>(<sup>1</sup>) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</p> <p>(<sup>2</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei.</p> <p>(<sup>3</sup>) Data încărcării. Tranzitul acestor animale nu este permis în cazul în care animalele au fost încărcate fie înainte de data autorizării pentru tranzit prin Uniunea Europeană către Rusia din țara terță, teritoriul sau partea acestuia menționate la rubrica I.7, fie pe parcursul unei perioade în care Uniunea Europeană a adoptat măsuri restrictive cu privire la tranzitul acestor animale prin Uniunea Europeană din țara terță, teritoriul sau partea acestuia respective.</p> <p>(<sup>4</sup>) Programul de supraveghere, astfel cum se prevede în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1266/2007 al Comisiei.</p> <p>(<sup>5</sup>) Se elimină textul între paranteze pătrate dacă cea de a doua opțiune de la punctul II.1.2 se elimină.</p>		
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>		

▼ **M19****Model OVI-X**

<b>ȚARA</b>		<b>Certificat sanitar-veterinar către UE</b>						
<b>Partea I: Detalii privind transportul expedit</b>	I.1. Expeditor Numele Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Numele Adresa Cod poștal Tel.		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Numele Adresa		Numărul de autorizare		I.12.			
	I.13. Locul de încărcare Adresa		Numărul de autorizare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (codul SA)		I.20. Cantitate	
I.21.					I.22. Numărul de ambalaje			
I.23. Numărul sigiliului/containerului					I.24.			
I.25. Mărfuri 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 mărfurilor Specie (denumire științifică)      Rasa      Sistemul de identificare      Numărul de identificare      Vârstă      Sex								

## ▼ M19

ȚARA		Model OVI-X	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	II.1.	<b>Certificat de sănătate publică</b>	
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în prezentul certificat:		
	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, 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, substanțe cu efect tireostatic, substanțe cu efect estrogenic, androgenic, gestagenic sau substanțe β-agoniste destinate unor scopuri care nu țin de tratamentul terapeutic sau zootehnic (conform definițiilor din Directiva 96/22/CE).	
	II.2.	<b>Atestare de sănătate animală:</b>	
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:		
	II.2.1.	provin din teritoriul cu codul: ..... (1) care, la data eliberării prezentului certificat:	
	( <sup>2</sup> ) fie	[(a) a fost indemn de febră aftoasă timp de 24 de luni,]	
	( <sup>2</sup> ) fie	[(a) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (zz//aaaa), fără a se înregistra cazuri/focare epidemiologice ulterioare și a fost autorizat să exporte aceste animale prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. .../... al Comisiei din ..... (zz//aaaa),]	
		(b) a fost indemn, timp de 12 luni, de pestă bovină, febra văii Rift, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină și boala hemoragică epizootică și timp de 6 luni de stomatită veziculoasă,	
		(c) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate la literele (a) și (b) în ultimele 12 luni și în care sunt interzise importurile de animale biogulate domestice vaccinate împotriva acestor boli;]	
	( <sup>2</sup> ) fie	[(d) a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni,]	
	( <sup>2</sup> )( <sup>7</sup> ) fie	[(d) a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni și animalele au reacționat negativ la un test serologic pentru depistarea anticorpilor bolii limbii albastre și bolii hemoragice epizootice, realizat de două ori pe eşantioane de sânge prelevate la începutul perioadei de izolare/carantină și cu cel puțin 28 de zile mai târziu, la ..... (zz//aaaa) și la ..... (zz//aaaa), dintre care al doilea s-a prelevat cu maximum 10 zile înainte de export;]	
	( <sup>2</sup> ) fie	[(d) nu a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni și animalele au fost vaccinate cu un vaccin inactivat, cu cel puțin 60 de zile înainte de a fi expediate în Uniune, împotriva tuturor serotipurilor virusului bolii limbii albastre ... (a se menționa serotipurile care sunt prezente în populația sursă, în conformitate cu un program de supraveghere, ( <sup>9</sup> ) pe o rază de 150 km în jurul exploatației (exploatațiilor) de origine descrise la rubrica I.11, iar animalele sunt încă în perioada de imunitate garantată în specificațiile vaccinului,]	
	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 expediate în Uniune 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 rubrica 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 epidemiologic 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, în ultimele 40 de zile, niciun caz/focar epidemiologic de febră aftoasă, pestă bovină, febra văii Rift, boala limbii albastre, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină și de stomatită veziculoasă;	
	II.2.4.	după cunoștințele mele și conform celor declarate de proprietarul 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)	agalaxia contagioasă a oilor și a caprelor ( <i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides subsp. mycoides</i> cu colonii mari), în cursul ultimelor șase luni,	
	(ii)	paratuberculoza și limfadenita cazeoasă, în cursul ultimilor 12 luni,	
	(iii)	adenomatoza pulmonară, în cursul ultimilor trei ani și	
	(iv)	maedi-visna sau artrita/encefalita virală caprină:	
	( <sup>2</sup> ) fie	[în ultimii trei ani,]	
	( <sup>2</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,]	

## ▼ M19

TARA		Model OVI-X	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	(b) sunt incluse într-un sistem oficial de notificare a acestor boli și		
	(c) au fost indemne de orice semn clinic sau alt indiciu 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. literele (a) și (b);		
II.2.6.	animalele provin:		
( <sup>2</sup> )( <sup>3</sup> ) fie	[din teritoriul descris la rubrica I.8, care a fost recunoscut oficial ca fiind indemn de bruceloză;]		
( <sup>2</sup> ) fie	[din exploatarea (exploatarea) descrisă (descrise) la rubrica I.11, unde, în ceea ce privește bruceloză ( <i>Brucella melitensis</i> ):		
	(a) toate animalele sensibile au fost lipsite de orice semn clinic sau de altă natură al acestei boli în ultimele 12 luni;		
	(b) un număr reprezentativ de ovine și caprine domestice cu vârsta peste șase luni este supus în fiecare an unui test serologic, ( <sup>4</sup> )]		
( <sup>2</sup> )( <sup>5</sup> ) fie	[(c) nu toate ovinele și caprinele domestice au fost vaccinate împotriva acestei boli, cu excepția celor vaccinate cu vaccinul Rev. 1 cu peste 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 la ..... (zz//aaaa) și la ..... (zz//aaaa) la tot efectivul de ovine și caprine domestice cu vârsta peste șase luni au avut rezultate negative și]		
( <sup>2</sup> ) fie	[(c) ovinele sau caprinele domestice cu vârsta sub 7 luni sunt vaccinate împotriva acestei boli cu vaccinul Rev. 1;		
	(d) ultimele două teste ( <sup>6</sup> ), la un interval de cel puțin șase luni unul de celălalt, au fost efectuate: la ..... (zz//aaaa) și la ..... (zz//aaaa) pe tot efectivul de ovine și caprine domestice nevaccinate cu vârsta peste șase luni și la ..... (zz//aaaa) și la ..... (zz//aaaa) pe tot efectivul de ovine și caprine domestice vaccinate cu vârsta peste optsprezece luni au avut rezultate negative și]		
	(e) există doar ovine și caprine domestice care îndeplinesc condițiile și cerințele menționate mai sus;]		
( <sup>2</sup> ) [II.2.7.	berbecii necastrați au fost păstrați continuu, în ultimele 60 de zile, într-o exploatare în care nu s-a înregistrat niciun caz de epididimită contagioasă ( <i>Brucella ovis</i> ) în ultimele 12 luni și acești berbeci au fost supuși, în ultimele 30 de zile, unui test de fixare a complementului pentru depistarea epididimitei contagioase, cu un rezultat sub 50 IU/ml;]		
II.2.8.	au fost ținute permanent, de la naștere, într-o țară în care sunt îndeplinite următoarele condiții:		
	(a) notificarea scrapiei clasice este obligatorie;		
	(b) este în vigoare un sistem de informare, supraveghere și monitorizare în ceea ce privește scrapia clasică;		
	(c) ovinele și caprinele afectate de scrapie clasică sunt ucise și distruse complet;		
	(d) interdicția de hrănire a ovinelor și a caprinelor cu făină de carne și oase sau cu jumări provenite de la rumegătoare a fost introdusă și pusă efectiv în aplicare pe întreg teritoriul țării respective cel puțin în decursul ultimilor șapte ani, și		
( <sup>2</sup> ) fie	[II.2.8.1 sunt animale pentru producție și sunt destinate unui stat membru diferit de cele cu statutul de risc neglijabil de scrapie clasică aprobat în conformitate cu capitolul A secțiunea A punctul 2.2 din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și de cele enumerate la capitolul A secțiunea A punctul 3.2 din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca având un program național de control al scrapiei aprobat;]		
( <sup>2</sup> ) fie	[II.2.8.1 sunt animale de reproducție și sunt destinate unui stat membru diferit de cele cu statutul de risc neglijabil de scrapie clasică aprobat în conformitate cu capitolul A secțiunea A punctul 2.2 din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și de cele enumerate la capitolul A secțiunea A punctul 3.2 din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca având un program național de control al scrapiei aprobat și:		
( <sup>2</sup> ) fie	[provin dintr-o exploatare sau din exploatarea care au îndeplinit cerințele prevăzute la capitolul A secțiunea A punctul 1.3 din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]		
( <sup>2</sup> ) fie	[sunt ovine cu genotipul proteinei prionice ARR/ARR și provin dintr-o exploatare în care nu a fost impusă nicio restricție oficială privind circulația ca urmare a prezenței ESB sau a scrapiei clasice în cursul ultimilor doi ani;]		

▼ **M19**

TARA		Model OVI-X	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
( <sup>2</sup> ) fie	<p>II.2.8.1 sunt destinate unui stat membru cu statutul de risc neglijabil de scrapie clasică aprobat în conformitate cu capitolul A secțiunea A punctul 2.2 din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau unui stat membru enumerat la capitolul A secțiunea A punctul 3.2 din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca având un program național de control al scrapiei aprobat, și:</p> <p>(<sup>2</sup>) fie [provin dintr-o exploatație sau din exploatații care au îndeplinit cerințele prevăzute la capitolul A secțiunea A punctul 1.2 din anexa VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p> <p>(<sup>2</sup>) fie [sunt ovine cu genotipul proteinei prionice ARR/ARR și provin dintr-o exploatație în care nu a fost impusă nicio restricție oficială privind circulația ca urmare a prezenței ESB sau a scrapiei clasice în cursul ultimilor doi ani;]</p> <p>II.2.9. sunt/au fost (<sup>2</sup>) expediate de la exploatația (exploatațiile) de origine, fără a trece prin nicio piață,</p> <p>(<sup>2</sup>) fie [direct către Uniune,]</p> <p>(<sup>2</sup>) fie [către un centru de colectare autorizat, descris la rubrica I.13., situat pe teritoriul descris la punctul II.2.1.,]</p> <p>și, înainte de a fi expediate către Uniune:</p> <p>(a) nu au venit în contact cu alte animale biogulate care nu corespund cerințelor de sănătate descrise în prezentul certificat și</p> <p>(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 epidemiologic al vreunei boli menționate la punctul II.2.1.;</p> <p>II.2.10. toate mijloacele de transport sau containerele în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;</p> <p>II.2.11. au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore înainte de urcarea în mijlocul de transport și nu prezentau niciun simptom clinic al bolii;</p> <p>II.2.12. au fost încărcate pentru a fi expediate în Uniune la ..... (zz/II/aaaa) (<sup>6</sup>) în mijloacele de transport descrise la rubrica I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, paie sau furaje să nu se scurgă sau să nu cadă din vehicul sau container în timpul transportului.</p>		
II.3.	<p><b>Certificat pentru transportul animalelor</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul îmbarcării, conform dispozițiilor relevante ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt apte pentru transport.</p>		
<b>Note:</b>			
Prezentul certificat vizează ovinele domestice vii <i>Ovis aries</i> și caprinele domestice vii ( <i>Capra hircus</i> ) destinate reproducției sau producției.			
După import, animalele trebuie trimise fără întârziere la exploatația de destinație unde rămân pentru o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de a fi deplasate în afara exploatației, cu excepția cazului în care sunt trimise către un abator.			
<b>Partea I:</b>			
— Rubrica I.8.: se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.			
— Rubrica I.13.: centrul de colectare, în cazul în care există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea autorizării sale, conform părții 5 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.			
— Rubrica I.15.: trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau containere și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze PCF de la intrarea în Uniune.			
— Rubrica I.19.: a se utiliza codul SA corespunzător: 01.04.10 sau 01.04.20.			
— Rubrica I.23.: pentru containere sau cutii, trebuie să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).			



▼ **M19**

TARA		Model OVI-X	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica I.28: <i>Sistemul de identificare</i>: animalele trebuie să poarte:</p> <p>un număr individual care să permită identificarea exploatației de origine. A se menționa sistemul de identificare (precum etichetă, tatuaje, marcă, cip, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.</p> <p>o crotalie care conține codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploatației de origine.</p> <p><i>Specia</i>: a se selecta între „<i>Ovis aries</i>” and „<i>Capra hircus</i>” după caz.</p> <p><i>Vârsta</i>: (luni).</p> <p><i>Sexul</i> (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>2</sup>) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</p> <p>(<sup>3</sup>) Doar în cazul unui teritoriu care figurează cu mențiunea „V” în coloana 6 din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) Pentru fiecare exploatație, numărul reprezentativ de animale care trebuie testate 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 testarea precedentă și  25% dintre femelele ajunse la maturitate sexuală, dar nu mai puțin de 50 de femele.</p> <p>(<sup>5</sup>) Acesta trebuie completat atunci când destinația este un stat membru sau o parte a unui stat membru prevăzut în una din Anexele la Decizia 93/52/CEE.</p> <p>(<sup>6</sup>) În conformitate cu partea 6 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.  În cazul în care este implicată mai mult de o exploatație de origine, trebuie să se indice clar data celui mai recent test efectuat în fiecare exploatație.</p> <p>(<sup>7</sup>) Atunci când mențiunea „A” apare în coloana 5 „GS” din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, trebuie oferite garanții suplimentare. Testări pentru depistarea bolii limbii albastre și a bolii hemoragice epizootice în conformitate cu partea 6 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei.</p> <p>(<sup>8</sup>) Data îmbarcării. Importul acestor animale nu este permis în cazul în care animalele au fost îmbarcate fie înainte de data autorizării exportului către Uniune din țara terță, teritoriul sau partea acestuia menționate în rubricile I.7 și I.8, fie pe parcursul unei perioade în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul acestor animale din respectiva țară terță, respectivul teritoriu sau respectiva parte a acestuia.</p> <p>(<sup>9</sup>) Programul de supraveghere prevăzut în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1266/2007 al Comisiei (JO L 283, 27.10.2007, p. 37).</p>			
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			

▼ **M6**

## Model OVI-Y

ȚARA		Certificat sanitar-veterinar către UE						
Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Numele Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Numele Adresa  Cod poștal Tel.		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine  Numele Adresa		Număr de autorizare		I.12.			
	I.13. Locul de încărcare  Adresa		Număr de autorizare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de tren <input type="checkbox"/> Autovehicul <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE			
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			
						I.20. Cantitate		
I.21.						I.22. Număr de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24.		
I.25. Mărfuri certificate pentru:  Sacrificare <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere în UE		<input type="checkbox"/>		
I.28. Identificarea mărfurilor								
Speciile (denumire științifică)		Rasa	Sistemul de identificare	Numărul de identificare		Vârsta	Sex	

▼ **M6**

ȚARA

Model OVI-Y

	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<b>Partea II: Certificare</b>	<b>II.1. Certificat de sănătate publică</b>		
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în prezentul 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, 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 estrogenic, androgenic, gestagenic sau substanțe β-agoniste destinate unor scopuri care nu țin de tratamentul terapeutic sau zootehnic (conform definițiilor din Directiva 96/22/CE).</li> </ul>		
	<b>II.2. Atestare de sănătate animală</b>		
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:</p> <p>II.2.1. provin din teritoriul cu codul: ..... (1) care, la data eliberării prezentului certificat:</p> <p>(2) <i>fie</i> [(a) a fost indemn de febră aftoasă timp de 24 de luni]</p> <p>(2) <i>fie</i> [(a) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (zz//aaaa), fără a se înregistra cazuri/focare epidemiologice ulterioare și a fost autorizat să exporte aceste animale prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. .... / ..... al Comisiei din ..... (zz//aaaa).]</p> <p>(b) a fost indemn, timp de 12 luni, de pestă bovină, febra văii marelui Rift, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină și boala hemoragică epizootică și timp de 6 luni de stomatită veziculoasă, și</p> <p>(c) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate la literele (a) și (b) în ultimele 12 luni și în care sunt interzise importurile de animale biogulate vaccinate împotriva acestor boli;</p> <p>(2) <i>fie</i> [(d) a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni;]</p> <p>(2) <i>fie</i> [(d) nu a fost indemn de boala limbii albastre timp de 24 de luni și animalele au fost vaccinate cu un vaccin inactivat, cu cel puțin 60 de zile înainte de a fi expediate în Uniune, împotriva tuturor serotipurilor virusului bolii limbii albastre ..... (a se menționa serotipurile) care sunt prezente în populația sursă, în conformitate cu rezultatele unui program de supraveghere (5), pe o rază de 150 km în jurul exploatației (exploatațiilor) de origine descrise la rubrica I.11, iar animalele sunt încă în perioada de imunitate garantată în specificațiile vaccinului;]</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 expediate în Uniune și fără a veni în contact în ultimele 30 de zile cu animale biogulate importate;</p> <p>II.2.3. au rămas în exploatația (exploatațiile) descrisă (descrise) la rubrica 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 epidemiologic 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, în ultimele 40 de zile, niciun caz/focar epidemiologic de febră aftoasă, pestă bovină, febra văii marelui Rift, boala limbii albastre, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină și de stomatită veziculoasă;</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. literele (a) și (b);</p> <p>II.2.5. sunt/au fost (2) expediate de la exploatația (exploatațiile) de origine, fără a trece prin nicio piață,</p> <p>(2) <i>fie</i> [direct către Uniune]</p>		

▼ **M6**

ȚARA		Model OVI-Y	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(<sup>2</sup>) <i>fie</i> [câte un centru de colectare autorizat, descris la rubrica I.13., situat pe teritoriul descris la punctul II.2.1..]</p> <p>și, înainte de a fi expediate în Uniune:</p> <p>(a) nu au venit în contact cu alte animale biongulute care nu corespund cerințelor de sănătate descrise în prezentul certificat și</p> <p>(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 epidemiologic al vreunei boli menționate la punctul II.2.1.;</p> <p>II.2.6. în ceea ce privește scrapia:</p> <p>(<sup>2</sup>) (<sup>3</sup>) [II.2.6.1. [dacă animalele sunt destinate unui stat membru care beneficiază, pentru întregul sau o parte a teritoriului său, de dispozițiile prevăzute la litera (b) sau (c) din capitolul A partea I a anexei VIII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, ele corespund garanțiilor prevăzute în programele vizate la literele respective, astfel cum se menționează la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 546/2006 și]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>fie</i> [II.2.6.2. este vorba despre animale care s-au născut și au fost crescute în exploatații în care nu s-au înregistrat niciodată cazuri de scrapie;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>fie</i> [II.2.6.2. sunt ovine domestice cu genotip de proteină prionică ARR/ARR, în conformitate cu anexa I la Decizia 2002/1003/CE a Comisiei, care provin dintr-o exploatație în care nu s-a semnalat niciun caz de scrapie în ultimele 6 luni;]</p> <p>II.2.7. toate mijloacele de transport sau containerele în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;</p> <p>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;</p> <p>II.2.9. au fost încărcate pentru a fi expediate în Uniune la ..... (zz/ll/aaaa) (<sup>4</sup>) în mijloacele de transport descrise la rubrica I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.</p> <p>II.3. <b>Certificat pentru transportul animalelor</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul îmbarcării, conform dispozițiilor relevante ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt apte pentru transport.</p>		
<b>Note</b>			
Prezentul certificat vizează ovinele domestice vii ( <i>Ovis aries</i> ) și caprinele domestice vii ( <i>Capra hircus</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.			
<b>Partea I:</b>			
— Rubrica I.8: se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.			
— Rubrica I.13: centrul de colectare, în cazul în care există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea autorizării sale, conform părții 5 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.			
— Rubrica I.15: trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze PCF de la intrarea în Uniune.			
— Rubrica I.19: Se utilizează codul SA adecvat: 01.04.10 sau 01.04.20.			
— Rubrica I.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să fie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).			

▼ **M6**

<b>ȚARA</b>		<b>Model OVI-Y</b>							
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.						
<p>— Rubrica I.28: <i>Sistemul de identificare</i>: animalele trebuie să poarte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Un număr individual care să permită identificarea exploatației de origine. A se menționa sistemul de identificare (precum etichetă, tatuaje, marcă, cip, transponder) și partea anatomică a animalului pe care s-a aplicat.</li> <li>— O crotalie care conține codul ISO al țării exportatoare. Numărul de identificare trebuie să permită identificarea exploatației de origine.</li> </ul> <p><i>Specia</i>: A se selecta între «<i>Ovis aries</i>» și «<i>Capra hircus</i>» după caz.</p> <p><i>Vârsta</i>: luni.</p> <p><i>Sexul</i> (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>2</sup>) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</p> <p>(<sup>3</sup>) Garanțiile legate de un program de control al scrapiei, conform cerințelor statului membru al UE de destinație, în aplicarea articolului 15 și a capitolului E din anexa IX la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.</p> <p>(<sup>4</sup>) Data îmbarcării. Importul acestor animale nu este permis în cazul în care animalele au fost îmbarcate fie înainte de data autorizării exportului către Uniune din țara terță, teritoriul sau partea acestuia menționate în rubricile I.7 și I.8, fie pe parcursul unei perioade în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul acestor animale din respectiva țară terță, respectivul teritoriu sau respectiva parte a acestuia.</p> <p>(<sup>5</sup>) Programul de supraveghere prevăzut în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1266/2007 al Comisiei (JO L 283, 27.10.2007, p. 37).</p>									
<p>Medic veterinar oficial</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 60%;">Numele (cu majuscule):</td> <td style="width: 40%;">Calificarea și titlul:</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Semnătura:</td> </tr> <tr> <td>Ștampila:</td> <td></td> </tr> </table>				Numele (cu majuscule):	Calificarea și titlul:	Data:	Semnătura:	Ștampila:	
Numele (cu majuscule):	Calificarea și titlul:								
Data:	Semnătura:								
Ștampila:									

▼ **M12****Model POR-X**

<b>ȚARA</b>		<b>Certificat sanitar-veterinar către UE</b>						
<b>Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit</b>	I.1. Expeditor Numele Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Numele Adresa  Cod poștal Tel.		I.6.					
	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 Numele Adresa		Numărul de autorizare		I.12.			
	I.13. Locul de încărcare Adresa		Numărul de autorizare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace 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 Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE			
					I.17.			
	I.18. Descrierea produsului			I.19. Codul produsului (cod SA) <b>01.03</b>		I.20. Cantitate		
I.21.					I.22. Numărul de pachete			
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului					I.24.			
I.25. Produse certificate pentru: Reproducție <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Pentru import sau admitere în UE		<input type="checkbox"/>			
I.28. Identificarea produselor								
Specie (denumire științifică)		Sistemul de identificare	Numărul de identificare		Vârsta	Sex		

▼ **M12**

ȚARA		Model POR-X	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1. Certificat de sănătate publică</b> Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în prezentul certificat:		
	II.1.1. provin din exploatații care au fost indemne de orice restricție oficială din motive de sănătate 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 estrogenic, androgenic, gestagenic sau substanțe β-agoniste destinate unor scopuri care nu țin de tratamentul terapeutic sau zootehnic (conform definițiilor din Directiva 96/22/CE).</li> </ul>		
	► <sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> <sup>(10)</sup> [II.1.3. sunt porcine domestice care provin dintr-o exploatație recunoscută oficial ca exploatație care aplică condiții de adăpost controlate în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul (CE) nr. 2075/2005 sau care nu sunt înțârcate și au vârsta mai mică de 5 săptămâni.] ◀		
	<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 teritoriul cu codul: ..... <sup>(1)</sup> care, la data eliberării prezentului certificat:		
	<sup>(2)</sup> <i>fie</i> [(a) a fost indemn timp de 24 de luni de febră aftoasă, timp de 12 luni de pestă bovină, pestă porcină africană, pestă porcină clasică, boală veziculoasă a porcului și exantemul veziculos al porcului și]		
	<sup>(2)</sup> <i>fie</i> [(a) (i) a fost indemn [timp de 24 de luni de febră aftoasă] <sup>(2)</sup> , timp de 12 luni de pestă bovină, pestă porcină africană, exantemul veziculos al porcului, [pestă porcină clasică] <sup>(2)</sup> și [boală veziculoasă a porcului] <sup>(2)</sup> 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 ..... (zz/ll/aaaa), fără a se înregistra cazuri/focare epidemiologice ulterioare, și autorizat să exporte aceste animale prin Regulamentul (UE) nr. .../... al Comisiei din ..... (zz/ll/aaaa); și]		
	<sup>(2)</sup> <i>fie</i> [(b) timp de 6 luni de stomatită veziculoasă și]		
	<sup>(2)</sup> <sup>(9)</sup> <i>fie</i> [(b) animalele au fost păstrate timp de 21 de zile sau de la naștere, în cazul în care au o vârstă mai mică de 21 de zile, înainte de intrarea în carantină înaintea exportului într-o exploatație în care nu a fost declarat oficial niciun caz de stomatită veziculoasă în cursul acestei perioade și în timpul carantinei anterioare exportului cu o durată de nu mai puțin de 30 de zile înainte de expedierea într-o unitate de carantină protejată de insecte-vectori unde au fost supuse, cu rezultate negative, la o diluție a serului de 1 la 32 la un test de neutralizare a virusului pentru identificarea stomatitei veziculoase efectuat în conformitate cu partea 6 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, pe probe prelevate la cel puțin 21 de zile după începerea carantinei; și]		
	(c) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni, și în care sunt interzise importurile de animale domestice paricopitate 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 expediate în Uniune și fără a veni în contact în ultimele 30 de zile cu animale biungulate importate;		
	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 înainte de a fi expediate și, în această perioadă, în exploatația (exploatațiile) de origine sau în proximitatea acesteia (acestora), pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar epidemiologic 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)</sup> <sup>(3)</sup> [II.2.4. B în ultimele 30 de zile, 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;]		
	<sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> [II.2.4. C au fost supuse în ultimele 30 de zile unui test cu antigen brucelic tamponat pentru depistarea brucelozii porcine, iar rezultatele au fost negative;]		
	II.2.5. provin din efective care nu sunt supuse niciunei restricții în baza programului național de eradicare a brucelozii;		
	II.2.6. sunt/au fost <sup>(2)</sup> expediate de la exploatația (exploatațiile) de origine, fără a trece prin nicio piață,		
	<sup>(2)</sup> <i>fie</i> [direct către Uniune,]		
	<sup>(2)</sup> <i>fie</i> [către centrul de colectare autorizat oficial, descris la rubrica de referință I.13, situat pe teritoriul descris la punctul II.2.1.]		

►<sup>(1)</sup> **M21**

▼ **M12**

ȚARA	Model POR-X	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
	<p>și, înainte de a fi expediate către Uniune:</p> <p>(a) nu au venit în contact cu alte animale biungulate care nu corespund cerințelor de sănătate descrise în prezentul certificat; și</p> <p>(b) nu s-au aflat într-un loc sau în proximitatea unui loc unde, pe o rază de 10 km, în ultimele 40 de zile, să se fi constatat un caz/focar epidemiologic al vreunei boli menționate la punctul II.2.1; și</p> <p>(c) în cazul în care țara nu a fost indemnă de stomatită veziculoasă timp de 6 luni, au fost protejate de insecte-vectori în cursul transportului către locul de încărcare;</p> <p>II.2.7. toate mijloacele de transport sau containerele în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;</p> <p>II.2.8. 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;</p> <p>II.2.9. au fost încărcate pentru a fi trimise către Uniune la ..... (zz/ll/aaaa) <sup>(6)</sup> în mijloacele de transport descrise la rubrica de referință I.15, care au fost curățate și dezinfectate înainte de încărcare cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, paieile sau furajele să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.</p>	II.b.
II.3.	<p><b>Certificat pentru transportul animalelor</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul îmbarcării, conform dispozițiilor relevante ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt apte pentru transport.</p>	
( <sup>2</sup> ) <sup>(6)</sup> [II.4.	<p><b>Cerințe specifice</b></p> <p>II.4.1. Boala Aujeszky trebuie notificată în țara menționată la rubrica de referință I.7;</p> <p>II.4.2. Conform informațiilor oficiale, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat niciun semn clinic, patologic sau serologic al bolii Aujeszky în exploatarea (exploatațiile) de origine la care se face referire la rubrica de referință I.11 și nici în exploatațiile situate pe o rază de 5 km;</p> <p>II.4.3. Animalele menționate la rubrica de referință I.28:</p> <p>(a) înainte de a fi expediate pentru export, au rămas de la naștere în exploatarea (exploatațiile) de origine menționată (menționate) la rubrica de referință I.11 sau au rămas în această (aceste) exploatare (exploatații) pe parcursul ultimilor 3 luni și în alte exploatare cu statut echivalent de la naștere,</p> <p>(b) au fost izolate cu 30 de zile înaintea expedierii pentru export în adăpostul autorizat de autoritatea competentă, fără a veni în contact direct sau indirect cu alte animale din familia Suidae;</p> <p>(c) au fost supuse unui test ELISA pentru depistarea prezenței Ig (<sup>7</sup>) în ser prelevat cu cel puțin 21 de zile după izolare și s-au înregistrat rezultate negative; și toate animalele aflate în izolare au avut rezultate negative la acest test; și</p> <p>(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.]</p> <p>(<sup>2</sup>) <sup>(6)</sup> [II.4.4. .... (cerințe și/sau teste ulterioare) .....]</p>	
<p><b>Note:</b></p> <p>Prezentul certificat vizează porcinele domestice vii (<i>Sus scrofa</i>) destinate reproducției sau producției.</p> <p>După import, animalele trebuie trimise fără întârziere în exploatarea de destinație unde rămân cel puțin pentru o perioadă de 30 de zile înainte de a fi deplasate apoi în afara exploatarei, cu excepția cazului în care este vorba de animale expediate la un abator sau animale aflate în tranzit în Uniune dintr-o țară terță către altă țară terță.</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 Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>— Rubrica de referință I.13: centrul de colectare, în cazul în care există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea autorizării sale, conform părții 5 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p>		



▼ **M12**

ȚARA		Model POR-X	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica de referință I.15: trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze PCF de la intrarea în Uniune.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să fie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință I.28: <i>Sistemul de identificare</i>: animalele trebuie să poarte:</p> <p>— un număr individual care să permită identificarea exploatației de origine. Se specifică sistemul de identificare (cum ar fi crotalie, tatuaje, marcă, cip, transponder);</p> <p>— o crotalie care conține codul ISO al țării exportatoare. Numărul individual trebuie să permită identificarea exploatației de origine.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: <i>Vârsta: luni</i>.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: <i>Sexul</i> (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>2</sup>) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</p> <p>(<sup>3</sup>) Garanții suplimentare care trebuie oferite când sunt prevăzute în coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea «B».</p> <p>(<sup>4</sup>) Garanții suplimentare care trebuie oferite când sunt prevăzute în coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea «C».</p> <p>(<sup>5</sup>) Data încărcării. Importul acestor animale nu este permis în cazul în care animalele au fost îmbarcate fie înainte de data autorizării exportului către Uniune din țara terță, teritoriul sau partea acestuia menționate în rubricile I.7 și I.8, fie pe parcursul unei perioade în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul acestor animale din respectiva țară terță, respectivul teritoriu sau respectiva parte a acestuia.</p> <p>(<sup>6</sup>) În cazul în care se solicită de către statul membru al UE de destinație sau Elveția, în conformitate cu Decizia 2008/185/CE și în conformitate cu acordul dintre Comunitatea Europeană și Confederația Elvețiană privind schimburile comerciale cu produse agricole (JO L 114, 30.4.2002, p. 132), cu excepția țărilor care au mențiunea «IX» în coloana 6 «Condiții specifice» din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>7</sup>) A se realiza în conformitate cu standardele prezentate în anexa III la Decizia 2008/185/CE. În cazul porcinelor cu vârsta peste 4 luni, testul utilizat va fi testul ELISA cu virus întreg.</p> <p>(<sup>8</sup>) Cerințe ulterioare solicitate de către Finlanda cu privire la gastroenterita transmisibilă.</p> <p>(<sup>9</sup>) Garanții suplimentare care trebuie oferite când sunt solicitate în coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea «D».</p> <p>► (<sup>10</sup>) Se aplică doar țărilor cu mențiunea «XI» în coloana 6 «Condiții specifice» din partea 1 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010. ◀</p>			
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>			

► (<sup>1</sup>) **M21**

▼ C1

## Model POR-Y

TARA

Certificat veterinar catre UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a						
	Nume										
	Adresa		I.3. Autoritatea Competenta Centrala								
	Tel.N°		I.4. Autoritatea Competenta Locala								
	I.5. Destinatar		I.6.								
	Nume										
	Adresa										
	Cod postal										
	Tel.N°										
	I.7. Tara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Tara de destinatie		Codul ISO	I.10. Regiunea de destinatie	
I.11. Locul de origine						I.12.					
Nume		Numar de aprobare									
Adresa											
Nume		Numar de aprobare									
Adresa											
Nume		Numar de aprobare									
Adresa											
I.13. Locul de imbarcare						I.14. Data plecarii		ora plecarii			
Adresa		Numar de aprobare									
I.15. Mijlocul de transport						I.16. PIF de intrare in UE					
Avion <input type="checkbox"/>		Vapor <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/>							
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>		Altele <input type="checkbox"/>									
Identificare:											
Referinte documentare											
I.18. Speciile de animale/Produs						I.19. Codul produsului		01.03			
								I.20. Numar/Cantitate			
I.21.								I.22. Numar de ambalaje			
I.23. Identificarea containerului/Numarul sigiliului								I.24.			
I.25. Animale certificate ca/ produse certificate pentru:											
Abatorizare <input type="checkbox"/>											
I.26.						I.27. Pentru import sau admitere in UE		<input type="checkbox"/>			
I.28. Identificarea animalelor/produselor											
Specii (nume stiintific)		Sistem de identificare		Numar de identificare		varsta		sex			



ȚARA		Model POR-Y	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1 Atestarea sănătății publice</b>		
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise în prezentul certificat:	
	II.1.1	provin din exploatații care au fost indemne de orice restricție oficială din motive de sănătate 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 estrogenic, androgenic, gestagenic sau substanțe β- agoniste pentru scopuri altele decât cele destinate tratamentului terapeutic sau zootehnic (astfel cum este definit în Directiva 96/22/CE).	
	► <sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> <sup>(5)</sup> [II.1.3.	sunt porcine domestice care provin dintr-o exploatație recunoscută oficial ca exploatație care aplică condiții de adăpost controlate în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul (CE) nr. 2075/2005 sau care nu sunt înțarcate și au vârsta mai mică de 5 săptămâni.] ◀	
	<b>II.2. Atestarea sănătății animalelor</b>		
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:	
	II.2.1	provin din teritoriul cu codul: ..... <sup>(1)</sup> care, la data eliberării prezentului certificat:	
<sup>(2)</sup> fie	[(a) a fost indemn de febră aftoasă timp de 24 de luni, de pestă bovină, 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, exantem 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 ..... (zz/ll/aaaa), fără a se înregistra cazuri/focare epidemiologice ulterioare, și autorizat să exporte aceste animale prin Regulamentul (UE) nr. .... / ..... al Comisiei din ..... (zz/ll/aaaa); și]		
	(b) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva acestor boli în ultimele 12 luni, și în care sunt interzise importurile de animale paricopitate 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 către Uniune și fără a veni în contact în ultimele 30 de zile cu animale paricopitate importate;		
II.2.3	au rămas în exploatația (exploatațiile) descrisă (descrise) în căsuța I.11 de la naștere sau timp de cel puțin 40 de zile înainte de a fi expediate și, în această perioadă, în exploatația (exploatațiile) de origine sau în proximitatea acesteia (acestora), pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar epidemiologic 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;		
II.2.5	sunt/au fost <sup>(2)</sup> expediate de la exploatația (exploatațiile) de origine, fără a trece prin nicio piață,		
<sup>(2)</sup> fie	[direct către Uniune,]		
<sup>(2)</sup> fie	[către centrul de colectare autorizat oficial, descris în căsuța I.13, situat pe teritoriul descris la punctul II.2.1,]		
	și, înainte de a fi trimise către Uniune:		
(a)	nu au venit în contact cu alte animale paricopitate care nu corespund cerințelor de sănătate 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 40 de zile, să se fi constatat un caz/focar epidemiologic al vreunei boli menționate la punctul II.2.1;		

►<sup>(1)</sup> **M21**

▼ **C1**

ȚARA		Model POR-Y	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
II.2.6	orice mijloace de transport sau containere în care au fost îmbarcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;		
II.2.7	au fost examinate de un medic veterinar oficial cu 24 de ore înainte de îmbarcare în mijlocul de transport și nu s-a constatat niciun semn clinic de boală;		
II.2.8	animalele au fost îmbarcate pentru a fi trimise către Uniune, la ..... (zz/ll/aaaa) <sup>(2)</sup> în mijloacele de transport descrise în căsuța I.15, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.		
II.3.	<p><b>Atestarea transportului de animale</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul încărcării, conform dispozițiilor relevante ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt apte pentru transport.</p>		
	<p><sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> [II.4. Cerințe specifice</p>		
II.4.1	Boala Aujeszky este boală notificabilă în țara menționată în căsuța I.7;		
II.4.2	conform informațiilor oficiale, în ultimele 3 luni nu s-a înregistrat niciun semn clinic, patologic sau serologic al bolii Aujeszky în exploatarea (exploatațiile) de origine menționată (menționate) în căsuța I.11;		
II.4.3	animalele menționate în căsuța I.28:		
	(a) au rămas în exploatarea (exploatațiile) de origine, menționată (menționate) în căsuța I.11, de la naștere sau pe parcursul ultimelor 60 de zile înaintea exportului, și		
	(b) nu au fost vaccinate împotriva bolii Aujeszky.]		
	<p><b>Note</b></p> <p>Prezentul certificat vizează porcinele domestice vii (<i>Sus scrofa</i>) destinate sacrificării imediate după import.</p> <p>După import, animalele trebuie trimise fără întârziere la abatorul de destinație pentru a fi sacrificate în decurs de cinci zile lucrătoare.</p>		
	<p><b>Partea I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Căsuța I.8: Menționați codul teritoriului, așa cum figurează în partea 1 din Anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</li> <li>— Căsuța I.13: centrul de colectare, în cazul în care acesta există, trebuie să îndeplinească condițiile pentru care a fost autorizat, conform părții 5 din Anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</li> <li>— Căsuța I.15: a se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau containere și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (vapor). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în Uniune.</li> <li>— Căsuța I.23: pentru containere sau cutii, trebuie să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Sistem de identificare</i>: Animalele trebuie să poarte: <ul style="list-style-type: none"> <li>— Un număr de identificare care să permită identificarea exploatației de origine. A se menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, transponder) și partea anatomică a animalului pe care se aplică acestea.</li> <li>— O crotalie care conține codul ISO al țării exportatoare. Numărul de identificare trebuie să permită identificarea exploatațiilor de origine.</li> </ul> </li> <li>— Căsuța I.28: <i>Vârsta</i>: luni.</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Sex</i> (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</li> </ul>		

▼ **C1**

ȚARA		Model POR-Y	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Codul teritoriului, așa cum figurează în partea 1 din Anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>2</sup>) A se păstra, după caz.</p> <p>(<sup>3</sup>) Data îmbarcării. Nu se permite importul acestor animale în cazul în care au fost îmbarcate fie înainte de data autorizării pentru export către Uniune din țara terță, teritoriul sau parte a acestuia, menționate la căsuțele I.7 și I.8, fie pe parcursul unei perioade în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul acestor animale din țara terță, teritoriul sau parte a acestuia.</p> <p>(<sup>4</sup>) Când se solicită de către statul membru al UE de destinație, în conformitate cu Decizia 2008/185/CE a Comisiei (astfel cum a fost modificată ultima dată)</p> <p>► (<sup>1</sup>) (<sup>5</sup>) Se aplică doar țărilor cu mențiunea „XI” în coloana 6 „Condiții specifice” din partea 1 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010. ◀</p>			
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Funcție și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>			

► (<sup>1</sup>) **M21**

▼ **M6****Modelul RUM****ȚARA****Certificat sanitar-veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii privind transportul expedit</b>	I.1. Expeditor Numele Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Numele Adresa Cod poștal Tel.		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Codul	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Codul
	I.11. Locul de origine  Numele Adresa		Număr de autorizare		I.12.			
	I.13. Locul de încărcare  Adresa		Număr de autorizare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de tren <input type="checkbox"/> Autovehicul <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE		I.17. Numărul (numerele) CITES	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21.				I.22. Număr de pachete		I.24.	
I.23. Numărul sigiliului/containerului								
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducție <input type="checkbox"/> Îngrășare <input type="checkbox"/> Sacrificare <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor  Speciile (denumire științifică)      Sistemul de identificare      Numărul de identificare      Vârsta      Sex								

## ▼ M6

ȚARA	Model RUM			
Partea II: Certificare	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	II.1.	<p><b>Certificat de sănătate publică</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalele descrise în prezentul 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 estrogenic, androgenic, gestagenic sau substanțe β-agoniste destinate unor scopuri care nu țin de tratamentul terapeutic sau zootehnic (conform definițiilor din Directiva 96/22/CE).</li> </ul>		
	II.2.	<p><b>Atestare 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 teritoriul cu codul: ..... <sup>(1)</sup> care, la data eliberării prezentului certificat:</p> <p>(a) a fost indemn timp de 24 de luni de febră aftoasă și boala limbii albastre, timp de 12 luni de pestă bovină, febra văii marelui Rift, pleuropneumonie contagioasă bovină, dermatoză nodulară contagioasă, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină și boală hemoragică epizootică și timp de 6 luni de stomatită veziculoasă și</p> <p>(b) în care, în ultimele 12 luni, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva pestei aftoase, a pestei bovine, a febrei văii marelui Rift, a pleuropneumoniei contagioase bovine, a dermatozei nodulare, a pestei micilor rumegătoare, a variolei ovine și caprine, a pleuropneumoniei contagioase caprine și a bolii hemoragice epizootice și în ultimele 24 de luni împotriva bolii limbii albastre și în care sunt interzise importurile de animale biogulate vaccinate împotriva acestor boli;</p> <p>II.2.2. au rămas</p> <p><sup>(2)</sup> <i>fie</i> [pe teritoriul descris la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin în ultimele șase luni înainte de a fi expediate în Uniune și fără a veni în contact cu animale biogulate importate pe acest teritoriu cu mai puțin de șase luni în urmă;]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>fie</i> [în țara de expediere pentru cel puțin 60 de zile de la intrare, dacă fac parte dintre speciile relevante enumerate în partea 7 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 și au fost importate direct, conform condițiilor specificate pentru fiecare specie în partea 7 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, dintr-o țară terță în decursul a mai puțin de șase luni înainte de imbarcarea spre Uniune 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 către Uniune <sup>(3)</sup>]</p> <p>II.2.3. au rămas în exploatația/unitatea <sup>(2)</sup> descrisă la rubrica I.11. și I.13. 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 epidemiologic de boală a limbii albastre 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 epidemiologic 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 niciunei boli menționate la punctul II.2.1. și acestea:</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> <i>fie</i> [provin dintr-un efectiv recunoscut oficial ca fiind indemn de tuberculoză și]</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(5)</sup> <i>fie</i> [au fost supuse unui test intradermic cu tuberculină în ultimele 30 de zile, iar rezultatele au fost negative și]</p> <p>nu au fost vaccinate împotriva brucelozei și:</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(4)</sup> <i>fie</i> [provin dintr-un efectiv recunoscut oficial ca fiind indemn de bruceloză;]</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(5)</sup> <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;]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>fie</i> [sunt masculi castrați de orice vârstă;]</p>		

▼ **M6**

TARA		Model RUM	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>II.2.5. după cunoștințele mele și conform celor declarate de deținătorul animalelor, acestea:</p> <p>(a) nu provin din exploatații/unități <sup>(2)</sup> și nu au venit în contact cu animalele dintr-o exploatație/unitate în care au fost detectate clinic următoarele boli:</p> <p>(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,</p> <p>(ii) paratuberculoza și limfadenita cazeoasă, în cursul ultimelor 12 luni;</p> <p>(iii) adenomatoza pulmonară, în cursul ultimilor trei ani și</p> <p>(iv) Maedi/Visna sau artrita/encefalita virală caprină,</p> <p><sup>(2)</sup> <i>fie</i> [în ultimii trei ani,]</p> <p><sup>(2)</sup> <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,]</p> <p>(b) sunt incluse într-un sistem oficial de notificare a acestor boli și</p> <p>(c) au fost indemne de orice semn clinic sau alt indiciu de tuberculoză și bruceloză pe parcursul celor trei ani anteriori exportului;</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(6)</sup> [II.2.6. animalele au reacționat negativ la un test serologic pentru depistarea anticorpilor bolii limbii albastre și bolii hemoragice epizootice, realizat de două ori, pe eșantioane de sânge, prelevate la începutul perioadei de izolare/carantină și cu cel puțin 28 ulterior, la ..... (zz/ll/aaaa) și la ..... (zz/ll/aaaa), dintre care al doilea s-a prelevat în maxim 10 zile până la export;]</p> <p>II.2.7. acestea sunt expediate din exploatația/unitatea descrisă în căsuțele I.11. și I.13. direct în Uniune și, până la expedierea în Uniune:</p> <p>(a) nu au venit în contact cu alte animale biongulate care nu corespund cerințelor de sănătate descrise în prezentul certificat și</p> <p>(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 epidemiologic al vreunei boli menționate la punctul II.2.1.;</p> <p>II.2.8. toate mijloacele de transport sau containerele în care au fost urcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;</p> <p>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;</p> <p>II.2.10. au fost încărcate pentru a fi trimise către Uniune la ..... (zz/ll/aaaa) <sup>(7)</sup> în mijloacele de transport descrise la rubrica I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.</p> <p>II.3. <b>Certificat pentru transportul animalelor</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul îmbarcării, conform dispozițiilor relevante ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt apte pentru transport.</p> <p><sup>(2)</sup> <sup>(8)</sup> [II.4. <b>Cerințe specifice</b></p> <p>II.4.1. Conform informațiilor oficiale, în ultimele 12 luni nu s-a înregistrat nicio dovadă clinică sau patologică a rinotraheitei infecțioase bovine (RIB) în exploatația/unitatea <sup>(2)</sup> de origine menționată la rubricile I.11. și I.13.;</p> <p>II.4.2. animalele menționate la rubrica I.28.:</p> <p>(a) au fost izolate într-un adăpost autorizat de autoritatea competentă pentru ultimele 30 de zile imediat înaintea expedierii în vederea exportării și</p> <p>(b) au fost supuse unui test serologic pentru depistarea RIB pe seruri recoltate la minimum 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</p>		



## ▼ M6

ȚARA		Model RUM	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	(c) nu au fost vaccinate împotriva RIB;  ( <sup>2</sup> ) [II.4.3. .... (cerințe ulterioare și/sau teste) ..... ]		
<b>Note</b>			
Prezentul certificat vizează animalele vii din ordinul Artiodactyla [excepând bovinele (incluzând speciile <i>Bubalus</i> și <i>Bison</i> și hibridii lor), <i>Ovis aries</i> , <i>Capra hircus</i> , Suidae și Tayassuidae] și familiile Rhinocerotidae și Elephantidae. Se utilizează un singur certificat pentru fiecare specie.			
După import, animalele trebuie trimise fără întârziere la exploatarea de destinație unde rămân pentru o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de a fi deplasate în afara exploatarei, cu excepția cazului în care sunt trimise către un abator.			
<b>Partea I:</b>			
— Rubrica I.8.: se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.			
— Rubrica I.13.: centrul de colectare, în cazul în care există, trebuie să îndeplinească condițiile în vederea autorizării sale, conform părții 5 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.			
— Rubrica I.15.: trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze PCF de la intrarea în Uniune.			
— Rubrica I.19.: Se utilizează codul SA adecvat: 01.02, 01.04.10, 01.04.20 sau 01.06.19.			
— Rubrica I.23.: pentru containere sau cutii, ar trebui să fie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).			
— Rubrica I.28.: <i>Sistemul de identificare</i> : a se menționa sistemul de identificare (precum etichetă, tatuaje, marcă, cip, transponder). Pe crotalie se afișează codul ISO al țării exportatoare. Numărul de identificare trebuie să permită identificarea exploatarei de origine.			
Vârsta: luni.			
Sexul (M = mascul, F = femelă, C = castrat).			
Specia: Selectați speciile dintre cele enumerate pentru următoarele familii:			
Antilocapridae: <i>Antilocapra</i> spp.;			
Bovidae: <i>Addax</i> spp., <i>Aepyceros</i> spp., <i>Alcelaphus</i> spp., <i>Ammodorcas</i> spp., <i>Ammotragus</i> spp., <i>Antidorcas</i> spp., <i>Antilope</i> spp., <i>Boselaphus</i> spp., <i>Budorcas</i> spp., <i>Capra</i> spp. (cu excepția <i>Capra hircus</i> ), <i>Cephalophus</i> spp., <i>Connochaetes</i> spp., <i>Damaliscus</i> spp. (inclusiv <i>Beatragus</i> ), <i>Dorcatragus</i> spp., <i>Gazella</i> spp., <i>Hemitragus</i> spp., <i>Hippotragus</i> spp., <i>Kobus</i> spp., <i>Litocranius</i> spp., <i>Madogua</i> spp., <i>Naemorhedus</i> spp. (inclusiv <i>Nemorhaedus</i> și <i>Capricornis</i> ), <i>Neotragus</i> spp., <i>Oreamuos</i> spp., <i>Oreotragus</i> spp., <i>Oryx</i> spp., <i>Ourebia</i> spp., <i>Ovibos</i> spp., <i>Ovis</i> spp. (cu excepția <i>Ovis aries</i> ), <i>Patholops</i> spp., <i>Pelea</i> spp., <i>Procapra</i> spp., <i>Pseudois</i> spp., <i>Pseudoryx</i> spp., <i>Raphicerus</i> spp., <i>Redunca</i> spp., <i>Rupicapra</i> spp., <i>Saiga</i> spp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> spp., <i>Sylvicapra</i> spp., <i>Syncerus</i> spp., <i>Taurotragus</i> spp., <i>Tetracerus</i> spp., <i>Tragelaphus</i> spp. (inclusiv <i>Booceros</i> ).			
Camelidae: <i>Camelus</i> spp., <i>Lama</i> spp., <i>Vicugna</i> spp.			
Cervidae: <i>Alces</i> spp., <i>Axis-Hyelaphus</i> spp., <i>Blastocerus</i> spp., <i>Capreolus</i> spp., <i>Cervus-Rucervus</i> spp., <i>Dama</i> spp., <i>Elaphurus</i> spp., <i>Hippocamelus</i> spp., <i>Hydropotes</i> spp., <i>Mazama</i> spp., <i>Megamuntiacus</i> spp., <i>Muntiacus</i> spp., <i>Odocoileus</i> spp., <i>Ozotoceros</i> spp., <i>Pudu</i> spp., <i>Rangifer</i> spp.			
Giraffidae: <i>Giraffa</i> spp., <i>Okapia</i> spp.			
Hippopotamidae: <i>Hexaprotodon-Choeropsis</i> spp., <i>Hippopotamus</i> spp.,			
Moschidae: <i>Moschus</i> spp.			
Tragulidae: <i>Hyemoschus</i> spp., <i>Tragulus-Moschiola</i> spp.,			
Rhinocerotidae: <i>Ceratotherium</i> spp., <i>Dicerorhinus</i> spp., <i>Diceros</i> spp., <i>Rhinoceros</i> spp.			
Elephantidae: <i>Elephas</i> spp., <i>Loxodonta</i> spp., după caz.			

▼ **M6**

ȚARA		Model RUM	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<b>Partea II:</b>			
<p>(<sup>1</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>2</sup>) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</p> <p>(<sup>3</sup>) În acest caz, certificatul de sănătate trebuie însoțit de documentul oficial privind condițiile de carantină și de testare cuprinse în partea 2 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 (model „CAM”).</p> <p>(<sup>4</sup>) Regiuni sau efective considerate oficial ca fiind indemne de tuberculoză/bruceloză, conform cerințelor prezentate în anexa A la Directiva 64/432/CEE și care figurează în coloana 6 din anexa I partea 1 la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea „VII” pentru tuberculoză și „VIII” pentru bruceloză.</p> <p>(<sup>5</sup>) Testele efectuate conform protocoalelor care, pentru boala în cauză, sunt descrise în partea 6 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010. Totuși, dacă în urma testului cu tuberculină, se constată o creștere de minimum 2 mm a grosimii pliiului pielii sau semne clinice precum edem, exudat, necroză, durere și/sau reacție inflamatorie, animalele sunt considerate pozitive.</p> <p>(<sup>6</sup>) Trebuie oferite garanții suplimentare, când sunt cerute, în coloana 5 „GS” din partea 1 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea „A”. Testări pentru depistarea bolii limbii albastre și a bolii hemoragice epizootice în conformitate cu partea 6 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei.</p> <p>(<sup>7</sup>) Data îmbarcării. Importul acestor animale nu este permis în cazul în care animalele au fost îmbarcate fie înainte de data autorizării exportului către Uniune din țara terță, teritoriul sau partea acestuia menționate în rubricile I.7 și I.8, fie pe parcursul unei perioade în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul acestor animale din respectiva țară terță, respectivul teritoriu sau respectiva parte a acestuia.</p> <p>(<sup>8</sup>) Când se solicită de statul membru al UE de destinație.</p>			
Medic veterinar oficial			
Numele (cu majuscule):		Calificarea și titlul:	
Data:		Semnătura:	
Ștampila:			

▼ C1

## Model SUI

TARA

Certificat veterinar catre UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a			
	Nume							
	Adresa		I.3. Autoritatea Competenta Centrala					
	Tel.N°		I.4. Autoritatea Competenta Locala					
	I.5. Destinatar			I.6.				
	Nume							
	Adresa							
	Cod postal							
	Tel.N°							
	I.7. Tara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Tara de destinatie	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinatie	Cod
	I.11. Locul de origine			I.12.				
	Nume		Numar de aprobare					
	Adresa							
Nume		Numar de aprobare						
Adresa								
Nume		Numar de aprobare						
Adresa								
I.13. Locul de imbarcare			I.14. Data plecarii		ora plecarii			
Adresa			Numar de aprobare					
I.15. Mijlocul de transport			I.16. PIF de intrare in UE					
Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/>								
Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/>			I.17. Nr de CITES					
Identificare: Referinte documentare								
I.18. Speciile de animale/Produs				I.19. Codul produsului				
				I.20. Numar/Cantitate				
I.21.				I.22. Numar de ambalaje				
I.23. Identificarea containerului/Numarul sigiliului				I.24.				
I.25. Animale certificate ca/ produse certificate pentru:								
Reproductie <input type="checkbox"/>		Ingrasare <input type="checkbox"/>		Abatorizare <input type="checkbox"/>				
I.26.			I.27. Pentru import sau admitere in UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor								
Specii (nume stiintific)		Sistem de identificare	Numar de identificare	varsta	sex			



ȚARA		Model SUI	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1 Atestarea sănătății publice</b>		
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise în prezentul certificat:	
	II.1.1	provin din exploatații care au fost indemne de orice restricție oficială din motive de sănătate 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 estrogenic, androgenic, gestagenic sau substanțe β- agoniste pentru scopuri altele decât cele destinate tratamentului terapeutic sau zootehnic (astfel cum este definit în Directiva 96/22/CE).	
	<b>II.2. Atestarea sănătății animalelor</b>		
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise anterior îndeplinesc următoarele condiții:	
	II.2.1	provin din teritoriul cu codul: ..... (*) care, la data eliberării prezentului certificat:	
		(a) a fost indemn de febră aftoasă timp de 24 de luni, de pestă bovină, 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	
	(b) în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, în ultimele 12 luni, și în care sunt interzise importurile de animale paricopitate vaccinate împotriva acestor boli;		
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 către Uniune și fără a veni în contact cu animale paricopitate importate în acest teritoriu cu mai puțin de șase luni în urmă;		
II.2.3	au rămas în exploatația descrisă în căsuțele 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 epidemiologic 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 niciunei boli menționate la punctul II.2.1 și ele au fost supuse în ultimele 30 de zile unui test cu antigen brucelic tamponat pentru depistarea brucelozei porcine, iar rezultatele au fost negative;		
(?) (?) 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]		
(?) (?) II.2.4 C	au fost supuse în ultimele 30 de zile unui test cu antigen brucelic tamponat pentru depistarea brucelozei porcine, iar rezultatele au fost negative]		
II.2.5	provin din exploatații care:		
	(a) nu sunt supuse niciunei restricții în baza programului național de eradicare a brucelozei, a encefalomielitei enterovirotice a porcinelor (boala Teschen); și		
	(b) sunt introduse într-un sistem oficial de notificare a acestor boli;		
II.2.6	sunt expediate din exploatația descrisă în căsuțele I.11 și I.13 direct către Uniune și, până la expedierea în Uniune:		
	(a) nu au venit în contact cu alte animale paricopitate care nu corespund cerințelor de sănătate 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 40 de zile, să se fi constatat un caz/focar epidemiologic al vreunei boli menționate la punctul II.2.1;		

## ▼ C1

ȚARA		Model SUI	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
II.2.7	orice mijloace de transport sau containere în care au fost încărcate animalele au fost curățate și dezinfectate în prealabil cu un dezinfectant autorizat oficial;		
II.2.8	au fost examinate de un medic veterinar oficial cu 24 de ore înainte de îmbarcarea în mijlocul de transport și nu s-a constatat niciun semn clinic de boală;		
II.2.9	animalele au fost îmbarcate pentru a fi trimise către Uniune, la ..... (zz/II/aaaa) <sup>(5)</sup> în mijloacele de transport descrise în căsuța I.15 de mai sus, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.		
II.3.	<p><b>Atestarea transportului de animale</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că animalele descrise mai sus au fost tratate înainte și în timpul îmbarcării, conform dispozițiilor relevante ale Regulamentului (CE) nr. 1/2005, în special în ceea ce privește asigurarea apei și a hranei adecvate, și că animalele sunt apte pentru transport.</p>		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>6</sup> )	<p><b>II.4. Cerințe specifice</b></p> <p>II.4.1 Boala Aujeszky este boală notificabilă în țara menționată în căsuța I.7;</p> <p>II.4.2 Conform informațiilor oficiale, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat niciun semn clinic, patologic sau serologic al bolii Aujeszky în exploatarea (exploatațiile) de origine menționată (menționate) în căsuțele I.11 și I.13 și nici într-o zonă situată pe o rază de 5 km în jurul exploatarei (exploatațiilor);</p> <p>II.4.3 animalele menționate în căsuța I.28:</p> <p>(a) înainte de a fi expediate, animalele au rămas în exploatarea de origine menționată în căsuțele I.11 și I.13 de la naștere sau pe parcursul ultimelor 3 luni și, de la naștere, în alte exploatare cu statut echivalent,</p> <p>(b) au fost izolate într-un adăpost, autorizat de autoritatea competentă, în ultimele 30 de zile imediat înaintea expedierii în vederea exportării, fără a veni în contact direct sau indirect cu alte animale din familia <i>Suidae</i>,</p> <p>(c) au fost supuse unui test ELISA pentru depistarea prezenței anticorpului gl (<sup>7</sup>) în ser prelevat cu cel puțin 21 de zile după izolare și s-au înregistrat rezultate negative; și toate animalele aflate în izolare au avut rezultate negative la acest test; și</p> <p>(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.</p> <p>(<sup>2</sup>) (<sup>6</sup>) II.4.4 ..... (cerințe suplimentare și/sau teste) .....]]</p>		
<p><b>Note</b></p> <p>Prezentul certificat este destinat animalelor vii nedomestice din speciile <i>Suidae</i> (<i>Babyrousa</i> spp., <i>Hylochoerus</i> spp., <i>Phacochoerus</i> spp., <i>Potamochoerus</i> spp. și <i>Sus</i> spp.), <i>Tayassuidae</i> (<i>Catagonus</i> spp., <i>Pecari-Tayassu</i> spp.) și <i>Tapiridae</i> (<i>Tapirus</i> spp.).</p> <p>După import, animalele trebuie trimise fără întârziere exploatarei de destinație unde rămân cel puțin pentru o perioadă de 30 de zile înainte de a fi apoi scoase din exploatare, cu excepția cazului în care sunt trimise către un abator.</p>			



▼ C1

**Model CAM**  
**Certificat de sănătate animală specific pentru animale aflate în carantină în Saint Pierre și Miquelon**  
**înainte de introducerea în Uniune**

TARA

Certificat veterinar catre UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expediat	I.1. Transportator				I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a					
	Nume				I.3. Autoritatea Competenta Centrala							
	Adresa											
	Tel.N°											
	I.5. Destinatari				I.6.							
	Nume				/							
	Adresa											
	Cod postal											
	Tel.N°											
	I.7. Tara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Tara de destinatie		Codul ISO	I.10. Regiunea de destinatie		Cod
	I.11. Locul de origine				I.12.							
	Nume				Numar de aprobare							
	Adresa				Numar de aprobare							
Nume				Numar de aprobare								
Adresa				/								
I.13. Locul de imbarcare				I.14. Data plecarii				ora plecarii				
Adresa				Numar de aprobare				/				
I.15. Mijlocul de transport				I.16. PIF de intrare in UE								
Avion <input type="checkbox"/>				Vapor <input type="checkbox"/>				Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/>				
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>				Altele <input type="checkbox"/>				I.17. Nr de CITES				
Identificare:				/								
Referinte documentare				/								
I.18. Speciile de animale/Produs						I.19. Codul produsului		01.06.09				
/						I.20. Numar/Cantitate		/				
I.21.						I.22. Numar de ambalaje		/				
I.23. Identificarea containerului/Numarul sigiliului						I.24.		/				
I.25. Animale certificate ca/ produse certificate pentru:												
Reproductie <input type="checkbox"/>				Ingrasare <input type="checkbox"/>				Abatorizare <input type="checkbox"/>				
I.26.						I.27. Pentru import sau admitere in UE		<input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea animalelor/produselor												
Specii (nume stiintific)			Sistem de identificare			Numar de identificare			varsta		sex	



ȚARA		Model CAM	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1 Atestarea condițiilor de carantină</b>		
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că animalele descrise în certificatul de sănătate animală <sup>(1)</sup> numărul ..... eliberat în ..... (zz/ll/aaaa) se află din ..... [data (zz/ll/aaaa) intrării <sup>(2)</sup>] în centrul de carantină din Saint Pierre și Miquelon conform condițiilor expuse în partea 7 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 pentru o perioadă de: ..... zile înainte de a fi exportate către Uniune și în această perioadă au fost supuse următoarelor teste <sup>(3)</sup>, efectuate într-un laborator autorizat din cadrul Uniunii cu rezultate negative <sup>(4)</sup>:</p> <p><b>II.1.1 Bruceleză:</b></p> <p>(a) <i>B. abortus</i>: Testul de aglutinare a serului (SAT) și Testul Roșu Bengal (RBT) în decurs de două zile de la sosire și după minim 42 de zile</p> <p>(b) <i>B. ovis</i>: Testul de fixare a complementului (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 minim 42 de zile</p> <p><b>II.1.2 Boala limbii albastre și boala hemoragică epizootică</b></p> <p><sup>(5)</sup> <i>fie</i> [două teste care utilizează testul competitiv ELISA pentru boala limbii albastre, în decurs de două zile de la sosire și după minim 21 de zile]</p> <p><sup>(6)</sup> <i>fie</i> [au fost ținute în carantină mai mult de 60 de zile și în această perioadă centrul de carantină a rămas indemn de vectori ai bolii limbii albastre (<i>Culicoides</i>) și nu s-a înregistrat niciun simptom de boală clinică].</p> <p><b>II.1.3 Tuberculoză</b></p> <p>Două teste de tuberculinare intradermică conform anexei B la Directiva 64/432/CE utilizând tuberculină bovină și aviară efectuate în decurs de două zile de la sosire și după minim 42 de zile de la primul test</p> <p><b>II.1.4 Febră aftoasă:</b> testul ELISA pentru detectarea anticorpilor și un test de neutralizare a virusului, în decurs de două zile de la sosire și după minim 42 de zile</p> <p><b>II.1.5 Pestă bovină:</b> testul ELISA competitiv, în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p><b>II.1.6 Stomatită veziculoasă:</b> ELISA sau test de neutralizare a virusului, în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p><b>II.1.7 Febra Văii de Rift:</b> 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><b>II.1.8 Dermatoză nodulară virotică:</b> ELISA sau test de neutralizare a virusului, în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p><b>II.1.9 Febră hemoragică Crimeea-Congo:</b> ELISA sau test de neutralizare a virusului, în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p><b>II.1.10 Surra:</b> microscopie a sângelui, în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p><b>II.1.11 Febră catarală malignă:</b> test de imunofluorescență, în decurs de două zile de la sosire și după cel puțin 42 de zile</p> <p><b>II.2. Garanții suplimentare</b></p> <p><b>II.2.1 Leucoză bovină:</b> testul AGID sau ELISA în decurs de două zile de la sosire și după minim 42 de zile (la solicitarea statului membru al UE de destinație) <sup>(6)</sup></p>		



## ▼ C1

ȚARA		Model CAM	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
II.3.	<p><b>Tratamente</b></p> <p>Au fost supuse:</p> <p>II.3.1. unui tratament de deparazitare internă și externă în timpul perioadei de carantină</p> <p>II.3.2.</p> <p>(<sup>5</sup>) <i>fie</i> [unui tratament cu streptomicină 25mg/kg]</p> <p>(<sup>5</sup>) <i>fie</i> [unui tratament cu antibiotice eficient împotriva <i>Leptospira</i> spp (a se specifica ..... mg/kg.....)]</p> <p>(<sup>5</sup>) [II.3.3. vaccinării împotriva rabiei (dacă este necesar) în ..... (zz/ll/aaaa) utilizându-se vaccinul ..... (tip, producător și lot) rezultatul testului fiind .....]</p>		
<p><b>Note</b></p> <p>Prezentul certificat este destinat animalelor vii din familia <i>Camelidae</i>.</p> <p><b>Partea I:</b></p> <p>— Căsuța I.8: se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>— Căsuța I.13: centrul de colectare, în cazul în care acesta există, trebuie să îndeplinească condițiile pentru care a fost autorizat, conform părții 5 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>— Căsuța I.15: a se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (vapor). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze postul de inspecție la frontieră de la intrarea în Uniune.</p> <p>— Căsuța I.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Căsuța I.28: <i>Sistem de identificare</i>: Animalele trebuie să poarte:</p> <p>— Un număr de identificare care să permită identificarea exploatației de origine. A se menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, transponder) și partea anatomică a animalului pe care se aplică acestea.</p> <p>— O crotalie care conține codul ISO al țării exportatoare. Numărul de identificare trebuie să permită identificarea exploatației de origine.</p> <p>— Căsuța I.28: <i>Vârsta</i>: luni.</p> <p>— Căsuța I.28: <i>Sex</i> (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</p> <p>— Căsuța I.28: <i>Specia</i>: a se selecta între „<i>Camelus spp.</i>”, „<i>Lama spp.</i>”, „<i>Vicugna spp.</i>”, după caz.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Certificat de sănătate animală pentru animale nedomestice, altele decât cele aparținând familiei <i>Suidae</i>, expediate către Uniune (model „RUM”) în conformitate cu dispozițiile părții 2 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</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 capitolul 2 partea 7 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) Rezultatele testelor efectuate trebuie anexate în original prezentul certificat de sănătate.</p> <p>(<sup>5</sup>) A se păstra, după caz.</p> <p><b>NB</b> Procedurile de prelevare de probe și de testare trebuie grupate cât mai bine posibil, respectându-se în același timp intervalele minime de timp pentru a se evita manipularea excesivă a animalelor.</p>			

▼ C1

ȚARA		Model CAM	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
Medic veterinar oficial			
Nume (cu majuscule):		Funcție și titlu:	
Data:		Semnătura:	
Ștampila:			

▼ **C1**

## PARTEA 3

**Addendum privind transportul de animale pe cale maritimă**

(A se completa și anexa certificatului veterinar atunci când transportul până la frontiera Uniunii se efectuează, chiar și numai parțial, pe cale maritimă)

**Declarația căpitanului de vas**

Subsemnatul, căpitanul vasului (numele .....), declar că animalele menționate în certificatul veterinar anexat nr. .... au rămas la bordul navei pe durata călătoriei de la ..... în ..... (*țara exportatoare*) către ..... din interiorul Uniunii și că vasul nu a făcut escală în niciun alt punct în afara ..... (*țara exportatoare*) pe parcursul călătoriei către Uniune, cu excepția: ..... (*porturi de escală pe traseu*). De asemenea, în cursul călătoriei, aceste animale nu au fost în contact cu alte animale aflate la bord având o stare de sănătate inferioară.

Întocmită la ..... la .....

(portul de sosire)

(data sosirii)

(semnătura căpitanului)

(ștampila)

(numele cu majuscule și titlul)

## PARTEA 4

**Addendum privind transportul de animale pe calea aerului**

(A se completa și anexa certificatului veterinar atunci când transportul până la frontiera Uniunii se efectuează, chiar și numai parțial, pe calea aerului)

**Declarația comandantului aeronavei**

Subsemnatul, comandant al aeronavei (numele .....), declar că s-a efectuat pulverizarea cu insecticid înainte de plecare a cuștii sau a containerului și a zonei din jurul cuștii sau containerului în care se află animalele menționate în certificatul veterinar anexat nr. ....

Întocmită la ..... la .....

(aeroportul de plecare)

(data plecării)

(semnătura comandantului)

(ștampila)

(numele cu majuscule și titlul)

## PARTEA 5

**Condiții pentru autorizarea centrelor de colectare (menționate la articolul 4)**

Pentru a fi autorizate, centrele de colectare trebuie să îndeplinească următoarele cerințe:

- I. Trebuie să se afle sub supravegherea unui medic veterinar oficial.
- II. Fiecare dintre ele trebuie să fie situat în centrul unei zone cu un diametru de cel puțin 20 km în care, conform unor constatări oficiale, nu au existat cazuri de febră aftoasă cel puțin în cursul unei perioade de 30 de zile înaintea utilizării lor ca centre de colectare autorizate.

▼ C1

- III. Înaintea fiecărei utilizări ca centre de colectare autorizate, ele trebuie curățate și dezinfectate cu un dezinfectant autorizat oficial în țara exportatoare ca mijloc eficient de combatere a febrei aftoase.
- IV. Trebuie să dispună, ținând seama de capacitatea lor de primire a animalelor:
- (a) de o dotare dedicată exclusiv utilizării ca centru de colectare;
  - (b) de dotări adecvate, ușor de curățat și dezinfectat, pentru încărcarea, descărcarea și găzduirea corespunzătoare, la un standard adecvat, a animalelor, pentru adăparea și hrănirea lor și pentru administrarea oricărui tratament necesar;
  - (c) de dotări adecvate pentru inspecție și izolare;
  - (d) de un echipament adecvat pentru curățarea și dezinfectarea spațiilor și a camioanelor;
  - (e) de o suprafață de stocare adecvată pentru furaje, așternuturi de paie și gunoi de grajd;
  - (f) de un sistem adecvat pentru colectarea și evacuarea apelor uzate;
  - (g) de un birou pentru medicul veterinar oficial.
- V. În cursul desfășurării activității lor, ele trebuie să dispună de un număr suficient de medici veterinari care să le permită să îndeplinească toate sarcinile menționate în partea 5.
- VI. Ele nu pot accepta decât animale identificate în mod individual pentru a garanta trasabilitatea. În acest scop, în cazul în care animalele sunt admise, proprietarul sau responsabilul centrului trebuie să se asigure că animalele sunt identificate în mod adecvat și însoțite de documente sau certificate de sănătate animală pentru speciile și categoriile în cauză.
- De asemenea, proprietarul sau responsabilul centrului de colectare trebuie să înregistreze într-un registru sau într-o bază de date și să rețină pentru cel puțin trei ani numele proprietarului, originea animalelor, datele de intrare și de ieșire, numărul de identificare al animalelor sau numărul de înregistrare al efectivului de origine și exploatarea de destinație, precum și numărul de înregistrare al transportatorului și numărul de înregistrare al camionului care livrează sau colectează animalele în centrul de colectare respectiv.
- VII. Toate animalele care trec prin centrul de colectare trebuie să îndeplinească condițiile de sănătate stabilite pentru introducerea în Uniune a categoriei de animale respective.
- VIII. Animalele care urmează a fi introduse în Uniune și care trec printr-un centru de colectare trebuie, în termen de șase zile de la sosirea în centrul de colectare, să fie încărcate și trimise direct către frontiera țării exportatoare:
- (a) fără a intra în contact cu animale paricopitate, altele decât animalele care îndeplinesc condițiile de sănătate stabilite pentru introducerea în Uniune a categoriei de animale respective;
  - (b) repartizate în loturi, astfel încât nici un lot să nu conțină în același timp animale pentru reproducție sau producție și animale destinate sacrificării imediate;
  - (c) În vehicule sau containere de transport care au fost în prealabil curățate și dezinfectate cu un dezinfectant autorizat oficial în țara exportatoare ca mijloc eficient în combaterea febrei aftoase și care sunt construite în așa fel încât materiile fecale, urina, paiele sau furajele să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.

**▼ C1**

- IX. În cazul în care condițiile pentru exportul de animale către Uniune solicită efectuarea unui test într-un anumit interval de timp înaintea încărcării, acest interval trebuie să includă orice perioadă de colectare, de până la șase zile, de la data sosirii animalelor la centrul de colectare autorizat.
- X. Țara terță exportatoare trebuie să desemneze centrele care sunt autorizate pentru animalele pentru reproducție și producție, precum și centrele autorizate pentru animale destinate sacrificării și trebuie să notifice Comisiei și autorităților competente centrale ale statelor membre denumirile și adresele acestor centre. Aceste informații trebuie actualizate periodic.
- XI. Țara terță exportatoare stabilește procedura de supraveghere oficială a centrelor de colectare autorizate și se asigură că acestea sunt supravegheate.
- XII. Centrele de colectare autorizate trebuie să facă obiectul unor inspecții periodice efectuate de către autoritatea competentă din țara terță, pentru a se verifica dacă cerințele de autorizare menționate la punctele I – XI continuă să fie îndeplinite.

În cazul în care în urma acestor inspecții reiese faptul că respectivele condiții nu mai sunt îndeplinite, autorizația centrului trebuie suspendată. Autorizația poate fi re acordată doar în cazul în care autoritatea competentă din țara terță s-a asigurat că centrul îndeplinește în totalitate condițiile menționate la punctele I - XI.

## PARTEA 6

**Protocoloale de standardizare a materialelor și a procedurilor de testare**

(menționate la articolul 5)

## Tuberculoză (TBL)

Testul intradermic la tuberculină cu administrare unică de tuberculină bovină se efectuează în conformitate cu anexa B la Directiva 64/432/CEE. În cazul animalelor din familia *Suidae*, testul intradermic la tuberculină cu administrare unică de tuberculină aviară se efectuează în conformitate cu anexa B la Directiva 64/432/CEE, cu excepția faptului că locul injecției se află pe pielea flască de la baza urechii.

**▼ M2**Bruceloză (*Brucella abortus*) (BRL)

Se efectuează testul de seroaglutinare, testul de fixare a complementului, testul cu antigen brucelic tamponat, testul de imunoabsorbție cu anticorpi marcați enzimatic (ELISA) și testul de evaluare a fluorescenței în lumină polarizată (FPA), în conformitate cu anexa C la Directiva 64/432/CEE.

**▼ C1**Bruceloză (*Brucella melitensis*) (BRL)

Testele se efectuează în conformitate cu anexa C la Directiva 91/68/CEE.

## Leucoza enzootică bovină (EBL)

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

## Boala limbii albastre (BTG)

(A) Testul ELISA de blocare sau competitiv se efectuează în conformitate cu următorul protocol:

Testul ELISA competitiv care utilizează anticorpul monoclonal 3-17-A3 permite identificarea anticorpilor tuturor serotipurilor cunoscute de virus al bolii limbii albastre (BTV).

▼ **C1**

Principiul testului este întreruperea reacției între antigenul BTV și un anticorp monoclonal specific unui grup (3-17-A3) prin adăugarea serului de testat. Anticorpii BTV prezenți în serul de testat blochează reactivitatea anticorpului monoclonal (AcM) și duc la o reducere a formării scontate a culorii după adăugarea unui anticorp antișoarece marcat enzimatic și a cromogenului/substratului. Serurile pot fi testate la o singură diluție de 1:5 (metoda diluției unice – apendicele 1) sau pot fi titrate (metoda de titrare a serului – apendicele 2) pentru a defini punctul-limită de diluție. Valorile de inhibiție mai mari de 50 % pot fi considerate pozitive.

*Material și reactivi:*

1. Plăci de microtitrare ELISA adecvate.
2. Antigen: furnizat sub formă de concentrat de extract celular, preparat conform procedurii descrise mai jos și păstrat la o temperatură de – 20 °C sau de – 70 °C.
3. Tampon de blocare: tampon fosfat salin (PBS) conținând 0,3 % ser bovin adult negativ pentru BTV, 0,1 % (v/v) Tween-20 (furnizat sub formă de sirop de polioxietilena sorbiton monolaurat) în PBS.
4. Anticorp monoclonal: 3-17-A3 (furnizat sub formă de supernatant de cultură tisulară hibridoma), specific pentru polipeptida VP7 specific de grup, păstrat la temperatura de – 20 °C sau liofilizat și diluat 1/100 cu tampon de blocare înainte de folosire.
5. Conjugat: globulina antișoarece de iepure (adsorbită și diluată), conjugată cu peroxidaza din hrean și păstrată la loc întunecos la temperatura de 4 °C.
6. Cromogen și substrat: ortofenil diamină (cromogen OPD) cu o concentrație finală de 0,4 mg/ml în apă sterilă distilată. Peroxid de hidrogen (substrat 30 % w/v) 0,05 % v/v adăugat imediat înainte de utilizare (5μl H<sub>2</sub> O<sub>2</sub> / 10ml OPD). (*A se utiliza OPD cu atenție - a se purta mănuși din cauciuc - posibil mutagen*).
7. Acid sulfuric 1 molar 26,6 ml de acid sulfuric adăugat la 473,4 ml de apă distilată. (*Atenție: întotdeauna adăugați acidul peste apă, niciodată apa peste acid*)
8. Agitator orbital.
9. Cititor de placă ELISA (*testul poate fi citit vizual*)

*Schema de testare*

Cc: conjugat de control (fără ser/fără anticorp monoclonal); C++: ser de control puternic pozitiv; C+: ser de control slab pozitiv; C-: ser de control negativ; Cm: anticorp monoclonal de control (fără ser).

*APENDICELE 1***Diluție unică (1:5) – Schemă (40 seruri/placă)**

	Controale		Seruri de testat									
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cc	C-	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
B	Cc	C-	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10

▼ **C1**

	Controale		Seruri de testat									
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
C	C++	C++										
D	C++	C++										
E	C+	C+										
F	C+	C+										
G	Cm	Cm										40
H	Cm	Cm										40

## APENDICELE 2

## Schemă de titrare a serului (10 seruri/placă)

	Controale		Seruri de testat									
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	Cc	C-	1:5									1:5
B	Cc	C-	1:10									1:10
C	C++	C++	1:20									1:20
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:

Conjugat de control (Cc): godeurile 1A și 1B corespund controlului orb ce cuprinde antigenul BTV și un conjugat. Se poate utiliza pentru a etalona cititorul ELISA.

AcM de control (Cm): coloanele 1 și 2, rândurile G și H corespund anticorpului monoclonal de control 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-F. Aceste godeuri cuprind antigenul BTV, antiserul BTV 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.

▼ **C1**

Seruri de testare: Pentru studii serologice la scară mare și screening-uri rapide, serurile se pot testa într-o diluție unică 1: 5 (apendicele 1). Eventual, se pot testa 10 seruri având diluții de la 1:5 până la 1:640 (apendicele 2). Vor rezulta informații cu privire la titrul anticorpului din serurile de testare.

*Procedură:*

1. 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 lovesc ușor părțile laterale ale plăcii pentru a dispersa antigenul.
2. Se incubează pentru 60 de minute la 37 °C într-un agitator orbital. Se spală plăcile de trei ori prin umplerea și golirea godeurilor cu PBS nesteril și se usucă cu hârtie sugativă.
3. Godeurile de control: Se adaugă 100 μl tampon de blocare în godeurile Cc. Se adaugă 50 μl de ser de control pozitiv și negativ, la 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 cu AcM de control.

Metoda diluției unice: Se adaugă fiecare ser de testat având diluția de 1:5 în tampon de blocare, în duplicat, în godeurile coloanelor 3 - 12 (10 μl de ser + 40 μl de tampon de blocare)

sau

Metoda de titrare a serului: Se prepară o serie dublă de diluții din fiecare eșantion de testat (de la 1:5 la 1:640) în tampon de blocare în cele opt godeuri ale fiecărei coloane de la 3 la 12.

4. Imediat după adăugarea serului de testat, se diluează AcM la 1:100 în tampon de blocare și se adaugă 50 μl în toate godeurile plăcii, cu excepția celui orb.
5. Se incubează pentru 60 de minute la 37 °C într-un agitator orbital. 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 într-un agitator orbital. Se spală de trei ori cu PBS și se usucă cu hârtie sugativă.
8. Se decongelează O-fenilendiamina dihidroclorid (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 1Molar (50 μl pe godeu). Culoarea ar trebui să se dezvolte în godeurile cu AcM de control și în godeurile ce conțin ser fără anticorpi BTV.
9. Se examinează și se înregistrează plăcile fie cu ochiul liber, fie folosind un cititor spectrofotometric.



▼ **C1***Analiza rezultatelor:*

Cu ajutorul unui program informatic, se tipăresc valorile densității optice (DO) și procentul de inhibiție (PI) pentru serurile de testare și de control, pe baza valorii medii înregistrate în godeurile cu antigen de control. 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 în conformitate cu criteriile menționate anterior trebuie respinse.

În absența unui program informatic, se tipăresc valorile DO cu ajutorul unei imprimante ELISA. Se calculează valoarea medie a DO pentru godeurile cu antigen de control, 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) =  $100 - (\text{DO a fiecărui test de control} / \text{media DO a Cm}) \times 100$ .

Godeurile ce conțin serul de control negativ în duplicat și godeurile orb în duplicat trebuie să înregistreze valori ale PI între + 25 % și - 25 % și, respectiv, între + 95 % și + 105 %. Nerespectarea acestor limite nu conduce la invalidarea rezultatelor plăcii, însă sugerează că este în curs formarea unei culori de fond. Serurile de control puternic și slab pozitive trebuie 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 care prezintă valori PI >50 % sunt considerate negative. Eșantioanele care prezintă valori PI superioare sau inferioare pragului pentru godeurile duplicat sunt considerate neconcludente; aceste eșantioane pot fi testate din nou printr-un test cu diluție unică și/sau prin titrare. Eșantioanele pozitive pot fi și ele titrate pentru a furniza o indicație cu privire la gradul de pozitivitate.

Citirea cu ochiul liber: Eșantioanele pozitive și negative sunt ușor reperabile 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 serotip 1 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 agitând pentru a desprinde celulele aderente la pereți.
4. Se centrifughează la 2 000-3 000 rpm pentru a fragmenta celulele.
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.)

▼ **C1**

6. Se disociază celulele timp de 60 de secunde cu ajutorul unei sonde ultrasonice la o amplitudine de 30 microni.
7. Se centrifughează la 10 000 rpm timp de 10 minute.
8. Se depozitează supernatantul la + 4 °C și se repune în suspensie fragmentele de celulă rămase 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 (100,000g) timp de 120 de minute la + 4 °C peste un tampon 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.

*Titrare antigenului virusului BTV pentru ELISA:*

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

1. Se titrează antigenul BTV diluat 1:20 în PBS pe o placă de microtitrare într-o serie de diluții duble succesive (50 μl/godeu) utilizând o pipetă multicanal.
2. Se incubează timp de 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 timp de o oră la 37 °C într-un agitator orbital.
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 timp de o oră la 37 °C într-un agitator orbital.
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 competitiv, 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.

▼ **C1**

(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 tulpinii de referință a virusului bolii limbii albastre. Se recomandă celule BHK sau Vero. Antigenul este prezent în fluidul supernatant la sfârșitul creșterii virale, dar trebuie să aibă o concentrație de 50 până la 100 de ori mai mare pentru a fi eficient. Acest fapt 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 testat*

**Procedură:** Se toarnă agaroză 1 % preparată în tampon de borat sau de barbitol de sodiu, pH de la 8,5 la 9, într-o placă Petri până la o grosime minimă de 3 mm. O secvență de testare din șapte godeuri lipsite de umiditate, fiecare cu un diametru de 5 mm, se taie în agar. Secvența constă într-un godeu central și șase godeuri aranjate în jurul lui într-un cerc cu o rază de 3 cm. 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 testat. Sistemul este incubat o perioadă de până la 72 de ore la temperatura ambiantă, într-o etuvă umedă închisă.

**Interpretare:** Un ser de testat 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 50 până 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.

▼ **C1***Ser de testare*

**Procedură:** Se toarnă agaroză 1 % preparată în tampon de borat sau de barbitol de sodiu, pH de la 8,5 la 9 într-o placă Petri până la o grosime minimă de 3 mm. O secvență de testare din șapte godeuri lipsite de umiditate, fiecare cu un diametru de 5 mm, se taie în agar. Secvența constă într-un godeu central și șase godeuri aranjate în jurul lui într-un cerc cu o rază de 3 cm. 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 testat. Sistemul este incubat o perioadă de până la 72 de ore la temperatura ambiantă, într-o etuvă umedă închisă.

**Interpretare:** Un ser de testat 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 testat 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.

**Rinotraheita infecțioasă bovină (IBR)/vulvovaginita pustuloasă infecțioasă (IPV)**

(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 susceptibile. Tulpina Colorado, Oxford sau orice altă tulpină de referință a virusului se folosește la o doză de 100 TCID<sub>50</sub> per 0,025 ml; se amestecă eșantioane de ser nediluat inactivat cu un volum egal (0,025 ml) de suspensie virală. Se incubează amestecurile de virus/ser 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) test de infecțiozitate a 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. Titurile serului se consideră negative în cazul în care nu există neutralizare la diluție de 1/2 (ser nediluat).

(B) Orice alt test recunoscut în cadrul Deciziei 2004/558/CE <sup>(1)</sup>.

**Febra aftoasă (FMD)**

(A) Colectarea eșantioanelor din 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 recipiente egal cu numărul de animale care vor fi testate.

<sup>(1)</sup> JO L 249, 23.7.2004, p. 20.

## ▼ C1

Containerele utilizate trebuie să reziste la congelare cu CO<sub>2</sub> solid sau azot lichid. Eșantioanele se obțin cu ajutorul unui colector 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 epiteliului 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.

Tratamentul eșantioanelor:

Se examinează calitatea fiecărui eșantion colectat în dispozitivul probang și se adaugă 2 ml din acest conținut într-un volum egal de mediu de transport într-un recipient rezistent la congelare. Recipientele sunt închise ermetic, sigilate, dezinfectate și etichetate. Eșantioanele 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:

Eșantioanele se inoculează în culturi primare de celule tiroidiene bovine, folosindu-se cel puțin trei tuburi pentru fiecare eșantion. Se pot folosi alte celule susceptibile, precum celulele primare renale de bovine sau porcine, dar ar trebui să se țină seama că aceste celule sunt mai puțin sensibile la anumite tulpini ale virusului FMD. Eprubetele se incubează la 37 °C într-un dispozitiv pentru rotire 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.

Medii 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 Heps 0,04 M, albumină din ser bovin 0,01 % și antibiotice, pH 7,2.
3. Trebuie 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.

**▼ C1**

(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 susceptibile ca IB-RS-2, BHK-21 sau celule renale 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 de diluții duble succesive pe plăci de microtitrare cu ajutorul unei anse de diluție de 0,05 ml. Se adaugă apoi în fiecare godeu virus pretrat, 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  $0,5-1 \times 10^6$  celule la 1 ml într-un mediu de cultură celulară conținând ser fără anticorpi ai 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 de 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. (Karber, 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.

▼ **C1**

(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 antigeni 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.

*Procedură:*

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 duble succesive, 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.
6. Se spală plăcile și se adaugă în fiecare godeu 50 μl de imunoglobulină de iepure anticobai, conjugată cu peroxidază din hrean. Se incubează plăcile 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.

▼ **C1**

- Controale:** Pentru fiecare antigen utilizat, 40 de godeuri nu conțin ser, ci antigen diluat într-un PBST. O serie dublă de diluții duble succesive de antiser bovin omolog de referință. O serie dublă de diluții duble succesive de ser bovin negativ.
- Interpretare:** Titrurile anticorpilor sunt exprimate ca reprezentând diluția finală a serurilor de testat, dând 50 % din valoarea medie DO înregistrate în godeurile de control al virusului, unde serul de testat 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 - 121.11.

**B o a l a A u j e s z k y ( A J D )**

(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> per 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) test de infecțiozitate a virusului, (ii) controale pentru toxicitatea serului; (iii) controale pentru culturi celulare neinoculate; (iv) antiseruri de referință.
- Interpretare:** Rezultatele testului de neutralizare și titrul virusului folosit la testare se înregistrează după trei până la șapte 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 cadrul Deciziei 2008/185/CE <sup>(1)</sup>.

**G a s t r o e n t e r i t ă t r a n s m i s i b i l ă ( T G E )**

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 canine) sau alte celule sensibile. Virusul TGE se folosește la o doză de 100

<sup>(1)</sup> JO L 59, 4.3.2008, p. 19.



**▼ C1**

TCID<sub>50</sub> per 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 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) test de infecțiozitate a virusului, (ii) controale pentru toxicitatea serului; (iii) controale pentru 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 (ser nediluat) se consideră negative. În cazul în care eșantioanele 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 <sup>(1)</sup>.

#### Pesta porcină clasică (PPC)

Testele pentru pesta porcină clasică (PPC) se efectuează în conformitate cu Decizia 2002/106/CE <sup>(2)</sup>.

Realizarea testelor pentru PPC trebuie să respecte orientările stabilite în capitolul relevant din Manualul de Teste de Diagnostic și Vaccinuri pentru Animale Terestre al OIE.

Evaluarea sensibilității și specificității testului serologic pentru pesta porcină clasică trebuie să se efectueze într-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 timpurie și în faza de convalescență.

**▼ M12**

#### Stomatita veziculoasă (SV)

Testul de neutralizare a virusului (NV) se efectuează în conformitate cu protocoalele de testare pentru depistarea stomatitei veziculoase prevăzute în capitolul 2.1.19 din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE.

Se consideră că serurile care inhibă efectul citopatic (CPE) la diluții de 1 la 32 sau mai mari conțin anticorpi împotriva virusului stomatitei veziculoase a porcului.

**▼ C1**

### PARTEA 7

#### Condițiile de sănătate animală privind importul și carantina pentru animalele importate din Saint Pierre și Miquelon cu mai puțin de șase luni înaintea introducerii în Uniune

(menționate la articolul 6)

*Specii de animale vizate*

Taxon		
ORDIN	FAMILIE	GEN ȘI SPECIE
Artiodactyla	Camelidae	<i>Camelus</i> spp., <i>Lama</i> spp., <i>Vicugna</i> spp.

<sup>(1)</sup> JO L 167, 7.7.2000, p. 22.

<sup>(2)</sup> JO L 39, 9.2.2002, p. 71.

▼ **C1***CAPITOLUL 1**Ședere și carantină*

1. Animalele importate din Saint Pierre și Miquelon trebuie să rămână într-o unitate de carantină autorizată pentru o perioadă minimă de 60 de zile înainte de a fi expediate în vederea introducerii în Uniune. Această perioadă poate fi prelungită ca urmare a cerințelor de testare pentru diferite specii. În plus, animalele trebuie să respecte următoarele cerințe:

- (a) În unitatea de carantină pot intra loturi separate. Totuși, la intrarea în unitatea de carantină, toate animalele din aceeași specie care se află în unitatea de carantină trebuie considerate ca fiind un singur grup și se face referire la ele ca atare. Perioada de carantină trebuie să înceapă pentru întregul grup în momentul intrării ultimului animal în unitatea de carantină.
- (b) În cadrul unității de carantină, fiecare grup specific de animale trebuie ținut în izolare, fără contact direct sau indirect cu alte animale, inclusiv cu cele din alte loturi care pot fi prezente.

Fiecare lot trebuie ținut în unitatea de carantină autorizată și protejat de insecte-vectori.

- (c) Dacă, în cursul perioadei de carantină, izolarea unui grup de animale nu este menținută și acestea intră în contact cu alte animale, grupul respectiv trebuie supus unei noi perioade de carantină cu o durată egală cu cea prevăzută inițial la intrarea în unitatea de carantină.
- (d) Animalele care trebuie introduse în Uniune și care trec prin unitatea de carantină trebuie încărcate și expediate direct către Uniune:
  - (i) fără a intra în contact cu alte animale decât cele care îndeplinesc condițiile de sănătate stabilite pentru introducerea în Uniune a categoriei respective de animale;
  - (ii) repartizate în loturi, astfel încât nici un lot să nu poată intra în contact cu animalele care nu sunt eligibile pentru importul în Uniune;
  - (iii) în vehicule sau containere de transport care au fost în prealabil curățate și dezinfectate cu un dezinfectant autorizat oficial în Saint Pierre și Miquelon ca mijloc eficient de combatere a bolilor menționate la capitolul 2 și care sunt construite în așa fel încât materiile fecale, urina, patele sau furajele să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.

2. Unitatea de carantină trebuie să îndeplinească cel puțin standardele minime stabilite în anexa B la Directiva 91/496/CEE <sup>(1)</sup>, precum și următoarele condiții:

- (a) trebuie să se afle sub supravegherea unui medic veterinar oficial;
- (b) trebuie să fie situat în centrul unei zone cu un diametru de cel puțin 20 km în care, conform unor constatări oficiale, nu au existat cazuri de febră aftoasă cel puțin în cursul unei perioade de 30 de zile înaintea utilizării sale ca unitate de carantină;

<sup>(1)</sup> JO L 268, 24.9.1991, p. 56.

**▼ C1**

- (c) înainte de fiecare utilizare ca unitate de carantină, trebuie curățat și dezinfectat cu un dezinfectant autorizat oficial în Saint Pierre și Miquelon ca mijloc eficient de combatere a bolilor menționate la capitolul 2;
- (d) trebuie să dispună, ținând seama de capacitatea lor de primire a animalelor:
  - (i) de facilități dedicate exclusiv pentru carantina animalelor, inclusiv un adăpost adecvat pentru animale;
  - (ii) de facilități adecvate, care:
    - sunt ușor de curățat și dezinfectat cu minuțiozitate,
    - includ facilități pentru o încărcare și o descărcare sigure,
    - satisfac toate cerințele în materie de adăpare și hrănire a animalelor,
    - permit administrarea facilă a oricărui tratament veterinar necesar;
  - (iii) de facilități adecvate pentru inspecție și izolare;
  - (iv) de un echipament adecvat pentru curățarea și dezinfectarea spațiilor și a vehiculelor de transport;
  - (v) de o suprafață de stocare adecvată pentru furaje, așternuturi de paie și gunoi de grajd;
  - (vi) de un sistem adecvat pentru colectarea apelor uzate;
  - (vii) de un birou pentru medicul veterinar oficial;
- (e) în cursul desfășurării activității, trebuie să dispună de un număr suficient de medici veterinari în vederea îndeplinirii tuturor sarcinilor;
- (f) nu pot fi acceptate decât animale identificate în mod individual pentru a garanta trasabilitatea. În acest scop, în cazul în care animalele sunt admise, proprietarul sau responsabilul unității de carantină trebuie să se asigure că animalele sunt identificate în mod adecvat și însoțite de certificate de sănătate animală pentru speciile și categoriile în cauză. De asemenea, proprietarul sau responsabilul unității de carantină trebuie să înregistreze într-un registru sau într-o bază de date și să rețină pentru cel puțin trei ani numele proprietarului, originea animalelor care fac parte din lot, datele de intrare și de ieșire a animalelor care fac parte din lot, numărul de identificare al animalelor care fac parte din lot și locul lor de destinație;
- (g) autoritatea competentă trebuie să stabilească procedura de supraveghere oficială a unității de carantină și trebuie să se asigure că se efectuează supravegherea; această supraveghere trebuie să includă inspecții periodice pentru a se asigura că se îndeplinesc în continuare condițiile de autorizare. În cazul neîndeplinirii condițiilor și al suspendării, autorizarea poate fi restabilită doar în cazul în care autoritatea competentă s-a asigurat că unitatea de carantină îndeplinește în totalitate condițiile menționate la literele (a) – (g).

▼ C1

## CAPITOLUL 2

*Teste de sănătate animală*

## 1. CERINȚE GENERALE

Animalele trebuie supuse următoarelor teste efectuate pe eșantioane de sânge prelevate, în cazul în care nu există specificații contrare, nu mai devreme de 21 de zile de la data începerii perioadei de izolare.

Testele de laborator trebuie efectuate într-un laborator autorizat din Uniune și toate testele de laborator, precum și rezultatele lor, vaccinările și tratamentele trebuie anexate certificatului de sănătate.

Pentru a reduce la minimum intervențiile asupra animalelor, eșantionarea, testările și vaccinările trebuie grupate pe cât posibil respectând intervalele minime de timp solicitate în protocoalele de testare din partea 2 a prezentului capitol.

## 2. CERINȚE SPECIFICE

## 2.1 CAMELIDAE

2.1.1 *Tuberculoză*

(a) **Testul care trebuie utilizat:** test comparativ de reacție intradermică utilizând un derivat proteic purificat (DPP) de tip bovin și un DPP de tip aviar în conformitate cu standardele pentru producția de tuberculine bovine și aviare, astfel cum se descrie la punctul 2.1.2 din anexa B la Directiva 64/432/CEE.

Testul trebuie efectuat în zona din spatele umărului (zona axilară), urmând tehnica descrisă la punctul 2.2.4 din anexa B la Directiva 64/432/CEE.

(b) **Termen:** animalele trebuie testate în termen de două zile de la data sosirii în unitatea de carantină și în termen de 42 de zile de la data primului test.

(c) **Interpretarea testelor:**

reacția se consideră ca fiind:

— negativă, în cazul în care creșterea grosimii pielii este mai mică de 2 mm.

— pozitivă, în cazul în care creșterea grosimii pielii este mai mare de 4 mm.

— neconcludentă, în cazul în care creșterea grosimii pielii la DPP bovin este între 2 mm și 4 mm sau peste 4 mm, însă este inferioară reacției la DPP aviar.

(d) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:**

Dacă un animal prezintă un rezultat pozitiv la testul intradermic la DPP bovin, el trebuie exclus din grup și celelalte animale trebuie supuse unui nou test efectuat la cel puțin 42 de zile de la data realizării primului test pozitiv; acest nou test se consideră ca fiind primul test descris la litera (b).

Dacă mai multe animale din grup prezintă un rezultat pozitiv, se interzice exportul către Uniune al întregului grup.

▼ **C1**

Dacă unul sau mai multe animale din același grup prezintă o reacție neconcludentă, întregul grup este supus unui nou test efectuat la cel puțin 42 de zile de la data realizării primului test; acest nou test se consideră ca fiind primul test descris la litera (b).

2.1.2 *Bruceloză*(a) **Testul care trebuie utilizat:**

- (i) *Brucella abortus*: testul cu roz-bengal și testul de seroaglutinare, astfel cum sunt descrise la punctul 2.5, respectiv 2.6, din anexa C la Directiva 64/432/CEE. În cazul unui rezultat pozitiv, se efectuează un test de fixare a complementului pentru confirmare, astfel cum se descrie în anexa I partea 6 la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.
- (ii) *Brucella melitensis*: testul cu roz-bengal și testul de seroaglutinare, astfel cum sunt descrise la punctul 2.5, respectiv 2.6, din anexa C la Directiva 64/432/CEE. În cazul unui rezultat pozitiv, se efectuează pentru confirmare un test de fixare a complementului după metoda descrisă în anexa C la Directiva 91/68/CEE.
- (iii) *Brucella ovis*: Test de fixare a complementului, astfel cum se descrie în anexa D la Directiva 91/68/CEE.

- (b) **Termen**: animalele trebuie testate în termen de două zile de la data sosirii în unitatea de carantină și în termen de 42 de zile de la data primului test.

(c) **Interpretarea testelor:**

O reacție pozitivă la teste corespunde definiției din anexa C la Directiva 64/432/CEE.

(d) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:**

Animalele care prezintă un rezultat pozitiv la unul dintre teste se exclud din grup și celelalte animale sunt supuse unui nou test efectuat la cel puțin 42 de zile de la data realizării primului test pozitiv: acest nou test se consideră ca fiind primul test descris la litera (b).

Doar animalele care prezintă un rezultat negativ la două teste consecutive efectuate astfel cum se descrie la litera (b) pot fi introduse în Uniune.

2.1.3 *Boala limbii albastre și boala hemoragică epizootică (EHD)*

- (a) **Testul care trebuie utilizat**: testul de imunodifuzie în gel de agar, astfel cum se descrie în partea 6 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.

În cazul unei reacții pozitive, animalele sunt supuse testului ELISA competitiv, astfel cum se descrie în partea 6 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, pentru a se face diferența între cele două boli.

(b) **Termen**:

animalele trebuie să obțină un rezultat negativ la două teste: primul se efectuează în termen de două zile de la data sosirii lor în unitatea de carantină și al doilea se efectuează în termen de cel puțin 21 de zile de la data primului test.

▼ C1(c) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:**

## (i) Boala limbii albastre

Dacă unul sau mai multe animale prezintă un rezultat pozitiv la testul ELISA, astfel cum se descrie în partea 6 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, animalul/animalele pozitiv(e) se exclude/se exclud din grup, iar toate animalele rămase în grup trebuie să intre în carantină timp de 100 de zile, începând cu data la care au fost colectate eşantioanele pentru testul pozitiv. Grupul se consideră indemn de boala limbii albastre doar dacă controalele periodice efectuate de medicii veterinari oficiali pe durata perioadei de carantină nu detectează simptome ale bolii și unitatea de carantină rămâne indemnă de vectori ai bolii limbii albastre (*Culicoides*).

Dacă un alt animal prezintă simptome clinice ale bolii limbii albastre în cursul perioadei de carantină, astfel cum se descrie la primul paragraf, se interzice introducerea în Uniune pentru toate animalele din grup.

## (ii) Boala hemoragică epizootică (EHD)

Dacă testul ELISA de confirmare arată prezența anticorpilor virusului EHD la unul sau mai multe animale care au reacționat pozitiv la primul test, animalul (animalele) respectiv(e) se consideră ca fiind pozitiv(e) și se exclude (se exclud) din grup. De asemenea, trebuie să se repete testele pe întregul grup, începând cu cel puțin 21 de zile de la data diagnosticului pozitiv inițial și, din nou, la cel puțin 21 de zile de la data testului repetat, ambele cu rezultate negative.

Dacă alte animale reacționează pozitiv la unul dintre cele două teste sau la ambele teste repetate, se interzice introducerea în Uniune pentru întregul grup de animale.

2.1.4 *Febra aftoasă*

- (a) **Testul care trebuie utilizat:** teste de diagnostic (probang și serologie) utilizând tehnicile ELISA și de neutralizare a virusului în conformitate cu protocoalele descrise în partea 6 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.
- (b) **Termen:** animalele trebuie să obțină rezultat negativ la două teste: primul se efectuează în termen de două zile de la data sosirii lor în unitatea de carantină și al doilea se efectuează în termen de cel puțin 42 de zile de la data primului test.
- (c) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:** dacă un animal reacționează pozitiv la virusul febrei aftoase, niciunul dintre animalele prezente în unitatea de carantină nu se consideră a fi eligibil pentru introducerea în Uniune.

**Notă:** Orice detectare de anticorpi la proteine structurale sau nestructurale ale virusului febrei aftoase se consideră a fi un rezultat al unei infecții anterioare, indiferent dacă s-a efectuat sau nu vaccinarea.

**▼ C1**2.1.5 *Pesta bovină*

- (a) **Testul care trebuie utilizat:** Testul ELISA competitiv, astfel cum se descrie în Manualul de Teste de Diagnostic și Vaccinuri pentru Animale Terestre al OIE, ultima versiune, este testul recomandat pentru schimburile comerciale internaționale și este testul de elecție. Se pot utiliza, de asemenea, testul de seroneutralizare sau alte teste recunoscute în conformitate cu protocoalele descrise în secțiunile relevante ale manualului OIE.
- (b) **Termen:** animalele sunt supuse la două teste: primul se efectuează în termen de două zile de la data sosirii lor în unitatea de carantină și al doilea se efectuează în termen de cel puțin 42 de zile de la data primului test.
- (c) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:** dacă un animal reacționează pozitiv la un test de depistare a virusului pestei bovine, niciunul dintre animalele prezente în unitatea de carantină nu se consideră a fi eligibil pentru introducerea în Uniune.

2.1.6 *Stomatita veziculoasă*

- (a) **Testul care trebuie utilizat:** testul ELISA, testul de neutralizare a virusului sau alte teste recunoscute în conformitate cu protocoalele descrise în secțiunile relevante ale manualului OIE.
- (b) **Termen:** animalele sunt supuse la două teste: primul se efectuează în termen de două zile de la data sosirii lor în unitatea de carantină și al doilea se efectuează în termen de cel puțin 42 de zile de la data primului test.
- (c) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:** dacă un animal reacționează pozitiv la un test de depistare a virusului stomatitei veziculoase, niciunul dintre animalele prezente în unitatea de carantină nu se consideră a fi eligibil pentru introducerea în Uniune.

2.1.7 *Febra Văii de Rift*

- (a) **Testul care trebuie utilizat:** testul ELISA, testul de neutralizare a virusului sau alte teste recunoscute în conformitate cu protocoalele descrise în secțiunile relevante ale manualului OIE.
- (b) **Termen:** animalele sunt supuse la două teste: primul se efectuează în termen de două zile de la data sosirii lor în unitatea de carantină și al doilea se efectuează în termen de cel puțin 42 de zile de la data primului test.
- (c) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:** dacă un animal prezintă semne de expunere la agentul febrei Văii de Rift, niciunul dintre animalele prezente în unitatea de carantină nu se consideră a fi eligibil pentru introducerea în Uniune.

2.1.8 *Dermatoza nodulară virotică*

- (a) **Testul care trebuie utilizat:** serologie utilizând testul ELISA, testul de neutralizare a virusului sau alte teste recunoscute în conformitate cu protocoalele descrise în secțiunile relevante ale manualului OIE.
- (b) **Termen:** animalele sunt supuse la două teste: primul se efectuează în termen de două zile de la data sosirii lor în unitatea de carantină și al doilea se efectuează în termen de cel puțin 42 de zile de la data primului test.

▼ **C1**

- (c) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:** dacă un animal prezintă semne de expunere la agentul dermatozei nodulare virotice, niciunul dintre animalele prezente în unitatea de carantină nu se consideră a fi eligibil pentru introducerea în Uniune.

2.1.9 *Febra hemoragică Crimeea-Congo*

- (a) **Testul care trebuie utilizat:** testul ELISA, testul de neutralizare a virusului, testul de imunofluorescență sau alt test recunoscut.
- (b) **Termen:** animalele sunt supuse la două teste: primul se efectuează în termen de două zile de la data sosirii lor în unitatea de carantină și al doilea se efectuează în termen de cel puțin 42 de zile de la data primului test.
- (c) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:** dacă un animal prezintă semne de expunere la agentul febrei hemoragice Crimeea-Congo, niciunul dintre animalele prezente în unitatea de carantină nu se consideră a fi eligibil pentru introducerea în Uniune.

2.1.10 *Surra [Trypanosoma evansi (T. evansi)]*

- (a) **Testul care trebuie utilizat:** agentul parazitar poate fi identificat în eșantioanele de sânge concentrat în conformitate cu protocoalele descrise în secțiunile relevante ale manualului OIE.
- (b) **Termen:** animalele sunt supuse la două teste: primul se efectuează în termen de două zile de la data sosirii lor în unitatea de carantină și al doilea se efectuează în termen de cel puțin 42 de zile de la data primului test.
- (c) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:** dacă se detectează *T. evansi* la un animal din lot, se consideră că animalul nu este eligibil pentru introducerea în Uniune. Celelalte animale din grup sunt supuse apoi unui tratament antiparazitar intern și extern utilizând agenți adecvați care sunt eficienți împotriva *T. evansi*.

2.1.11 *Febra catarală malignă*

- (a) **Testul care trebuie utilizat:** detectarea ADN-ului viral bazat pe identificare prin imunofluorescență sau imunocitochimie utilizând protocoalele descrise în secțiunile relevante ale manualului OIE.
- (b) **Termen:** animalele sunt supuse la două teste: primul se efectuează în termen de două zile de la data sosirii lor în unitatea de carantină și al doilea se efectuează în termen de cel puțin 42 de zile de la data primului test.
- (c) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:** dacă un animal prezintă semne de expunere la febra catarală malignă, niciunul dintre animalele prezente în unitatea de carantină nu se consideră a fi eligibil pentru introducerea în Uniune.

2.1.12 *Rabia*

**Vaccinare:** vaccinarea antirabică se poate efectua la cererea statului membru de destinație; animalului i se prelevează probe de sânge și se efectuează un test de seroneutralizare pentru detectarea anticorpilor.

2.1.13 *Leucoza enzootică bovină [doar în cazul în care animalele sunt destinate unui stat membru sau unei regiuni indemne de leucoză enzootică bovină, astfel cum se menționează la articolul 2 alineatul (2) litera (k) din Directiva 64/432/CEE]*

- (a) **Testul care trebuie utilizat:** testul AGID sau testul ELISA de blocare, în conformitate cu protocoalele descrise în manualul OIE, ultima versiune.



**▼ C1**

- (b) **Termen:** animalele sunt supuse la două teste: primul se efectuează în termen de două zile de la data sosirii lor în unitatea de carantină și al doilea se efectuează în termen de cel puțin 42 de zile de la data primului test.
- (c) **Măsuri posibile în urma efectuării testelor:** animalele care prezintă un rezultat pozitiv la un test descris la litera (a) se exclud din grupul de animale din unitatea de carantină și celelalte animale sunt supuse unui nou test efectuat la cel puțin 21 de zile de la data realizării primului test pozitiv: acest nou test se consideră ca fiind primul test descris la litera (b).

Doar animalele care prezintă un rezultat negativ la două teste consecutive efectuate astfel cum se descrie la litera (b) sunt considerate a fi eligibile pentru introducerea în Uniune.

▼ C1

## ANEXA II

## CARNE PROASPĂTĂ

▼ M2

## PARTEA 1

Lista țărilor terțe, a teritoriilor și a părților acestora <sup>(1)</sup>

Codul ISO și denumirea țării terțe	Codul teritoriului	Descrierea țării terțe, a teritoriului sau a părții acestuia	Certificat sanitar-veterinar		Condiții specifice	Data închiderii <sup>(2)</sup>	Data deschiderii <sup>(3)</sup>
			Model(e)	GS			
1	2	3	4	5	6	7	8
AL – Albania	AL-0	Întreaga țară	—				
▼ <u>M25</u> AR – Argentina	AR-0	Întreaga țară	EQU				
	AR-1	Provinciile: Buenos Aires, Catamarca, Corrientes <sup>(7)</sup> , Entre Ríos, La Rioja, Mendoza, Misiones, o parte din Neuquén (cu excepția teritoriului inclus în AR-2), o parte din Río Negro (cu excepția teritoriului inclus în AR-2), San Juan, San Luis, Santa Fe, Tucuman, Cordoba, La Pampa, Santiago del Estero, Chaco, Formosa, Jujuy, Salta (cu excepția teritoriului inclus în AR-3).	BOV RUF RUW <sup>(7)</sup>	A	1		1 august 2010

▼ M25

1	2	3	4	5	6	7	8
	AR-2	Provinciile: Chubut, Santa Cruz, Tierra del Fuego, o parte din Neuquén (exceptând, în Confluencia, zona situată la est de drumul provincial 17 și, în Picun Leufú, zona situată la est de drumul provincial 17), o parte din Río Negro (exceptând: în Avellaneda, zona situată la nord de drumul provincial 7 și la est de drumul provincial 250; în Conesa, zona situată la est de drumul provincial 2; în 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 San Antonio, zona situată la est de drumurile provinciale 250 și 2).	BOV OVI RUW RUF				1 august 2008
	AR-3	o parte din Salta: zona 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 (fosta zonă-tampon de supraveghere intensă)	BOV RUF RUW	A	1		1 iulie 2016
▼ <u>M2</u>	AU – Australia	AU-0	Întreaga țară	BOV, OVI, POR, EQU, RUF, RUW, SUF, SUW			
	BA – Bosnia și Herțegovina	BA-0	Întreaga țară	—			
	BH – Bahrain	BH-0	Întreaga țară	—			
▼ <u>M25</u>	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 teritoriului inclus în BR-4).	BOV	A și H	1	1 decembrie 2008

▼ **M25**

1	2	3	4	5	6	7	8
	BR-2	statul Santa Catarina	BOV	A și H	1		31 ianuarie 2008
	BR-3	statele Paraná și São Paulo	BOV	A și H	1		1 august 2008
	BR-4	o parte din statul Mato Grosso Do Sul: zona de 15 km de la frontierele externe ale municipalităților Porto Murinho, Caracol, Bela Vista, Antônio João, Ponta Porã, Aral Moreira, Coronel Sapucaia, Paranhos, Sete Quedas, Japorã și Mundo Novo și zona municipalităților Corumbá și Ladário (fosta zonă de supraveghere intensă)	BOV	A și H	1		1 iulie 2016

▼ **M15**

BW – Botswana	BW-0	Întreaga țară	EQU, EQW				
	BW-1	Zonele sanitar-veterinare de combatere a bolilor 3c, 4b, 5, 8, 9 și 18	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1	11 mai 2011	26 iunie 2012
	BW-2	Zonele sanitar-veterinare de combatere a bolilor 10, 11, 13 și 14	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1		7 martie 2002
	BW-3	Zona sanitar-veterinară de combatere a bolilor 12	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1	20 octombrie 2008	20 ianuarie 2009
	BW-4	Zona sanitar-veterinară de combatere a bolilor 4a, cu excepția zonei tampon de supraveghere intensivă de 10 km de-a lungul frontierei cu zona de vaccinare împotriva febrei aftoase și cu regiunile de gestionare a faunei sălbatice	BOV	F	1	28 mai 2013	18 februarie 2011
	BW-5	Zona sanitar-veterinară de combatere a bolilor 6, cu excepția zonei de supraveghere intensivă din zona 6 între frontiera cu Zimbabwe și autostrada A1	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1	28 mai 2013	26 iunie 2012

▼ **M2**

BY – Belarus	BY-0	Întreaga țară	—				
BZ – Belize	BZ-0	Întreaga țară	BOV, EQU				

▼ **M2**

1	2	3	4	5	6	7	8
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				
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				
▼ <b>M16</b> _____							
▼ <b>M22</b>							
IL – Israel <sup>(6)</sup>	IL-0	Întreaga țară	—				
▼ <b>M2</b>							
IN – India	IN-0	Întreaga țară	—				

▼ M2

1	2	3	4	5	6	7	8
IS – Islanda	IS-0	Întreaga țară	BOV, OVI, EQU, RUF, RUW				

▼ M14

JP – Japonia	JP	Întreaga țară	BOV				28 martie 2013
--------------	----	---------------	-----	--	--	--	----------------

▼ M2

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 ( <sup>4</sup> )	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 cordonul sanitar care se întinde de la Palgrave Point, la vest, până la Gam, la est	BOV, OVI, RUF, RUW	F și J	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				

▼ M2

1	2	3	4	5	6	7	8
▼ <u>M22</u> PY – Paraguay	PY- 0	Întreaga țară	EQU				
	PY- 0	Întreaga țară	BOV	A	1		17 aprilie 2015
▼ <u>M2</u> RS – Serbia <sup>(5)</sup>	RS-0	Întreaga țară	BOV, OVI, EQU				
	RU – Rusia	RU-0	Întreaga țară	—			
	RU-1	Regiunea Murmansk, regiunea autonomă Yamolo-Nenets	RUF				
▼ <u>M24</u> SG – Singapore (*)	SG-0	Întreaga țară	NZ-TRANSIT-SG (**)				
▼ <u>M2</u> 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, spre nord, de la râul Usutu până 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 decretul publicat în avizul juridic nr. 51 din 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, Aydın, Balıkesir, Bursa, Çankiri, Çorum, Denizli, İzmir, Kastamonu, Kütahya, Manisa, Uşak, Yozgat și Kirikkale	EQU				
UA – Ucraina	UA-0	Întreaga țară	—				

▼ **M2**

1	2	3	4	5	6	7	8
US – Statele Unite	US-0	Întreaga țară	BOV, OVI, POR, EQU, SUF, SUW, RUF, RUW	G			
▼ <b>M11</b> UY – Uruguay	UY-0	Întreaga țară	EQU				
			BOV	A și J	1		1 noiembrie 2001
			OVI	A	1		
▼ <b>M3</b> 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 la est de meridianul 28° longitudine; și — districtului Camperdown din provincia KwaZulu-Natal	BOV, OVI, RUF, RUW	F	1	11 februarie 2011	
▼ <b>M2</b> ZW – Zimbabwe	ZW-0	Întreaga țară	—				

Note de subsol:

- (<sup>1</sup>) Fără a aduce atingere cerințelor specifice privind certificarea prevăzute în acordurile încheiate de Uniune cu țări terțe.
- (<sup>2</sup>) Carnea obținută de la animale sacrificate la data sau înainte de data prevăzută în coloana 7 poate fi importată în Uniune timp de 90 de zile de la data respectivă. Loturile transportate pe vapor, în largul mării, pot fi importate în Uniune în cazul în care sunt certificate înainte de data indicată în coloana 7, timp de 40 de zile de la data respectivă. (N.B: în cazul în care nu este menționată nicio dată în coloana 7, aceasta înseamnă că nu există restricții temporale).
- (<sup>3</sup>) Doar carnea obținută de la animale sacrificate la data indicată în coloana 8 sau ulterior acestei date poate fi importată în Uniune (în cazul în care nu este menționată nicio dată în coloana 8, aceasta înseamnă că nu există restricții temporale).
- (<sup>4</sup>) 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.
- (<sup>5</sup>) Cu excepția Kosovo, care se află în prezent sub administrație internațională, în temeiul Rezoluției nr. 1244 a Consiliului de Securitate al Organizației Națiunilor Unite din 10 iunie 1999.
- **M22** (<sup>6</sup>) În continuare Statul Israel, cu excepția teritoriilor aflate sub administrația israeliană începând cu iunie 1967 și anume Înălțimile Golan, Fâșia Gaza, Ierusalimul de Est și restul Cisiordaniei. ◀
- **M25** (<sup>7</sup>) Pentru „RUW”: cu excepția următoarelor departamente din provincia Corrientes: departamentele Berón de Astrada, Capital, Empedrado, General Paz, Itati, Mbucuruyá, San Cosme și San Luis del Palmar. ◀
- **M24** (\*) Numai pentru carnea proaspătă provenind din Noua Zeelandă, a cărei introducere în Uniune de către Noua Zeelandă este autorizată, care este însoțită de modelul corespunzător de certificat sanitar-veterinar emis de autoritatea competentă din Noua Zeelandă, care are ca destinație Uniunea și care este descărcată, cu sau fără depozitare, și reîncărcată într-o unitate autorizată în cursul tranzitului prin Singapore.
- (\*\*) La intrarea în Uniune, transporturile trebuie să fie însoțite atât de acest model de certificat sanitar-veterinar emis în TRACES de către autoritatea competentă din Singapore, cât și de modelul corespunzător de certificat sanitar-veterinar pentru importul de carne proaspătă emis de autoritatea competentă din Noua Zeelandă, care poate fi inclus în TRACES de către autoritatea competentă din Singapore. ◀
- \* = Cerințe în conformitate cu Acordul între 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 în rândul corespunzător întregii țări).

„1” Restricții pe categorie:

Nu este autorizată introducerea în Uniune a niciunui tip de organe comestibile (cu excepția, în cazul speciei bovine, a diafragmei și a mușchilor maseteri).



▼ **M1**

## PARTEA 2

**Modele de certificate veterinare***Model(e):*

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

▼ **M24**

- „NZ-TRANSIT-SG”: Model de certificat sanitar-veterinar numai pentru tranzit prin Singapore cu descărcarea, posibila depozitare și reîn-cărcarea cărnii proaspete provenind din Noua Zeelandă, a cărei introducere în Uniune de către Noua Zeelandă este autorizată, care îndeplinește condițiile pentru introducere și care are ca destinație Uniunea.

▼ **M1***GS (Garanții suplimentare)*

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

**▼ M1**

- „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 veterinar SUW (punctul II.2.3 B).
- „D”:
- garanții referitoare la hrănirea, în exploatație (exploatații), cu lături a animalelor din care s-a obținut carnea proaspătă certificată, în conformitate cu modelul de certificat veterinar POR (punctul II.2.3 d).
- „E”:
- garanții referitoare la testul de tuberculoză efectuat asupra animalelor de la care s-a obținut carnea proaspătă certificată, în conformitate cu modelul de certificat veterinar BOV (punctul II.2.4 d).
- „F”:
- garanții referitoare la maturarea și dezosarea cărnii proaspete, cu excepția organelor comestibile, certificată în conformitate cu modelele de certificate veterinare BOV (punctul II.2.6), OVI (punctul II.2.6), RUF (punctul II.2.6) și RUW (punctul II.2.7).
- „G”:
- garanții referitoare la: 1 excluderea organelor comestibile și a măduvei spinării; 2 testarea și originea cervidelor cu privire la boala cașectizantă cronică astfel cum se menționează în modelele de certificate veterinare RUF (punctul II.1.7) și RUW (punctul II.1.8).
- „H”:
- garanții suplimentare cerute pentru Brazilia. În privința programelor de vaccinare, deoarece statul Santa Caterina din Brazilia nu vaccinează împotriva febrei aftoase, referința la un program de vaccinare nu se aplică pentru carnea provenind de la animale originare și sacrificate în statul respectiv.
- „J”:
- garanții privind transportul bovinelor, ovinelor și caprinelor din crescătorii la abator, care permite trecerea animalelor printr-un centru de colectare (inclusiv piețe) înainte de a fi transportate direct la abator.

**▼ M21**

- „K”:
- exploatații sau compartimente recunoscute ca aplicând condiții de adăpost controlate în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul (CE) nr. 2075/2005.



## Model BOV

ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.					
	Nume									
	Adresa		I.3. Autoritatea competentă centrală							
	Tel.		I.4. Autoritatea competentă locală							
	I.5. Destinatar		I.6.							
	Nume									
	Adresa									
	Codul poștal									
	Tel.									
	I.7. Țara de origine		Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod	
I.11. Locul de origine				I.12.						
Nume		Numărul de autorizare								
Adresa										
I.13. Locul de încărcare				I.14. Data plecării						
I.15. Mijloace de transport				I.16. PCF de intrare în UE						
Avion <input type="checkbox"/>		Navă <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. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA)						
				I.20. Cantitate						
I.21. Temperatura produselor				I.22. Numărul de pachete						
Ambiantă <input type="checkbox"/>		Refrigerată <input type="checkbox"/>		Congelată <input type="checkbox"/>						
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului						
I.25. Produse certificate pentru:										
Consum uman <input type="checkbox"/>										
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificarea produselor										
Specie (denumire științifică)		Natura produsului		Tip de tratament		Numărul de autorizare al unităților		Numărul de pachete		Greutate netă
						Abator		Unitate de tranșare		Depozit frigorific



ȚARA		Model BOV	
II. Informații privind sănătatea		II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1. Atestare de sănătate publică</b> Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de cerințele 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 de bovine domestice descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective și în special că:		
	II.1.1. această (carne) (carne tocată) <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;		
	II.1.2. carnea a fost obținută în conformitate cu secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;		
	<sup>(1)</sup> II.1.3. [carnea tocată a fost produsă în conformitate cu secțiunea V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și a fost congelată la temperatură internă de maximum – 18 °C;]		
	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 capitolul II al secțiunii I și cu capitolele I și IX ale secțiunii IV 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>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. 853/2004;]		
	II.1.6. această (carne) (carne tocată) <sup>(1)</sup> respectă condițiile relevante prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru alimente;		
	II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele obținute din acestea prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29;		
	II.1.8. această (carne) (carne tocată) <sup>(1)</sup> a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunile I și respectiv V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;		
II.1.9. cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):			
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [II.1.9.1. pentru importuri dintr-o țară sau o regiune cu risc neglijabil de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE: <ul style="list-style-type: none"> <li>(a) țara sau regiunea este clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca țară sau regiune cu un risc neglijabil de ESB;</li> <li>(b) bovinele de la care provine carnea sau carnea tocată au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară cu un risc neglijabil de ESB <sup>(13)</sup>;</li> </ul> <sup>(1)</sup> [(c) dacă în țara sau regiunea respectivă au existat cazuri indigene de ESB: <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare.]</li> <li><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [carnea sau carnea tocată bovină nu conține și nu provine din materii cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau din carnea separată mecanic obținută de pe oasele de bovine.]]]         </li></ul>			
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [II.1.9.2. pentru importuri dintr-o țară sau o regiune cu risc controlat de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE: <ul style="list-style-type: none"> <li>(a) țara sau regiunea este clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca țară sau regiune cu un risc controlat de ESB;</li> </ul>			



## ȚARA

## Model BOV

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(b) bovinele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(c) carnea sau carnea tocată bovină nu conține și nu provine din materii cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau din carnea separată mecanic obținută de pe oasele de bovine.];</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(c) carcacele, semicarcacele sau semicarcacele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile de carcace nu conțin alte materii cu risc specificat, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale. Carcacele sau bucățile pentru vânzare en gros ale carcascelor 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>).];</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [II.1.9.3. pentru importuri dintr-o țară sau o regiune care nu a fost clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau a fost clasificată ca țară sau regiune cu un risc nedeterminat de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE:</p> <p>(a) țara sau regiunea nu a fost clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau a fost clasificată ca țară sau regiune cu un risc nedeterminat de ESB;</p> <p>(b) bovinele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost hrănite cu făină din carne și oase sau cu jumări provenite de la rumegătoare;</p> <p>(c) bovinele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(d) carnea sau carnea tocată bovină nu derivă din:</p> <p>(i) materii cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare;</p> <p>(iii) carne separată mecanic obținută de pe oasele de bovine.];</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(d) carcacele, semicarcacele sau semicarcacele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile de carcace nu conțin alte materii cu risc specificat, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale. Carcacele sau bucățile pentru vânzare en gros ale carcascelor 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>).];</p> <p>(<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 cărnuri și ouă către Finlanda și Suedia;]</p>		
II.2.	<b>Atestarea sănătății animalelor</b>		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I:		
II.2.1.	a fost obținută pe teritoriul (teritoriile) 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> ) <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;]		
( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[(b) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (zz//aaaa), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare și autorizat să exporte această carne prin Regulamentul (UE) nr..... / ..... al Comisiei din ..... (zz//aaaa);]		



## ȚARA

## Model BOV

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	(1) <sup>(5)</sup> <i>fie</i> [(b) programele de vaccinare împotriva febrei aftoase sunt efectuate și controlate oficial în cazul bovinelor domestice;]		
	(1) <sup>(6)</sup> <i>fie</i> [(b) are un program de vaccinare sistematică împotriva febrei aftoase și în cazul efectivelor la care eficacitatea acestui program de vaccinare este controlată de autoritatea veterinară competentă printr-o supraveghere serologică regulată care indică nivelurile de anticorpi adecvate, precum și absența circulației virusului febrei aftoase;]		
	(1) <sup>(6)</sup> <i>fie</i> [(b) a fost indemn timp de 12 luni de febră aftoasă și în aceeași perioadă nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli, este controlat de autoritatea veterinară competentă printr-o supraveghere regulată care indică absența contaminării cu febră aftoasă;]		
	II.2.2. a fost obținută de la animale care:		
	(1) <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;]		
	(1) <i>fie</i> [au fost introduse la data de ..... (zz/ll/aaaa) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul ..... <sup>(2)</sup> care la acea dată era autorizat pentru importul acestei căрни proaspete în Uniune;]		
	(1) <i>fie</i> [au fost introduse la data de ..... (zz/ll/aaaa) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din statul membru al UE .....];		
	II.2.3. a fost obținută 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		
	(1) <i>fie</i> [(b) în aceste exploatații și în cele situate în proximitatea acestora pe o rază de 10 km, nu s-a înregistrat niciun caz/focar de febră aftoasă sau de pestă bovină în ultimele 30 de zile;]		
	(1) <sup>(8)</sup> <i>fie</i> [(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 25 km, nu s-a înregistrat niciun caz/focar de febră aftoasă sau de 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;]		
	(1) <sup>(14)</sup> <i>fie</i> [(c) animalele au rămas timp de cel puțin 40 de zile înainte de a trece printr-un centru de colectare aprobat de autoritatea veterinară competentă fără a veni în contact cu animale având o stare de sănătate diferită înainte de a fi trimise direct la abator;]		
	(1) <sup>(9)</sup> <i>fie</i> [(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 febră aftoasă sau de pestă bovină în ultimele 12 luni, și		
	(c) animalele au rămas timp de cel puțin 40 de zile înaintea trimerii lor direct la abator;]		
	(1) <sup>(6)</sup> [(d) animalele nu au fost introduse în cursul ultimelor 3 luni din zone neaprobrate de UE;		
	(e) animalele sunt identificate și înregistrate în Sistemul național de identificare și certificare a originii pentru animalele din specia bovină;		
	(f) exploatațiile respective sunt clasificate drept exploatații autorizate, ca urmare a inspecției și a raportului oficial ale autorităților competente, în TRACES <sup>(10)</sup> , iar autoritățile competente efectuează regulat inspecții pentru a garanta că cerințele relevante prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 206/2010 sunt respectate.]		
	II.2.4. a fost obținută de la animale care:		
	(a) au fost transportate de la exploatațiile de origine în vehicule care au fost curățate și dezinfectate înaintea încărcării animalelor către un abator autorizat fără a veni în contact cu alte animale care nu corespundeau condițiilor menționate la punctele II.2.1, II.2.2 și II.2.3,		

▼ **M1**

ȚARA		Model BOV
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
	<p>(b) la abator, pe parcursul ultimelor 24 de ore dinaintea sacrificării, animalele au fost supuse inspecției de sănătate <i>ante mortem</i>, cu rezultat favorabil și îndeosebi nu au prezentat semne ale bolilor menționate la punctul II.2.1,</p> <p>(c) au fost sacrificate la data de ..... (zz/ll/aaaa) sau între ..... (zz/ll/aaaa) și ..... (zz/ll/aaaa) <sup>(1)</sup>;</p> <p>(<sup>1</sup>) <sup>(12)</sup> [(d) au reacționat negativ la un test intradermic pentru tuberculoză oficial, efectuat în ultimele 3 luni înainte de sacrificare;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <sup>(6)</sup> [(e) înainte de sacrificare, animalele au fost păstrate în abator complet izolate de cele a căror carne nu este destinată Uniunii].</p> <p>II.2.5. a fost obținută într-o exploatație în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor menționate la punctul II.2.1 în cursul celor 30 de zile precedente sau, în eventualitatea survenirii unui caz/focar de boală, pregătirea cărnii pentru import în Uniune este autorizată doar după sacrificarea tuturor animalelor prezente, înlăturarea întregii cantități de carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar oficial;</p> <p>II.2.6.</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [a fost obținută și preparată fără a veni în contact cu alte cărnuri care nu respectă condițiile impuse în prezentul certificat.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <sup>(6)</sup> <i>fie</i> [conține (carne fără os) (și) (carne tocată)<sup>(1)</sup>, obținută doar din carne dezosată, cu excepția organelor comestibile obținute din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale accesibile, care au fost supuse 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</p> <p>a fost păstrată strict separată de carnea care nu este în conformitate cu cerințele menționate în prezentul certificat pe tot parcursul producerii, dezosării și depozitării sale până când a fost ambalată în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute în acest sens.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <sup>(6)</sup> <i>fie</i> [conține (carne fără os) (și) (carne tocată)<sup>(1)</sup>, obținută doar din carne dezosată, cu excepția organelor comestibile obținute din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale accesibile, care au fost supuse maturării la o temperatură de peste + 2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de înlăturarea oaselor și</p> <p>a fost păstrată strict separată de carnea care nu este în conformitate cu cerințele menționate în prezentul certificat pe tot parcursul producerii, dezosării și depozitării sale până când a fost ambalată în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute în acest sens.]</p>	II.b.
► <sup>(1)</sup>	<p><b>II.3. Atestarea bunăstării animalelor</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezentul document următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I a prezentului certificat provine de la animale care au fost tratate în abator, înaintea și în timpul sacrificării sau uciderii lor, în conformitate cu dispozițiile relevante din legislația Uniunii și cu îndeplinirea unor cerințe cel puțin echivalente cu cele prevăzute la capitolele II și III din Regulamentul (CE) nr. 1099/2009 al Consiliului <sup>(15)</sup>. ◀</p> <p><b>Note</b></p> <p>Prezentul certificat vizează carnea proaspătă, inclusiv carnea tocată, de bovine domestice (inclusiv speciile <i>Bison</i> și <i>Bubalus</i> și hibridii acestora).</p> <p>Carnea proaspătă înseamnă toate părțile animalului adecvate pentru consumul uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.</p> <p><b>Partea I</b></p> <p>— Căsuța I.8: menționați codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>— Căsuța I.11: Locul de origine: numele și adresa unității de expediere.</p> <p>— Căsuța I.15: trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze PCF de la intrarea în Uniune.</p> <p>— Căsuța I.19: a se utiliza codul SA adecvat: 02.01, 02.02, 02.06 sau 05.04. În plus, în cazul teritoriilor de origine fără mențiunea «A» sau «F» în coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, se poate utiliza și codul SA 15.02, dacă este cazul.</p>	

► <sup>(1)</sup> **M13**

▼ **M1**

ȚARA		Model BOV
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
	<p>— Căsuța I.20: indicați greutatea brută și netă totală.</p> <p>— Căsuța I.23: pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Căsuța I.28: <i>Natura produsului</i>: indicați «carcasă întregă», «parte laterală a carcasei», «sferturi de carcasă», «bucăți de carcasă», «organe comestibile» sau «carne tocată».</p> <p>Carnea tocată este carne dezosată, tăiată mărunt, care trebuie preparată exclusiv din mușchi striat (inclusiv țesuturile grase învecinate), exceptând mușchiul inimii.</p> <p>— Căsuța I.28: <i>Tip de tratament</i>: dacă este cazul, indicați «dezosată»; «cu os»; «maturată» și/sau «tocată». În cazul în care carnea este congelată, indicați data congelării (II/aa) porțiunilor/bucăților.</p> <p><b>Part II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</p> <p>(<sup>2</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>3</sup>) Numărul de carcase sau de bucăți pentru vânzare en gros ale carcanelor de bovine, pentru care se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale, precum și numărul pentru care nu se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale trebuie adăugate la documentul veterinar comun de intrare menționat la articolul 2 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 136/2004.</p> <p>(<sup>4</sup>) Ștergeți dacă lotul nu este destinat introducerii în Finlanda sau Suedia.</p> <p>(<sup>5</sup>) Numai carnea maturată dezosată care îndeplinește garanțiile suplimentare menționate în nota de subsol (<sup>6</sup>).</p> <p>(<sup>6</sup>) Trebuie oferite garanții suplimentare privind importurile de carne maturată dezosată dacă acestea se cer în coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea «H».</p> <p>(<sup>7</sup>) Ștergeți dacă țara exportatoare efectuează vaccinări împotriva febrei aftoase cu serotipurile A, O sau C, iar această țară este autorizată pentru importul în Uniune de carne dezosată maturată care respectă garanțiile suplimentare descrise la nota de subsol (<sup>8</sup>).</p> <p>(<sup>8</sup>) Se vor oferi garanții suplimentare privind produsele din carne provenite din carne maturată dezosată dacă acestea se cer în coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea «A».</p> <p>(<sup>9</sup>) Se vor oferi garanții suplimentare privind produsele din carne provenite din carne maturată dezosată dacă acestea se cer în coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea «F». Carnea dezosată maturată nu este acceptată pentru import în Uniune decât la 21 de zile după data sacrificării animalelor.</p> <p>(<sup>10</sup>) Lista exploatațiilor aprobate furnizată de autoritatea competentă este revizuită regulat și actualizată de autoritatea competentă. Comisia se va asigura că această listă de exploatații autorizate este publică în scop informativ prin intermediul sistemului său computerizat veterinar integrat (TRACES).</p> <p>(<sup>11</sup>) Data sau datele de sacrificare. Importurile de carne de acest tip nu se autorizează dacă ea provine de la animale sacrificate înainte de data autorizației de import în Uniune din țara terță sau de pe teritoriul sau o parte a teritoriului menționat în căsuțele I.7 și I.8, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul de carne de acest tip provenind din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului în cauză.</p> <p>(<sup>12</sup>) Garanții suplimentare cu privire la testul de tuberculoză, care trebuie oferite când acestea sunt cerute în coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea «E». Testul intradermic pentru tuberculoză se va efectua în conformitate cu dispozițiile anexei B la Directiva 64/432/CEE.</p> <p>(<sup>13</sup>) Lista țărilor din anexa la Decizia 2007/453/CE.</p> <p>(<sup>14</sup>) Se pot furniza garanții alternative dacă mențiunea «J» din coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 permite acest lucru.</p> <p>► (<sup>1</sup>) (<sup>15</sup>) JO L 303, 18.11.2009, p. 1. ◀</p>	
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificările și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		





## Model OVI

ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.				
	Nume								
	Adresa		I.3. Autoritatea competentă centrală						
	Tel.		I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatar		I.6.						
	Nume								
	Adresa								
	Codul poștal								
	Tel.								
	I.7. Țara de origine		Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
I.11. Locul de origine				I.12.					
Nume		Numărul de autorizare							
Adresa									
I.13. Locul de încărcare				I.14. Data plecării					
I.15. Mijloace de transport				I.16. PCF de intrare în UE					
Avion <input type="checkbox"/>		Navă <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. Descrierea produsului					I.19. Codul produsului (cod SA)				
					I.20. Cantitate				
I.21. Temperatura produselor					I.22. Numărul de pachete				
Ambiantă <input type="checkbox"/>		Refrigerată <input type="checkbox"/>		Congelată <input type="checkbox"/>					
I.23. Numărul sigiliului/containerului					I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Produse certificate pentru:									
Consum uman <input type="checkbox"/>									
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea produselor									
Specie (denumire științifică)		Natura produsului	Tip de tratament	Numărul de autorizare al unităților		Numărul de pachete	Greutate netă		
				Abator	Unitate de tranșare	Depozit frigorific			



ȚARA		Model OVI	
II. Informații privind sănătatea		II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1. Atestare de sănătate publică</b>		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de cerințele relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004, (CE) nr. 854/2004 și nr. 999/2001 și certific următoarele: carnea de ovine și caprine domestice descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective și în special că:		
	II.1.1. această (carne) (carne tocată) <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 conform condițiilor prevăzute în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]		
	<sup>(1)</sup> II.1.3. [carnea tocată a fost produsă conform secțiunii V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și a fost congelată la temperatură internă de maximum - 18 °C;]		
	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 capitolul II al secțiunii I și cu capitolele II și IX ale secțiunii IV 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>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. 853/2004;]		
	II.1.6. această (carne) (carne tocată) <sup>(1)</sup> respectă condițiile relevante prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru alimente;		
	II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele obținute din acestea prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29;		
II.1.8. această (carne) (carne tocată) <sup>(1)</sup> a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunile I și respectiv V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;			
II.1.9. cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):			
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [II.1.9.1. pentru importuri dintr-o țară sau o regiune cu risc neglijabil de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE:			
(a) țara sau regiunea este clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca țară sau regiune cu un risc neglijabil de ESB;			
(b) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară cu un risc neglijabil de ESB <sup>(2)</sup> ;			
<sup>(1)</sup> [(c) dacă în țara sau regiunea respectivă au existat cazuri indigene de ESB:			
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare.];			
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [carnea sau carnea tocată nu conține și nu provine din materii cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau din carne separată mecanic obținută de pe oasele de ovine sau caprine domestice.];]			
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [II.1.9.2. pentru importuri dintr-o țară sau o regiune cu risc controlat de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE:			
(a) țara sau regiunea este clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 ca țară sau regiune cu un risc controlat de ESB;			
(b) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;			



## TARA

## Model OVI

II.	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b
<p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(c) carnea sau carnea tocată nu conține și nu provine din materii cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau din carne separată mecanic obținută de pe oasele de ovine sau caprine domestice.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(e) carcacele, semicarcacele sau semicarcacele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile de carcace nu conțin alte materii cu risc specificat, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale.]]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [II.1.9.3. pentru importuri dintr-o țară sau o regiune care nu a fost clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau a fost clasificată ca țară sau regiune cu un risc nedeterminat de ESB și inclusă ca atare în Decizia 2007/453/CE:</p> <p>(a) țara sau regiunea nu a fost clasificată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau a fost clasificată ca țară sau regiune cu un risc nedeterminat de ESB;</p> <p>(b) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost hrănite cu făină din carne și oase sau cu jumări 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 ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(d) carnea sau carnea tocată nu derivă din:</p> <p>(i) materii cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare;</p> <p>(iii) carne separată mecanic obținută de pe oasele de ovine sau caprine domestice.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [(d) carcacele, semicarcacele sau semicarcacele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile de carcace nu conțin alte materii cu risc specificat, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale.]]</p>		
<b>II.2. Atestarea sănătății animalelor</b>		
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I:		
II.2.1. a fost obținută pe teritoriul (teritoriile) 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> <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;]		
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [(b) a fost considerat indemn de febră aftoasă de la ..... (zz/ll/aaaa), fără a se înregistra cazuri/focare ulterioare și autorizat să exporte această carne prin Regulamentul (UE) nr. .... /..... al Comisiei din ..... (zz/ll/aaaa);]		
<sup>(1)</sup> ( <sup>4</sup> ) <i>fie</i> [(b) programele de vaccinare împotriva febrei aftoase sunt efectuate și controlate oficial în cazul bovinelor domestice;]		
II.2.2. a fost obținută de la animale care:		
<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;]		
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [au fost introduse la data de ..... (zz/ll/aaaa) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul ..... ( <sup>3</sup> ) care la acea dată era autorizat pentru importul acestei cărnii proaspete în Uniune;]		
<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [au fost introduse la data de .....(zz/ll/aaaa) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din statul membru al UE ..... ]		

▼ **M1**

ȚARA		Model OVI
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
	<p>II.2.3. a fost obținută 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) în care 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 de 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 și în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 50 km, nu s-au înregistrat cazuri/focare de febră aftoasă sau de pestă bovină în ultimele 90 de zile și,</p> <p>(d) în care animalele au rămas timp de cel puțin 40 de zile înaintea trimerii lor direct la abator;]</p> <p><sup>(1)</sup> <sup>(6)</sup> <i>fie</i> [(d) în care animalele au rămas timp de cel puțin 40 de zile înainte de a trece printr-un centru de colectare aprobat de autoritatea veterinară competentă fără a veni în contact cu animale având o stare de sănătate diferită înainte de a fi trimise direct la abator;]</p> <p>II.2.4. a fost obținută de la animale care:</p> <p>(a) au fost transportate de la exploatațiile de origine în vehicule care au fost curățate și dezinfectate înaintea încărcării animalelor către un abator autorizat fără a veni în contact cu alte animale care nu corespundeau cerințelor prevăzute la punctele II.2.1, II.2.2 și II.2.3,</p> <p>(b) la abator, pe parcursul ultimelor 24 de ore dinaintea sacrificării, animalele au fost supuse inspecției de sănătate <i>ante mortem</i>, cu rezultat favorabil și îndeosebi nu au prezentat semne ale bolilor menționate la punctul II.2.1,</p> <p>(c) au fost sacrificate la data de ..... (zz//aaaa) sau între ..... (zz//aaaa) și ..... (zz//aaaa) <sup>(6)</sup>;</p> <p>II.2.5. a fost obținută într-o exploatație în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor menționate la punctul II.2.1 în cursul celor 30 de zile precedente sau, în eventualitatea survenirii unui caz/focar de boală, pregătirea cârnii pentru import în Uniune este autorizată doar după sacrificarea tuturor animalelor prezente, înlăturarea întregii cantități de carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar oficial;</p> <p>II.2.6.</p> <p><sup>(1)</sup> <i>fie</i> [a fost obținută și preparată fără a veni în contact cu alte cărnuri care nu respectă condițiile impuse în prezentul certificat.]</p> <p><sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> <i>fie</i> [conține (carne fără os) (și) (carne tocată) <sup>(1)</sup>, obținută doar din carne dezosată, cu excepția organelor comestibile obținute din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale accesibile, care au fost supuse maturării la o temperatură de peste + 2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de înlăturarea oaselor, cu un pH al cârnii sub 6,0 testat electronic la mijlocul marelui dorsal după maturare și înaintea dezosării, și</p> <p>a fost păstrată strict separată de carnea care nu este în conformitate cu cerințele stabilite în prezentul certificat pe tot parcursul producerii, dezosării și depozitării sale până când a fost ambalată în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute în acest sens.]</p> <p><sup>(1)</sup> <sup>(7)</sup> <i>fie</i> [conține (carne fără os) (și) (carne tocată) <sup>(1)</sup>, obținută doar din carne dezosată, cu excepția organelor comestibile obținute din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale accesibile, care au fost supuse maturării la o temperatură de peste + 2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de înlăturarea oaselor și</p> <p>a fost păstrată strict separată de carnea care nu este în conformitate cu cerințele stabilite în prezentul certificat pe tot parcursul producerii, dezosării și depozitării sale până când a fost ambalată în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute în acest sens.]</p> <p>► <sup>(1)</sup> II.3. <b>Atestarea bunăstării animalelor</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezentul document următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I a prezentului certificat provine de la animale care au fost tratate în abator, înaintea și în timpul sacrificării sau uciderii lor, în conformitate cu dispozițiile relevante din legislația Uniunii și cu îndeplinirea unor cerințe cel puțin echivalente cu cele prevăzute la capitolele II și III din Regulamentul (CE) nr. 1099/2009 al Consiliului <sup>(8)</sup>. ◀</p>	

▼ **M1**

ȚARA		Model OVI	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Note</b></p> <p>Prezentul certificat vizează carnea proaspătă, inclusiv carnea tocată, de ovine domestice (<i>Ovis aries</i>) și de caprine domestice (<i>Capra hircus</i>). Carnea proaspătă înseamnă toate părțile animalului adecvate pentru consumul uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.</p> <p><b>Partea I:</b></p> <p>— Căsuța I.8: menționați codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>— Căsuța I.11: Locul de origine: numele și adresa unității de expediere.</p> <p>— Căsuța I.15: trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze PCF de la intrarea în Uniune.</p> <p>— Căsuța I.19: a se utiliza codul SA adecvat: 02.04, 02.06 sau 05.04. În plus, în cazul teritoriilor de origine fără mențiunea «A» sau «F» în coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, se poate utiliza și codul SA 15.02, dacă este cazul.</p> <p>— Căsuța I.20: indicați greutatea brută și netă totală.</p> <p>— Căsuța I.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să se includă numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Căsuța I.28: <i>Natura produsului</i>: indicați «carcasă întreagă», «parte laterală a carcasei», «sferturi de carcasă», «bucăți de carcasă», «organe comestibile» sau «carne tocată». Carnea tocată este carne dezosată, tăiată mărunt, care trebuie preparată exclusiv din mușchi striat (inclusiv țesuturile grase învecinate), exceptând mușchiul inimii.</p> <p>— Căsuța I.28: <i>Tip de tratament</i>: dacă este cazul, indicați «dezosată»; «cu os»; «maturată» și/sau «tocată». În cazul în care carnea este congelată, indicați data congelării (ll/aa) porțiunilor/bucăților.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(1) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</p> <p>(2) Lista țărilor din anexa la Decizia 2007/453/CE.</p> <p>(3) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(4) Se vor oferi garanții suplimentare privind produsele din carne provenite din carne maturată dezosată dacă acestea se cer în coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea «A».</p> <p>(5) Ștergeți dacă țara exportatoare efectuează vaccinări împotriva febrei aftoase cu serotipurile A, O sau C, iar această țară este autorizată pentru importul în Uniune de carne dezosată maturată care respectă garanțiile suplimentare descrise la nota (4).</p> <p>(6) Data sau datele de sacrificare. Importurile de carne de acest tip nu se autorizează dacă ea provine de la animale sacrificate fie înainte de data autorizației de import în Uniune din țara terță sau de pe teritoriul sau o parte a teritoriului menționat în căsuțele I.7 și I.8, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul de carne de acest tip provenind din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului în cauză.</p> <p>(7) Se vor oferi garanții suplimentare privind produsele din carne provenite din carne maturată dezosată dacă acestea se cer în coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea «F». Carnea dezosată maturată nu este autorizată pentru import în Uniune decât la 21 de zile după data sacrificării animalelor.</p> <p>(8) Se pot furniza garanții alternative dacă mențiunea «J» din coloana 5 «GS» din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 permite acest lucru.</p> <p>►<sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> JO L 303, 18.11.2009, p. 1. ◀</p>			
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificările și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			



TARA		Model POR		Certificat veterinar catre UE				
Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator Nume Adresa Tel.N°			I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a		
				I.3. Autoritatea Competenta Centrala				
				I.4. Autoritatea Competenta Locala				
	I.5. Destinatar Nume Adresa Cod postal Tel.N°			I.6.				
	I.7. Tara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Tara de destinatie	
							I.10. Regiunea de destinatie	
	I.11. Locul de origine Nume Adresa			Numar de aprobare		I.12.		
	I.13. Locul de imbarcare			I.14. Data plecarii				
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare: Referinte documentare			I.16. PIF de intrare in UE				
				I.17.				
	I.18. Speciile de animale/Produs			I.19. Codul produsului		I.20. Numar/Cantitate		
	I.21. Temperatura produselor Ambiental <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat <input type="checkbox"/>			I.22. Numar de ambalaje				
	I.23. Identificarea containerului/Numarul 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 in UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor			Numar de aprobare a unitatilor/vaselor		Numar de ambalaje			
Specii (nume stiintific)	Natura marfurilor	tip de tratament	abator unitate depozit frigorific de transare		greutate neta			

▼ C1

ȚARA		Model POR	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1 Atestarea sănătății publice</b>		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante din Regulamentele (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 descrisă în partea I a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, în special că:		
	II.1.1	[carnea] [carnea tocată] <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;	
	II.1.2	carnea a fost obținută în conformitate cu condițiile stabilite în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	
	▶ <sup>(1)</sup> II.1.3	carnea îndeplinește cerințele din Regulamentul (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> <i>fie</i> [a fost supusă unui control prin metoda digestiei cu rezultate negative;]	
		<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [a fost supusă unui tratament prin congelare în conformitate cu anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2075/2005;]	
		<sup>(1)</sup> <sup>(7)</sup> <i>fie</i> [provine de la porcine domestice care provin dintr-o exploatație recunoscută oficial ca exploatație care aplică condiții de adăpost controlate în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul (CE) nr. 2075/2005 sau care nu sunt înțârcate și au vârsta mai mică de 5 săptămâni.] ◀	
	<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 ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu secțiunea I capitolul II și secțiunea IV capitolele IV și IX din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;	
	II.1.6	<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu secțiunea I capitolul III din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]	
		<sup>(1)</sup> <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;]	
	II.1.7	[carnea] [carnea tocată] <sup>(1)</sup> respectă cerințele relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru alimente,	
	II.1.8	sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29.	
	II.1.9	[carnea] [carnea tocată] <sup>(1)</sup> a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante din 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 în ceea ce privește garanțiile speciale în materie de <i>Salmonella</i> pentru transporturile de anumite tipuri de carne și ouă către Finlanda și Suedia;]	
	<b>II.2. Atestarea sănătății animalelor</b>		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I:		
	II.2.1	a fost obținută în teritoriul/teritoriile cu codul: ..... <sup>(2)</sup> care, la data eliberării prezentului certificat:	
		<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [(a) era indemn (erau indemne) de febră aftoasă, pestă bovină, pesta porcină africană, pestă porcină clasică, boală veziculoasă a porcului și]	
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [(a) (i) a fost indemn (au fost indemne) 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		

▶ <sup>(1)</sup> M21

## ▼ C1

ȚARA		Model POR	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
	<p>(ii) a fost considerat indemn (au fost considerate indemne) de [febră aftoasă] <sup>(1)</sup>, [peastă porcină clasică] <sup>(1)</sup>, și [boală veziculoasă a porcului] <sup>(1)</sup> de la .....(zz/ll/aaaa), fără a se fi înregistrat cazuri/focare epidemiologice ulterioare, și autorizat(e) să exporte această carne prin Regulamentul (CE) nr. .... /..... al Comisiei din ..... (zz/ll/aaaa), și]</p> <p>(b) în ultimele 12 luni nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, iar importurile de animale domestice vaccinate împotriva acestor boli sunt interzise în acest teritoriu;</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 la ..... (zz/ll/aaaa) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul ..... <sup>(2)</sup> care la acea dată era autorizat să importe această carne proaspătă în Uniune;]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [au fost introduse la ..... (zz/ll/aaaa) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din statul membru UE.....;]</p> <p>II.2.3 s-a obținut de la animale provenite din exploații:</p> <p>(a) în care niciun animal nu a fost vaccinat împotriva bolilor menționate la punctul II.2.1,</p> <p>(b) în care și în proximitatea cărora, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar epidemiologic de boli menționate 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 potrivit căruia porcii nu sunt hrăniți cu resturi alimentare, sunt supuși controalelor oficiale și sunt incluși pe lista stabilită de către autoritatea competentă cu scopul importării cărnii de porc în Uniune;]</p> <p>II.2.4 s-a obținut de la animale care:</p> <p>(a) au rămas izolate de la naștere de animalele paricopitate sălbatice,</p> <p>(b) au fost transportate de la exploațiile de origine în vehicule care au fost curățate și dezinfectate, înaintea imbarcării animalelor, către un abator autorizat fără a veni în contact cu alte animale care nu corespundea condițiilor menționate la punctele II.2.1, II.2.2 și II.2.3.</p> <p>(c) la abator, pe parcursul ultimelor 24 de ore dinaintea sacrificării, animalele au fost supuse inspecției de sănătate ante-mortem, cu rezultat favorabil și îndeosebi, nu au prezentat semne ale bolilor menționate în punctul II.2.1 și</p> <p>(d) au fost sacrificate la ..... (zz/ll/aaaa) sau între ..... (zz/ll/aaaa) și ..... (zz/ll/aaaa) <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 epidemiologic al bolilor menționate la punctul II.2.1 în cursul celor 40 de zile precedente, sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru import în cadrul Uniunii este autorizată doar după sacrificarea tuturor animalelor prezente, înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar oficial;</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 în prezentul certificat.</p> <p>► <sup>(1)</sup> II.3. <b>Atestarea bunăstării animalelor</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezentul document următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I a prezentului certificat provine de la animale care au fost tratate în abator, înaintea și în timpul sacrificării sau uciderii lor, în conformitate cu dispozițiile relevante din legislația Uniunii și cu îndeplinirea unor cerințe cel puțin echivalente cu cele prevăzute la capitolele II și III din Regulamentul (CE) nr. 1099/2009 al Consiliului <sup>(6)</sup>. ◀</p>		



▼ **C1**

ȚARA		Model POR	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Note</b></p> <p>Prezentul certificat vizează carnea proaspătă, inclusiv carne tocată, provenită de la porcine domestice (<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>Partea I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Căsuța I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</li> <li>— Căsuța I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.</li> <li>— Căsuța I.15: A se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (vapor). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în Uniune.</li> <li>— Căsuța I.19: A se folosi codul SA adecvat: 02.03, 02.06, 02.09, 05.04 sau 15.01.</li> <li>— Căsuța I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.</li> <li>— Căsuța I.23: Pentru containere sau cutii, ar trebui să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Natura produsului</i>: A se menționa „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcabei”, „sferturi de carcasă”, „bucăți” sau „carne tocată”.</li> </ul> <p>Carnea tocată este carne fără os, tăiată mărunț, care trebuie preparată exclusiv din mușchi striat (inclusiv țesuturile grase învecinate), exceptând mușchiul inimii.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Căsuța I.28: Tip de tratament: După caz, a se utiliza mențiunile „dezosată”, „cu os”; „maturată” și/sau „tocată”. În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (II/aa) porțiunilor/bucăților.</li> </ul> <p><b>Partea II:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(<sup>1</sup>) A se păstra, după caz.</li> <li>(<sup>2</sup>) Se elimină în cazul în care lotul nu este destinat introducerii în Suedia sau Finlanda.</li> <li>(<sup>3</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</li> <li>(<sup>4</sup>) Se vor oferi garanții suplimentare dacă aceasta se cere în coloana 5 „GS” din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea „D”.</li> </ul> <p>Resturile menajere înseamnă: 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> <ul style="list-style-type: none"> <li>(<sup>5</sup>) Data sau datele de sacrificare. Importurile de carne de acest tip nu se autorizează în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate fie înainte de data autorizației de import în Uniune din țara terță, de pe teritoriul sau partea teritoriului menționat în căsuțele I.7 și I.8, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul de carne de acest tip provenind din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului în cauză.</li> </ul> <p>►(<sup>1</sup>)(<sup>6</sup>) JO L 303, 18.11.2009, p. 1. ◀</p> <p>►(<sup>2</sup>)(<sup>7</sup>) Se aplică doar țărilor terțe cu mențiunea „K” în coloana „SG” din partea 1 din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 206/2010. ◀</p>			
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Funcție și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>			

►(<sup>1</sup>) **M13**►(<sup>2</sup>) **M21**

▼ C1

## Model EQU

TARA

Certificat veterinar catre UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a			
	Nume							
	Adresa		I.3. Autoritatea Competenta Centrala					
	Tel.N°		I.4. Autoritatea Competenta Locala					
	I.5. Destinatari			I.6.				
	Nume							
	Adresa							
	Cod postal							
	Tel.N°							
	I.7. Tara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Tara de destinatie	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinatie	Cod
	I.11. Locul de origine			I.12.				
	Nume		Numar de aprobare					
	Adresa							
	I.13. Locul de imbarcare			I.14. Data plecarii				
I.15. Mijlocul de transport			I.16. PIF de intrare in UE					
Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/>								
Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/>								
Identificare: Referinte documentare			I.17.					
I.18. Speciile de animale/Produs				I.19. Codul produsului				
				I.20. Numar/Cantitate				
I.21. Temperatura produselor				I.22. Numar de ambalaje				
Ambiental <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat <input type="checkbox"/>								
I.23. Identificarea containerului/Numarul 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 in UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor								
Specii (nume stiintific)	Natura marfurilor	Numar de aprobare a unitatilor/vaselor		Numar de ambalaje	greutate neta			
		abator	unitate de transare	depozit frigorific				



ȚARA		Model EQU	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1 Atestarea sănătății publice</b>		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante din Regulamentele (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific următoarele: carnea provenită de la solipede domestice descrisă în partea I a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, 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 conformitate cu condițiile stabilite în secțiunea I 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 și, în special, a fost supusă unui control printr-o metodă de digestie cu rezultate negative;	
	II.1.4	carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu secțiunea I capitolul II și secțiunea IV capitolele III 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 secțiunea I capitolul III din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]	
		( <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. 853/2004;]	
	II.1.6	carnea îndeplinește criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru alimente;	
	II.1.7	sunt îndeplinite garanțiile pentru animalele vii și produsele care provin de la aceste animale, prevăzute în 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 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.	
	<b>II.2. Atestarea sănătății animalelor</b>		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I:		
	II.2.1	a fost obținută în teritoriul/teritoriile cu codul: ..... (?);	
II.2.2	s-a obținut de la solipede domestice, care:		
	( <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;]		
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i> [au fost introduse la ..... (zz/ll/aaaa) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul: ..... (?) care, la acea dată, era autorizat să exporte această carne proaspătă în Uniune;]		
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i> [au fost introduse la ..... (zz/ll/aaaa) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din statul membru UE.....;]		
II.2.3	a fost obținută de la animale care au fost sacrificate la ..... (zz/ll/aaaa) sau între ..... (zz/ll/aaaa) și ..... (zz/ll/aaaa) (?) într-un abator în jurul căruia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de pestă africană a calului sau morvă în cursul celor 40 de zile precedente, sau, în eventualitatea survenirii unui caz de astfel de boală, pregătirea cărnii pentru import în Uniune s-a autorizat doar după sacrificarea tuturor animalelor prezente, după înlăturarea întregii cantități de carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității, sub supravegherea unui medic veterinar oficial;		

## ▼ C1

ȚARA Model EQU

II. Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
<p>II.2.4 s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă condițiile impuse în prezentul certificat.</p> <p>►<sup>(1)</sup> <b>II.3. Atestarea bunăstării animalelor</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezentul document următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I a prezentului certificat provine de la animale care au fost tratate în abator, înaintea și în timpul sacrificării sau uciderii lor, în conformitate cu dispozițiile relevante din legislația Uniunii și cu îndeplinirea unor cerințe cel puțin echivalente cu cele prevăzute la capitolele II și III din Regulamentul (CE) nr. 1099/2009 al Consiliului (*).</p> <p><b>Note</b></p> <p>Prezentul certificat sanitar-veterinar vizează carnea proaspătă, exceptând carnea tocată, provenită de la solipede domestice (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> și hibridii acestora).</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> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Căsuța I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</li> <li>— Căsuța I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.</li> <li>— Referință pentru căsuța I.15: A se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (vapor). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în Uniune.</li> <li>— Căsuța I.19: A se folosi codul SA adecvat: 02.05, 02.06 sau 05.04.</li> <li>— Căsuța I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.</li> <li>— Căsuța I.23: Pentru containere sau cutii, ar trebui să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Natura produsului</i>: A se menționa „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcabei”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”.</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Tip de tratament</i>: După caz, a se utiliza mențiunile „dezosată”, „cu os” și/sau „maturată”. În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (II/aa) porțiunilor/bucăților.</li> </ul> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) A se păstra, după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>3</sup>) Date: importurile de carne de acest tip nu se autorizează în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate fie înainte de data autorizației de import în Uniune din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului menționat în căsuțele I.7 și I.8, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul de carne de acest tip provenind din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului în cauză.</p> <p>►<sup>(2)</sup>(<sup>4</sup>) JO L 303, 18.11.2009, p. 1. ◀</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule): <span style="float: right;">Funcție și titlu:</span></p> <p>Data: <span style="float: right;">Semnătura:</span></p> <p>Ștampila:</p>		



TARA		Model RUF		Certificat veterinar catre UE				
Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator Nume Adresa Tel.N°			I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a		
				I.3. Autoritatea Competenta Centrala				
				I.4. Autoritatea Competenta Locala				
	I.5. Destinatar Nume Adresa Cod postal Tel.N°			I.6.				
	I.7. Tara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Tara de destinatie	
							I.10. Regiunea de destinatie	
	I.11. Locul de origine Nume Adresa			Numar de aprobare		I.12.		
	I.13. Locul de imbarcare			I.14. Data plecarii				
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare: Referinte documentare			I.16. PIF de intrare in UE				
				I.17.				
	I.18. Speciile de animale/Produs			I.19. Codul produsului		I.20. Numar/Cantitate		
	I.21. Temperatura produselor Ambiental <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat <input type="checkbox"/>			I.22. Numar de ambalaje				
I.23. Identificarea containerului/Numarul 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 in UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor								
Specii (nume stiintific)	Natura marfurilor	tip de tratament	Numar de aprobare a unitatilor/vaselor		Numar de ambalaje	greutate neta		
			abator	unitate de transare	depozit frigorific			



ȚARA		Model RUF		
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.	
Partea II: Certificare	<b>II.1</b>	<b>Atestarea sănătății publice</b>		
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante din Regulamentele (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 în partea I a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, 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 a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu secțiunea I capitolul II și secțiunea IV capitolele VII și IX din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;		
	II.1.4	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu secțiunea I capitolul III din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]	
		( <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. 853/2004;]	
	II.1.5	carnea îndeplinește criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru alimente;		
	II.1.6	sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute în planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29;		
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>2</sup> )	II.1.7	cu privire la boala cronică cașectizantă (CWD):	
			Acest produs conține sau este derivat exclusiv din carne, cu excepția organelor comestibile și a măduvei spinării, din cervide de crescătorie care au fost examinate în scopul detectării bolii cronice cașectizante, prin examen histopatologic, prin imunocitochimie sau alte metode de diagnostic recunoscute de către autoritățile competente, cu rezultate negative, iar produsul nu provine de la animale din efective în care boala cronică cașectizantă a fost confirmată sau a cărei prezență este oficial suspectată.]	
	II.1.8	carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante expuse în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.		
	<b>II.2.</b>	<b>Atestarea sănătății animalelor</b>		
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I:		
	II.2.1	a fost obținută în teritoriul/teritoriile cu codul: ..... ( <sup>3</sup> ) care, la data eliberării prezentului certificat:		
	(a) a fost indemn (au fost indemne) 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> ) <i>fie</i>	[(b) a fost indemn (au fost indemne) de febră aftoasă timp de 12 luni și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli;]			
( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[(b) a fost considerat indemn (au fost considerate indemne) de febră aftoasă de la ..... (zz/ll/aaaa), fără a se înregistra cazuri/focare epidemiologice ulterioare și autorizat(e) să exporte această carne prin Regulamentul (UE) nr. .... al Comisiei din ..... (zz/ll/aaaa);]			
( <sup>1</sup> ) ( <sup>4</sup> ) <i>fie</i>	[(b) programele de vaccinare împotriva febrei aftoase sunt efectuate și controlate oficial în cazul bovinelor domestice;]			



## ȚARA

## Model RUF

II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
II.2.2	s-a obținut de la animale care:		
	<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 înainte a sacrificării;]	
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[au fost introduse la ..... (zz/ll/aaaa) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul ..... <sup>(3)</sup> care la acea dată era autorizat să importe această carne proaspătă în Uniune;]	
II.2.3	s-a obținut de la animale provenite din exploatații:		
	<sup>(a)</sup>	în care nu s-a vaccinat niciun animal împotriva [febrei aftoase sau] <sup>(5)</sup> pestei bovine,	
	<sup>(b)</sup>	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> <i>fie</i>	[[c] în care și în proximitatea cărora, 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)</sup> <sup>(4)</sup> <i>fie</i>	[[c] pentru care 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 febră aftoasă sau pestă bovină în ultimele 90 de zile, și	
	<sup>(d)</sup>	în care animalele au rămas timp de cel puțin 40 de zile înainte trimerii lor direct la abator;]	
II.2.4	s-a obținut de la animale:		
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[[a] care 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 corespundeau condițiile menționate mai sus,	
	<sup>(b)</sup>	care la abator, pe parcursul ultimelor 24 de ore dinaintea sacrificării, au fost supuse inspecției de sănătate ante-mortem, cu rezultat favorabil și, îndeosebi, nu au prezentat semne ale bolilor menționate în punctul II.2.1 și	
	<sup>(c)</sup>	care au fost sacrificate la ..... (zz/ll/aaaa) sau între ..... (zz/ll/aaaa) și ..... (zz/ll/aaaa) <sup>(6)</sup> ;]	
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[[a] care au fost sacrificate în exploatația de proveniență, ca urmare a autorizării de către un medic veterinar responsabil de exploatație, care a prezentat o declarație în scris potrivit căreia:	
	—	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 pentru sacrificarea vânatului,	
	—	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,	
	—	animalele au fost sacrificate între ..... (zz/ll/aaaa) și ..... (zz/ll/aaaa), <sup>(6)</sup>	
	—	sângerarea animalelor a decurs normal, și	
	—	animalele sacrificate au fost eviscerate în decurs de trei ore de la sacrificare, și	
	<sup>(b)</sup>	carcasele acestora au fost transportate la abatorul autorizat, respectându-se condițiile de igienă, și, în cazul în care se scurge mai mult de o oră de la momentul sacrificării, s-a înregistrat o temperatură între 0°C și +4°C la sosirea vehiculului utilizat pentru transport;]	
<sup>(1)</sup> <sup>(7)</sup> II.2.5	[s-a obținut de la animale care au fost separate de paricopitatele sălbatice de la naștere sau pe parcursul ultimelor 3 luni;]		

## ▼ C1

ȚARA		Model RUF	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
II.2.6	s-a obținut într-o exploatare în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor menționate la punctul II.2.1 în cursul celor 30 de zile precedente, sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru import în cadrul Uniunii este autorizată doar după sacrificarea tuturor animalelor prezente, înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar oficial;		
II.2.7			
( <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 organelor comestibile obținute din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale accesibile, 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 mușchiului longissimus dorsi după maturare și înaintea dezosării, și  s-a păstrat strict separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele stabilite în prezentul certificat pe tot parcursul producerii, dezosării și depozitării sale și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute în acest sens.]		
( <sup>1</sup> ) ( <sup>6</sup> ) fie	[conține carne fără os, obținută doar din carne dezosată, cu excepția organelor comestibile obținute din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale accesibile, 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 strict separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele stabilite în prezentul certificat pe tot parcursul producerii, dezosării și depozitării sale și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute în acest sens.]		
► ( <sup>1</sup> ) II.3.	<b>Atestarea bunăstării animalelor</b> În cazul în care carnea proaspătă descrisă în partea I a prezentului certificat provine de la animale care au fost sacrificate sau ucise în abator, subsemnatul, medic veterinar oficial, certifică prin prezentul document următoarele: animalele au fost tratate în abator, înaintea și în timpul sacrificării sau uciderii lor, în conformitate cu dispozițiile relevante din legislația Uniunii și cu îndeplinirea unor cerințe cel puțin echivalente cu cele prevăzute la capitolele II și III din Regulamentul (CE) nr. 1099/2009 al Consiliului ( <sup>2</sup> ). ◀		
<b>Note</b>			
Prezentul certificat 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 domesticate sau crescute în ferme de la naștere sau pe parcursul ultimelor trei luni.			
Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.			
<b>Partea I:</b>			
— Căsuța I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.			
— Căsuța I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.			
— Căsuța I.15: A se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (vapor). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în Uniune.			
— Căsuța I.19: A se folosi codul SA adecvat: 02.06, 02.08.90 sau 05.04.			
— Căsuța I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.			
— Căsuța I.23: Pentru containere sau cutii, ar trebui să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).			
— Căsuța I.28: Natura produsului: A se menționa „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcaserii”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți de carcasă”.			
— Căsuța I.28: <i>Tip de tratament</i> : După caz, a se utiliza mențiunile „dezosată”, „cu os” și/sau „maturată”. În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (II/aa) porțiunilor/bucăților.			

► (<sup>1</sup>) M13



▼ **C1**

ȚARA		Model RUF	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) A se păstra, după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Se vor oferi garanții suplimentare privind carnea proaspătă provenită de la cervide dacă aceasta se cere în coloana 5 „GS” din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea „G”.</p> <p>(<sup>3</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) Se vor oferi garanții suplimentare privind produsele din carne provenite din carne maturată dezosată dacă aceasta se cere în coloana 5 „GS” din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea „A”.</p> <p>(<sup>5</sup>) Se elimină în cazul în care țara exportatoare efectuează vaccinări împotriva febrei aftoase cu serotipurile A, O sau C, iar această țară are permisiunea de a importa în Uniune carne dezosată maturată care respectă garanțiile suplimentare menționate la nota (<sup>4</sup>).</p> <p>(<sup>6</sup>) Data sau datele de sacrificare. Importurile de carne de acest tip nu se autorizează în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate fie înainte de data autorizației de import în Uniune din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului menționat în căsuțele I.7 și I.8, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul de carne de acest tip provenind din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului în cauză.</p> <p>(<sup>7</sup>) Nu este necesar pentru vânatul de crescătorie aflat în permanență în regiunile arctice.</p> <p>(<sup>8</sup>) Se vor oferi garanții suplimentare privind produsele din carne provenite din carne maturată dezosată dacă aceasta se cere în coloana 5 „GS” din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea „F”. Carnea dezosată maturată nu este autorizată pentru import în Uniune decât la 21 de zile după data sacrificării animalelor.</p> <p>►(<sup>1</sup>) (<sup>9</sup>) JO L 303, 18.11.2009, p. 1. ◀</p>			
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Funcție și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>			



TARA		Model RUW		Certificat veterinar catre UE				
Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator Nume Adresa Tel.N°			I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a		
				I.3. Autoritatea Competenta Centrala				
				I.4. Autoritatea Competenta Locala				
	I.5. Destinatar Nume Adresa Cod postal Tel.N°			I.6.				
	I.7. Tara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Tara de destinatie	
							I.10. Regiunea de destinatie	
	I.11. Locul de origine Nume Adresa			Numar de aprobare		I.12.		
	I.13. Locul de imbarcare			I.14. Data plecarii				
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare: Referinte documentare			I.16. PIF de intrare in UE		I.17.		
	I.18. Speciile de animale/Produs			I.19. Codul produsului		I.20. Numar/Cantitate		
	I.21. Temperatura produselor Ambiental <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat <input type="checkbox"/>			I.22. Numar de ambalaje				
	I.23. Identificarea containerului/Numarul 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 in UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor								
Specii (nume stiintific)	Natura mărfurilor	tip de tratament	Numar de aprobare a unitatilor/vaselor		Numar de ambalaje	greutate neta		
			abator	unitate de transare	depozit frigorific			



ȚARA		Model RUW		
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.	
Partea II: Certificare	<b>II.1</b>	<b>Atestarea sănătății publice</b>		
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante din Regulamentele (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> descrisă în partea I a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, 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 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;		
	( <sup>1</sup> ) II.1.3	[în cazul speciilor susceptibile, carnea îndeplinește cerințele Regulamentului (CE) nr. 2075/2005 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în carne;]		
	II.1.4	carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a unei inspecții post-mortem efectuată 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>	[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;]	
		( <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. 853/2004;]	
	II.1.6	carnea îndeplinește criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru alimente;		
	II.1.7	sunt îndeplinite garanțiile referitoare la animale vii și la produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute în planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, în special articolul 29.		
	( <sup>1</sup> ) ( <sup>2</sup> ) II.1.8	cu privire la boala cronică cașectizantă (CWD):  Acest produs conține sau este derivat exclusiv din carne, cu excepția organelor comestibile și măduvei spinării, de cervide sălbatice, care au fost examinate în scopul detectării bolii cronice cașectizante, prin examen histopatologic, prin imunocitochimie sau alte metode de diagnostic recunoscute de către autoritățile competente, cu rezultate negative, iar produsul nu provine de la animale din regiuni în care boala cronică cașectizantă a fost confirmată în ultimii trei ani sau a cărei prezență este oficial suspectată.]		
	II.1.9	carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante expuse în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.		
<b>II.2.</b>	<b>Atestarea sănătății animalelor</b>			
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I:			
II.2.1	a fost obținută în teritoriul/teritoriile cu codul: ..... ( <sup>2</sup> ) care, la data eliberării prezentului certificat:			
	(a) a fost indemn (au fost indemne) 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> ) <i>fie</i>	[(b) a fost indemn (au fost indemne) de febră aftoasă timp de 12 luni și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat niciun vaccin pentru combaterea acestei boli;]			

## ▼ C1

ȚARA		Model RUW	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
( <sup>1</sup> ) fie	[(b) a fost considerat indemn (au fost considerate indemne) de febră aftoasă de la ..... (zz/ll/aaaa), fără a se înregistra cazuri/focare epidemiologice ulterioare și autorizat(e) să exporte aceste animale prin Regulamentul (UE) nr. .... /..... al Comisiei din ..... (zz/ll/aaaa);]		
( <sup>1</sup> ) ( <sup>4</sup> ) fie	[(b) programele 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 .....(zz/ll/aaaa) și ..... (zz/ll/aaaa) ( <sup>6</sup> ) pe teritoriul menționat la punctul II.2.1, iar 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 importe, în această perioadă, acest tip de carne proaspătă în Uniune,		
	(b) într-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 pentru refrigerare, cât mai repede posibil, 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 menționate la punctul II.2.1 în cursul celor 30 de zile precedente sau, în eventualitatea apariției unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru import în Uniune a fost autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității, sub supravegherea unui medic veterinar oficial;		
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 organelor comestibile obținute din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale accesibile, 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 mușchiului <i>longissimus dorsi</i> după maturare și înainte de dezosare, și		
	s-a păstrat strict separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele stabilite în prezentul certificat pe tot parcursul producerii, dezosării și depozitării sale și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute în acest sens.]		
( <sup>1</sup> ) ( <sup>6</sup> ) fie	[conține carne fără os, obținută doar din carne dezosată, cu excepția organelor comestibile obținute din carcasele de la care s-au înlăturat glandele limfatice principale accesibile, 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 strict separat de carnea care nu este în conformitate cu cerințele stabilite în prezentul certificat pe tot parcursul producerii sale, dezosării și depozitării sale și s-a ambalat în cutii sau cutii de carton pentru o depozitare ulterioară în zone prevăzute în acest sens.]		
<b>Note</b>			
Prezentul certificat 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 vâdate 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.			



ȚARA

Model RUW

II. Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Partea I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Căsuța I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</li> <li>— Căsuța I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.</li> <li>— Căsuța I.15: A se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (vapor). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontiera la intrarea în Uniune.</li> <li>— Căsuța I.19: A se folosi codul SA adecvat: 02.01, 02.02, 02.04, 02.06, 02.08.90 sau 05.04.</li> <li>— Căsuța I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.</li> <li>— Căsuța I.23: Pentru containere sau cutii, ar trebui să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Natura produsului</i>: A se menționa „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcasei”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”.</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Tip de tratament</i>: Indicați „maturată” sau „nejuipuită”, dacă este cazul. În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (ll/aa) porțiunilor/bucăților.</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Abator</i>: orice abator sau unitate de prelucrare a vânatului.</li> </ul> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) A se păstra mențiunea corespunzătoare</p> <p>(<sup>2</sup>) Se vor oferi garanții suplimentare privind carnea proaspătă provenită de la cervide dacă aceasta se cere în coloana 5 „GS” din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea „G”.</p> <p>(<sup>3</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) Se vor oferi garanții suplimentare privind produsele din carne provenite din carne maturată dezosată dacă aceasta se cere în coloana 5 „GS” din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea „A”.</p> <p>Carnea dezosată maturată nu este autorizată pentru import în Uniune decât la 21 de zile după data sacrificării animalelor.</p> <p>(<sup>5</sup>) Date. Importurile de carne de acest tip nu se autorizează în cazul în care aceasta provine de la animale ucise sau vâdate fie înainte de data autorizației de import în Uniune din țările terțe, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului menționat în căsuțele I.7 și I.8, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul de carne de acest tip provenind din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului în cauză.</p> <p>(<sup>6</sup>) Se vor oferi garanții suplimentare privind produsele din carne provenite din carne maturată dezosată dacă aceasta se cere în coloana 5 „GS” din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea „F”. Carnea dezosată maturată nu este acceptată pentru import în Uniune decât la 21 de zile după data sacrificării animalelor.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule): _____ Funcție și titlu: _____</p> <p>Data: _____ Semnătura: _____</p> <p>Ștampila: _____</p>		



TARA		Model SUF		Certificat veterinar catre UE				
Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator Nume Adresa Tel.N°			I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a		
				I.3. Autoritatea Competenta Centrala				
				I.4. Autoritatea Competenta Locala				
	I.5. Destinatar Nume Adresa Cod postal Tel.N°			I.6.				
	I.7. Tara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Tara de destinatie	
							I.10. Regiunea de destinatie	
	I.11. Locul de origine Nume Adresa			Numar de aprobare		I.12.		
	I.13. Locul de imbarcare			I.14. Data plecarii				
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare: Referinte documentare			I.16. PIF de intrare in UE				
				I.17.				
	I.18. Speciile de animale/Produs			I.19. Codul produsului		I.20. Numar/Cantitate		
	I.21. Temperatura produselor Ambiental <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat <input type="checkbox"/>			I.22. Numar de ambalaje				
	I.23. Identificarea containerului/Numarul 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 in UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor			Numar de aprobare a unitatilor/vaselor		Numar de ambalaje			
Specii (nume stiintific)	Natura marfurilor	tip de tratament	abator unitate depozit frigorific de transare		greutate neta			



ȚARA		Model SUF	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1 Atestarea sănătății publice</b>		
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante din Regulamentele (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> , descrisă în partea I, 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 din Regulamentul (CE) nr. 2075/2005 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în carne și, în special, a fost supusă unui control printr-o metodă de digestie cu rezultate negative;	
	II.1.4	carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu secțiunea I capitolul 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 secțiunea I capitolul III din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]	
		( <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. 853/2004;]	
	II.1.6	carnea respectă criteriile 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.	
	<b>II.2. Atestarea sănătății animalelor</b>		
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I:	
	II.2.1	a fost obținută în teritoriul/teritoriile cu codul: ..... ( <sup>2</sup> ) care, la data eliberării prezentului certificat:	
		( <sup>1</sup> ) <i>fie</i> [(a) era indemn (erau indemne) de febră aftoasă, pestă bovină, pestă porcină africană, pestă porcină clasică, boală veziculoasă a porcului și]	
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i> [(a) (i) a fost indemn (au fost indemne) 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 (au fost considerate indemne) de [febră aftoasă] ( <sup>1</sup> ), [pestă porcină clasică] ( <sup>1</sup> ), și [boală veziculoasă a porcului] ( <sup>1</sup> ) de la ..... (zz/ll/aaaa), fără a se fi înregistrat cazuri/focare epidemiologice ulterioare, și autorizat(e) să exporte această carne prin Regulamentul (UE) nr. .... /..... al Comisiei din ..... (zz/ll/aaaa) , și]		
	(b) în ultimele 12 luni nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, iar importurile de animale domestice vaccinate împotriva acestor boli sunt interzise în acest teritoriu;		
II.2.2	s-a obținut de la animale care:		
	( <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;]		



## ȚARA

## Model SUF

II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[au fost introduse la ..... (zz/ll/aaaa) pe teritoriul descris la punctul II.2.1, din teritoriul cu codul ..... ( <sup>2</sup> ) care la acea dată era autorizat să importe această carne proaspătă în Uniune;]	
II.2.3	s-a obținut de la animale provenite din exploatații:		
	(a)	în care niciun animal nu a fost vaccinat împotriva bolilor menționate la punctul II.2.1,	
	(b)	în care și în proximitatea cărora, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de boli menționate la punctul II.2.1, în ultimele 40 de zile,	
	(c)	în care se efectuează inspecții sanitare-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 porcină în cursul celor șase săptămâni anterioare;	
II.2.4	s-a obținut de la animale care:		
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[(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 condițiilor menționate mai sus.	
		(b) la abator, pe parcursul ultimelor 24 de ore dinaintea sacrificării, animalele au fost supuse inspecției de sănătate ante-mortem, cu rezultat favorabil și îndeosebi, nu au prezentat semne ale bolilor menționate la punctul II.2.1 și	
		(c) au fost sacrificate la ..... (zz/ll/aaaa) sau între ..... (zz/ll/aaaa) și ..... (zz/ll/aaaa) ( <sup>2</sup> );]	
	( <sup>1</sup> ) <i>fie</i>	[(a) au fost sacrificate în exploatația de proveniență, ca urmare a autorizării de către un medic veterinar oficial, responsabil de exploatație, care a prezentat o declarație în scris potrivit căreia:	
		— 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 pentru sacrificarea vânatului,	
		— 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,	
		— animalele au fost sacrificate între .....(zz/ll/aaaa) și ..... (zz/ll/aaaa), ( <sup>2</sup> )	
		— sângerarea animalelor a decurs normal, și	
		— animalele sacrificate au fost eviscerate în decurs de trei ore de la sacrificare, și	
		(b) carcasele acestora au fost transportate la abatorul autorizat, respectându-se condițiile de igienă, și, în cazul în care s-a scurs mai mult de o oră de la momentul sacrificării, s-a înregistrat o temperatură între 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 paricopitate 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 menționate la punctul II.2.1 în cursul celor 40 de zile precedente, sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru import în cadrul Uniunii este autorizată doar după sacrificarea tuturor animalelor prezente, înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar oficial;		
II.2.7	s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă cerințele impuse în prezentul certificat.		



▼ **C1**

ȚARA		Model SUF
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului
		II.b.
<p>►<sup>(1)</sup> II.3. <b>Atestarea bunăstării animalelor</b></p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezentul document următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I a prezentului certificat provine de la animale care au fost tratate în abator, înainte și în timpul sacrificării sau uciderii lor, în conformitate cu dispozițiile relevante din legislația Uniunii și cu îndeplinirea unor cerințe cel puțin echivalente cu cele prevăzute la capitolele II și III din Regulamentul (CE) nr. 1099/2009 al Consiliului (*). ◀</p> <p><b>Note</b></p> <p>Prezentul certificat vizează carnea proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenind de la animale sălbatice din familiile <i>Suidae</i>, <i>Tayassuidae</i> și <i>Tapiridae</i> care sunt domesticate sau crescute de la naștere în ferme.</p> <p>Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie proaspete, fie refrigerate sau congelate.</p> <p><b>Partea I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Căsuța I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 (SANCO/4787/2009).</li> <li>— Căsuța I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.</li> <li>— Căsuța I.15: A se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (vapor). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în Uniune.</li> <li>— Căsuța I.19: A se folosi codul SA adecvat: 02.03, 02.08.90 sau 05.04.</li> <li>— Căsuța I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.</li> <li>— Căsuța I.23: Pentru containere sau cutii, ar trebui să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Natura produsului</i>: A se menționa „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcasei”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”.</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Tip de tratament</i>: 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.</li> </ul> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) A se păstra mențiunea corespunzătoare</p> <p>(<sup>2</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 (SANCO/4787/2009).</p> <p>(<sup>3</sup>) Data sau datele de sacrificare. Importurile de carne de acest tip nu se autorizează în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate înainte de data autorizației de import în Uniune din țara terță sau de pe teritoriul sau o parte a teritoriului menționat în căsuțele I.7 și I.8, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul de carne de acest tip provenind din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului în cauză.</p> <p>►<sup>(2)</sup> (*) JO L 303, 18.11.2009, p. 1. ◀</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Funcție și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>		



TARA		Model SUW		Certificat veterinar catre UE				
Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator Nume Adresa Tel.N°			I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a		
				I.3. Autoritatea Competenta Centrala				
				I.4. Autoritatea Competenta Locala				
	I.5. Destinatar Nume Adresa Cod postal Tel.N°			I.6.				
	I.7. Tara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Tara de destinatie	
							I.10. Regiunea de destinatie	
	I.11. Locul de origine Nume Adresa			Numar de aprobare		I.12.		
	I.13. Locul de imbarcare			I.14. Data plecarii				
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare: Referinte documentare			I.16. PIF de intrare in UE				
				I.17.				
	I.18. Speciile de animale/Produs			I.19. Codul produsului		I.20. Numar/Cantitate		
	I.21. Temperatura produselor Ambiental <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat <input type="checkbox"/>			I.22. Numar de ambalaje				
	I.23. Identificarea containerului/Numarul 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 in UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor								
Specii (nume stiintific)	Natura mărfurilor	tip de tratament	Numar de aprobare a unitatilor/vaselor		Numar de ambalaje	greutate neta		
			abator	unitate de transare	depozit frigorific			



ȚARA		Model SUW		
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.	
Partea II: Certificare	<b>II.1</b>	<b>Atestarea sănătății animalelor</b>		
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante din Regulamentele (CE) nr. 178/2002, nr. 852/2004, nr. 853/2004 și nr. 854/2004 și certific următoarele: carnea provenită de la animalele sălbatice aparținând familiilor <i>Suidae</i> , <i>Tayassuidae</i> , sau <i>Tapiridae</i> , descrisă în partea I, a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, 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 din Regulamentul (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 unei examinări printr-o metodă de digestie și s-au înregistrat rezultate negative;		
	II.1.4	carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a unei inspecții post-mortem efectuată 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> ) fie	[carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu secțiunea I capitolul III din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]	
		( <sup>1</sup> ) fie	[pachetelor de carne li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]	
	II.1.6	carnea îndeplinește criteriile 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.		
<b>II.2.</b>	<b>Atestarea sănătății animalelor</b>			
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I:			
II.2.1	a fost obținută în teritoriul/teritoriile cu codul: ..... ( <sup>2</sup> ) care, la data eliberării prezentului certificat:			
	( <sup>1</sup> ) fie	[(a) era indemn (erau indemne) de febră aftoasă, pestă bovină, pestă porcină africană, pestă porcină clasică, boală veziculoasă a porcului și]		
	( <sup>1</sup> ) fie	[(a) (i) a fost indemn (au fost indemne) 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 (au fost considerate indemne) de [febră aftoasă] ( <sup>1</sup> ), [pestă porcină clasică] ( <sup>1</sup> ) și [boală veziculoasă a porcului] ( <sup>1</sup> ) de la ..... (zz/ll/aaaa), fără a se fi înregistrat cazuri/focare epidemiologice ulterioare, și autorizat(e) să exporte această carne prin Regulamentul (UE) nr. .... /..... al Comisiei din ..... (zz/ll/aaaa), și]		
		(b) în ultimele 12 luni nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate, iar importurile de animale domestice vaccinate împotriva acestor boli sunt interzise în acest teritoriu;		



## ȚARA

## Model SUW

II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
II.2.2	s-a obținut de la animale sălbatice sacrificate între .....(zz/ll/aaaa) și .....(zz/ll/aaaa) <sup>(3)</sup> pe teritoriul menționat la punctul II.2.1, iar sacrificarea a avut loc:		
	(a) la o distanță mai mare de 20 km de la granițele unei țări, sau părți ale acesteia, care nu este autorizată să importe, în această perioadă, acest tip de carne proaspătă în Uniune,		
	(b) într-o zonă în care, în ultimele 60 de zile, nu s-au impus restricții privind bolile menționate la punctul II.2.1;		
II.2.3.A	s-a obținut de la animale care, după sacrificare, au fost transportate, în decurs de 12 ore, pentru refrigerare [către un centru de colectare și, imediat după aceea,] <sup>(1)</sup> către o unitate autorizată pentru prelucrarea vânatului în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor vizate la punctul II.2.1 în cursul celor 40 de zile precedente, sau, în eventualitatea survenirii unui caz de boală, pregătirea cărnii pentru import în cadrul Uniunii a fost autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar oficial;		
(1) <sup>(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> <i>fie</i> [izolarea virusului din sânge (EDTA);]		
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [izolarea virusului din eșantioane de .....;]		
	<sup>(1)</sup> <i>fie</i> [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 în prezentul certificat.		
<b>Note</b>			
Prezentul certificat vizează carnea proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată provenind de la animale sălbatice din familiile <i>Suidae</i> , <i>Tayassuidae</i> și <i>Tapiridae</i> care sunt ucise sau vâdate 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>			
— Căsuța I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.			
— Căsuța I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.			
— Căsuța I.15: A se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (vapor). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în Uniune.			
— Căsuța I.19: A se folosi codul SA adecvat: 02.03, 02.08.90 sau 05.04.			
— Căsuța I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.			
— Căsuța I.23: Pentru containere sau cutii, ar trebui să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).			
— Căsuța I.28: <i>Natura produsului</i> : A se menționa „carcasă întregă”, „parte laterală a carcasei”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți de carcasă”.			
— Căsuța I.28: <i>Tip de tratament</i> : Indicați „maturată” sau „nejuipuită”, dacă este cazul. În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (ll/aa) porțiunilor/bucăților.			
— Căsuța I.28: <i>Abator</i> : orice abator sau unitate de prelucrare a vânatului.			

▼ **C1**

ȚARA		Model SUW	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) A se păstra, după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>3</sup>) Date. Importurile de carne de acest tip nu se autorizează în cazul în care aceasta provine de la animale ucise sau vâdate fie înainte de data autorizației de import în Uniune din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului menționat în căsuțele I.7 și I.8, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul de carne de acest tip provenind din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului în cauză.</p> <p>(<sup>4</sup>) Se vor oferi garanții suplimentare dacă aceasta se cere în coloana 5 „GS” din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, cu mențiunea „C”. În aceste scopuri, la teste altele decât EDTA, eșantioanele de utilizat sunt cele din amigdale și splină, plus un eșantion din ileon sau rinichi și un eșantion din cel puțin unul dintre următorii noduli limfatici: retrofaringieni, parotidieni, submandibulari sau mezenterici. Se indică eșantioanele utilizate.</p>			
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Funcție și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>			



TARA		Model EQW		Certificat veterinar catre UE				
Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator Nume Adresa Tel.N°			I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a		
				I.3. Autoritatea Competenta Centrala				
				I.4. Autoritatea Competenta Locala				
	I.5. Destinatar Nume Adresa Cod postal Tel.N°			I.6.				
	I.7. Tara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Tara de destinatie	
							I.10. Regiunea de destinatie	
	I.11. Locul de origine Nume Adresa			Numar de aprobare		I.12.		
	I.13. Locul de imbarcare			I.14. Data plecarii				
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare: Referinte documentare			I.16. PIF de intrare in UE				
				I.17.				
	I.18. Speciile de animale/Produs			I.19. Codul produsului		I.20. Numar/Cantitate		
	I.21. Temperatura produselor Ambiental <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat <input type="checkbox"/>			I.22. Numar de ambalaje				
I.23. Identificarea containerului/Numarul 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 in UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea animalelor/produselor								
Specii (nume stiintific)		Natura marfurilor		Numar de aprobare a unitatilor/vaselor		Numar de ambalaje	greutate neta	
				abator unitate de transare		depozit frigorific		



ȚARA		Model EQW		
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.	
Partea II: Certificare	<b>II.1 Atestarea sănătății publice</b>			
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante din Regulamentele (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific următoarele: carnea provenită de la solipede sălbatice aparținând subgenului <i>Hippotigris</i> (zebra), descrisă în partea I, a fost obținută în conformitate cu respectivele dispoziții, 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 conformitate cu secțiunea IV 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 și, în special, a fost supusă unui control printr-o metodă de digestie cu rezultate negative;		
	II.1.4	carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a unei inspecții post-mortem efectuată 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> ) fie	[carcasa sau părți ale acesteia poartă mărci de sănătate în conformitate cu secțiunea I capitolul III din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;]	
		( <sup>1</sup> ) fie	[pachetelor de carne li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]	
	II.1.6	carnea îndeplinește criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru alimente;		
	II.1.7	sunt îndeplinite garanțiile pentru animalele vii și produsele care provin de la aceste animale, prevăzute în 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 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.		
	<b>II.2. Atestarea sănătății animalelor</b>			
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I:		
	II.2.1	s-a obținut de la animale sălbatice ucise între .....(zz/ll/aaaa) și ..... (zz/ll/aaaa) ( <sup>2</sup> ) pe teritoriul/teritoriile cu codul: ..... ( <sup>3</sup> );		
	II.2.2	s-a obținut de la animale sălbatice care, după ucidere, 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 autorizată de prelucrare a vânatului, în jurul căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar de pestă cabalină africană sau morvă în cursul celor 40 de zile precedente, sau, în eventualitatea survenirii unui caz de astfel de boli, pregătirea cărnii pentru export către Uniune a fost autorizată doar după înlăturarea întregii cantități de carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității, sub supravegherea unui medic veterinar oficial;		
II.2.3	s-a obținut și preparat fără a veni în contact cu alte produse din carne care nu respectă cerințele impuse în prezentul certificat.			
<b>Note</b>				
Prezentul certificat vizează carnea proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenită de la solipede sălbatice aparținând subgenului <i>Hippotigris</i> (zebra).				
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.				

## ▼ C1

ȚARA		Model EQW	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Partea I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Căsuța I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010).</li> <li>— Căsuța I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.</li> <li>— Căsuța I.15: A se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (vapor). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în Uniune.</li> <li>— Căsuța I.19: A se folosi codul SA adecvat: 02.08.90 sau 05.04.</li> <li>— Căsuța I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.</li> <li>— Căsuța I.23: Pentru containere sau cutii, ar trebui să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Natura produsului</i>: A se menționa „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcaseri”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”.</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Tip de tratament</i>: Indicați „maturată” sau „nejupuită”, dacă este cazul. În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (II/aa) porțiunilor/bucăților.</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Abator</i>: orice abator sau unitate de prelucrare a vânatului.</li> </ul> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) A se păstra, după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Date. Importurile de carne de acest tip nu se autorizează în cazul în care aceasta provine de la animale ucise sau vâdate fie înainte de data autorizației de import în Uniune din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului menționat în căsuțele I.7 și I.8, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul de carne de acest tip provenind din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului în cauză.</p> <p>(<sup>3</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p>			
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule): _____ Funcție și titlu: _____</p> <p>Data: _____ Semnătura: _____</p> <p>Ștampila: _____</p>			



▼ M24

## Model NZ-TRANSIT-SG

ȚARA:

Certificat sanitar-veterinar pentru UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Numele Adresa  Țara Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.		
			I.3. Autoritatea competentă centrală				
			I.4. Autoritatea competentă locală				
	I.5. Destinatar Numele Adresa  Țara Tel.		I.6.				
	I.7. Țara de de origin e  <b>Singapore</b>	Codul ISO  SG	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10.
	I.11. Locul de origine  Numele Adresa		Numărul de aprobare		I.12.		
	I.13. Locul de încărcare Adresa		I.14. Data plecării		Ora plecării		
	I.15. Mijloc de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare: Documentul:		I.16. PIF de intrare în UE		I.17. Numărul (numerele) CITES		
	I.18. Descrierea mărfurilor			I.19. Codul mărfurilor (codul SA)			
				I.20. Cantitate			
I.21. Temperatura produsului  Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat <input type="checkbox"/>			I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.24. Tipul de ambalare				
I.25. Mărfuri certificate pentru:  Consum uman <input type="checkbox"/>							
I.26.			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor							
Specie (denumire științifică)	Natura mărfurilor	Numărul de autorizare al unităților Abator		Unitate de tranzare	Depozit frigorific	Numărul de pachete	Greutatea netă

## ▼ M24

ȚARA		Model NZ-TRANSIT-SG	
II.	Informații de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificate	<b>II.1 Certificat de sănătate publică</b>	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I:	
	II.1.1.	provine din Noua Zeelandă și introducerea sa în Uniune este autorizată, astfel cum se prevede în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010; și	
	II.1.2.	are ca destinație Uniunea și este însoțită de un certificat sanitar-veterinar întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în anexa I la Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/1901 a Comisiei <sup>(1)</sup> , emis de autoritatea competentă din Noua Zeelandă, cu numărul de referință al certificatului .....; și	
	II.1.3	în cursul tranzitului a fost descărcată, depozitată, reîncărcată și transportată în conformitate cu ► <sup>(1)</sup> cerințele relevante prevăzute în secțiunea I, respectiv V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004◄; și	
	II.1.4	în timpul tuturor etapelor tranzitului a fost ținută separat de produsele animale care nu îndeplinesc condițiile pentru a fi importate în Uniune; și	
	II.1.5	îndeplinește condițiile pentru a fi importată în Uniune.	
	<b>II.2 Certificat de tranzit</b>	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că transportul de carne proaspătă descrisă în partea I:	
	II.2.1	a sosit în zona destinată controalelor vamale din aeroportul din Singapore în cutii cu cel puțin un sigiliu inviolabil aplicat pe ambalajul exterior al fiecărei cutii într-un mod care să nu permită deschiderea cutiilor fără ca cel puțin un sigiliu să fie distrus sau deteriorat; și	
	II.2.2	imediat după descărcarea din avion, a fost supus controlului documentelor și al identității și, dacă este cazul, unui control fizic <sup>(2)</sup> de către autoritatea competentă din Singapore; și	
	II.2.3	a fost depozitat într-o unitate autorizată în zona destinată controalelor vamale din Singapore <sup>(3)</sup> ; și	
	II.2.4	a fost reîncărcat într-un container frigorific într-o unitate autorizată din zona destinată controalelor vamale din Singapore, sub supravegherea autorității competente din Singapore; și	
		containerul frigorific:	
	II.2.5	a fost sigilat de către autoritatea vamală din Singapore, în vederea transportului de la unitatea autorizată la portul maritim din Singapore; și	
	II.2.6	a fost sigilat de către autoritatea competentă din Singapore, în vederea transportului de la unitatea autorizată până la sosirea la primul post de inspecție la frontieră al Uniunii.	
	<b>Note</b>	Prezentul certificat vizează următoarele mărfuri constând în carne proaspătă provenind din Noua Zeelandă, a cărei introducere în Uniune de către Noua Zeelandă este autorizată, care este însoțită de modelul corespunzător de certificat sanitar-veterinar emis de autoritatea competentă din Noua Zeelandă, care are ca destinație Uniunea și care este descărcată, reîncărcată și tranzitată, cu sau fără depozitare, prin Singapore:	
—	carne proaspătă, inclusiv carne tocată, provenind de la:		
1.	bovine domestice (inclusiv speciile <i>Bubalus</i> și <i>Bison</i> și hibridii acestora);		
2.	ovine domestice ( <i>Ovis aries</i> ) sau caprine domestice ( <i>Capra hircus</i> );		
3.	porcine domestice ( <i>Sus scrofa</i> );		
4.	solipede domestice ( <i>Equus caballus</i> , <i>Equus asinus</i> și hibridii acestora);		

►<sup>(1)</sup> C4

## ▼ M24

ȚARA		Model NZ-TRANSIT-SG		
II.	Informații de sănătate	II.a.	Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— carne proaspătă, exceptând organele și carnea tocată, provenind de la:</p> <p>5. animale nedomestice de crescătorie din ordinul <i>Artiodactyla</i> [altele decât bovinele (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>;</p> <p>6. animale nedomestice sălbatice din ordinul <i>Artiodactyla</i> [altele decât bovinele (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>;</p> <p>7. animale nedomestice de crescătorie aparținând familiei <i>Suidae</i>, <i>Tayassuidae</i> sau <i>Tapiridae</i>;</p> <p>8. animale nedomestice sălbatice aparținând familiei <i>Suidae</i>, <i>Tayassuidae</i> sau <i>Tapiridae</i>.</p> <p>Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului care sunt potrivite pentru consumul uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerate sau congelate.</p> <p><b>Partea I:</b></p> <p>— Rubrica de referință I.7: Țara de origine este aici țara de expediere: Singapore.</p> <p>— Rubrica de referință I.11: Locul de origine: denumirea, adresa și numărul de autorizare al unității de expediere din Singapore.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Trebuie să se menționeze numărul de înregistrare (vagoane de tren sau container și camioane), numărul zborului (avion) sau denumirea (navă). În cazul descărcării și încărcării, expeditorul trebuie să informeze PIF de la intrarea în Uniune.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: Se utilizează codul SA adecvat: 02.01, 02.02, 02.03, 02.04, 02.05, 02.06, 02.08.90, 02.09, 05.04 sau 15.02.</p> <p>— Rubrica de referință I.20: Se indică greutatea brută totală și greutatea netă totală.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: Pentru containere: Numărul containerului și numărul sigiliului aplicat de către autoritatea competentă din Singapore la finalizarea încărcării.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Natura mărfurilor: a se menționa «carcasă întreagă», «parte laterală a carcasei», «sferturi de carcasă», «bucăți» sau «carne tocată». Numărul de autorizare: indicați unitățile autorizate din Noua Zeelandă.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Pentru transporturile de carne proaspătă pentru care echivalența a fost stabilită în temeiul Acordului dintre Comunitatea Europeană și Noua Zeelandă (Decizia 97/132/CE a Consiliului), modelul corespunzător de certificat sanitar-veterinar este prevăzut în anexa I la Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/1901 a Comisiei din 20 octombrie 2015 de stabilire a normelor de certificare și a unui model de certificat sanitar pentru importul în Uniune de transporturi de animale vii și de produse de origine animală provenind din Noua Zeelandă și de abrogare a Deciziei 2003/56/CE.</p> <p>(<sup>2</sup>) În cazuri excepționale care prezintă un risc la adresa sănătății animale sau a sănătății publice sau când se suspectează existența unor nereguli, trebuie efectuate controale fizice suplimentare.</p> <p>(<sup>3</sup>) Se elimină în cazul în care transportul a fost încărcat fără depozitare.</p>				
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>				

▼C1

## ANEXA III

## Model TRANZIT/DEPOZITARE

TARA

Certificat veterinar catre UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a	
	Nume					
	Adresa		I.3. Autoritatea Competenta Centrala			
	Tel.N°		I.4. Autoritatea Competenta Locala			
	I.5. Destinatar		I.6. Persoana responsabila de incarcatura in UE			
	Nume		Nume			
	Adresa		Adresa			
	Cod postal		Cod postal			
	Tel.N°		Tel.N°			
	I.7. Tara de origine		Codul ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod
I.9. Tara de destinatie		Codul ISO	I.10. Regiunea de destinatie		Cod	
I.11. Locul de origine			I.12. Locul de destinatie			
Nume		Numar de aprobare		Depozit vamal <input type="checkbox"/>		
Adresa				Ship supplier <input type="checkbox"/>		
				Nume		
				Adresa		
				Cod postal		
				Numar de aprobare		
I.13. Locul de imbarcare			I.14. Data plecarii			
I.15. Mijlocul de transport			I.16. PIF de intrare in UE			
Avion <input type="checkbox"/>			Vapor <input type="checkbox"/>			
Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/>						
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>			Altele <input type="checkbox"/>			
Identificare:			I.17. Nr de CITES			
Referinte documentare						
I.18. Speciile de animale/Produs				I.19. Codul produsului		
				I.20. Numar/Cantitate		
I.21. Temperatura produselor				I.22. Numar de ambalaje		
Ambiental <input type="checkbox"/>				Refrigerat <input type="checkbox"/>		
				Congelat <input type="checkbox"/>		
I.23. Identificarea containerului/Numarul sigiliului				I.24. Tipul de ambalare		
I.25. Animale certificate ca/ produse certificate pentru:						
Consum uman <input type="checkbox"/>						
I.26. Pentru tranzit intr-o tara terta vis-à-vis de UE <input type="checkbox"/>				I.27.		
Tara terta		Codul ISO				
I.28. Identificarea animalelor/produselor						
Specii (nume stiintific)	Natura mărfurilor	tip de tratament	Numar de aprobare a unitatilor/vaselor		Numar de ambalaje	
			abator	unitate de transare	unitate producatoare	
					greutate neta	



ȚARA		Model TRANZIT/DEPOZITARE	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1 Atestarea sănătății animalelor</b>		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific următoarele: carnea proaspătă descrisă în partea I:		
	II.1.1	provine dintr-o țară sau regiune autorizată pentru a efectua importuri în Uniune, astfel cum se prevede în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, la data sacrificării și	
	II.1.2	respectă condițiile relevante privind sănătatea animală stabilite în certificatul de sănătate animală, respectiv în modelele de certificat [BOV] [OVI] [POR] [EQU] [RUF] [RUW] [SUF] [SUW] [EQW] (1) din partea 2 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 și	
II.1.3	provine de la animale care au fost sacrificate și prelucrate la ..... (zz/II/aaaa) sau între ..... (zz/II/aaaa) și ..... (zz/II/aaaa) (2).		
<b>Note</b>			
Prezentul certificat vizează tranzitul și depozitarea, conform articolului 12 alineatul (4) sau articolului 13 din Directiva 97/78/CE în ceea ce privește:			
— carnea proaspătă, inclusiv carnea tocată, provenind de la:			
(1) bovine domestice (inclusiv speciile <i>Bubalus</i> și <i>Bison</i> și hibridii acestora) (model „BOV”);			
(2) ovine domestice ( <i>Ovis aries</i> ) sau caprine domestice ( <i>Capra hircus</i> ) (model „OVI”);			
(3) porcine domestice ( <i>Sus scrofa</i> ) (model „POR”);			
— carnea proaspătă, exceptând carnea tocată, provenind de la:			
(4) solipede domestice ( <i>Equus caballus</i> , <i>Equus asinus</i> și hibridii acestora) (model „EQU”);			
— carne proaspătă, exceptând organele comestibile și carnea tocată, provenind de la:			
(5) animale nedomestice de crescătorie din ordinul <i>Artiodactyla</i> [altele decât bovinele (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> . (modelul „RUF”);			
(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 din familiile <i>Rhinocerotidae</i> și <i>Elephantidae</i> (model „RUW”);			
(7) animale nedomestice de crescătorie aparținând familiilor <i>Suidae</i> , <i>Tayassuidae</i> sau <i>Tapiridae</i> (model „SUF”);			
(8) animale nedomestice sălbatice aparținând familiilor <i>Suidae</i> , <i>Tayassuidae</i> sau <i>Tapiridae</i> (model „SUW”);			
(9) solipede sălbatice aparținând subgenului <i>Hippotigris</i> (zebra) (model „EQW”).			
Carnea proaspătă cuprinde toate părțile animalului destinate consumului uman, fie în stare proaspătă, fie refrigerată sau congelată.			

## ▼ C1

ȚARA		Model TRANZIT/DEPOZITARE	
II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Partea I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Căsuța I.8: Se menționează codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</li> <li>— Căsuța I.11: Locul de proveniență: numele și adresa unității de expediere.</li> <li>— Căsuța I.12: a se include adresa (și numărul autorizației, dacă se cunoaște) antrepozitului dintr-o zonă liberă, antrepozitului liber, antrepozitului vamal sau vasului de depozitare.</li> <li>— Căsuța I.15: a se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (vapor). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în Uniune.</li> <li>— Căsuța I.19: A se folosi codul SA adecvat: 02.01, 02.02, 02.03, 02.04, 02.05, 02.06, 02.08.90, 02.09, 05.04 sau 15.02.</li> <li>— Căsuța I.20: Se indică greutatea brută și netă totală.</li> <li>— Căsuța I.23: Pentru containere sau cutii, ar trebui să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Natura produsului</i>: a se menționa „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcasei”, „sferturi de carcasă”, „bucăți” sau „carne tocată”.</li> <li>— Căsuța I.28: <i>Tip de tratament</i>: În cazul în care carnea este congelată, a se indica data congelării (II/aa) porțiunilor/bucăților.</li> </ul> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) A se păstra, după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Data sau datele sacrificării. Importurile de carne de acest tip nu se autorizează în cazul în care aceasta provine de la animale sacrificate fie înainte de data autorizației de export către Uniune de pe teritoriul menționat în căsuțele I.7 și I.8, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul de carne de acest tip provenind din țara terță, de pe teritoriul sau o parte a teritoriului în cauză.</p>			
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule): _____ Funcție și titlu: _____</p> <p>Data: _____ Semnătura: _____</p> <p>Ștampila: _____</p>			

▼ C1

## ANEXA IV

## ANIMALELE MENȚIONATE LA ARTICOLUL 1 ALINEATUL (1) LITERA (b)

## PARTEA 1

## Lista țărilor terțe, a teritoriilor sau a regiunilor acestora

## SECȚIUNEA 1

## Regiuni din țările terțe menționate la articolul 7 alineatul (2)

▼ M1

Țară/teritoriu	Codul părții țării/teritoriului	Descrierea părții țării/teritoriului
US – Statele Unite	US-A	Statul Hawaii <sup>(1)</sup>

<sup>(1)</sup> Suspendat de la 5 mai 2010.

▼ C1

## PARTEA 2

## Tabele cu animale și modelele de certificate sanitar-veterinare corespunzătoare

Tabelul 1		
„QUE”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru loturile de măști de albine și de bondari ( <i>Apis mellifera</i> și <i>Bombus spp</i> ),		
„BEE”: Model de certificat sanitar-veterinar pentru loturile de colonii de bondari ( <i>Bombus spp</i> )		
Ordinul	Familia	Genul/specia
Hymenoptera	<i>Apidae</i>	<i>Apis mellifera</i> , <i>Bombus spp.</i>

▼ **M20****Model QUE**

<b>ȚARA</b>		<b>Certificat sanitar-veterinar către UE</b>						
<b>Partea I: Detalii privind transportul expedit</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Cod poștal Tel.		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa		Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație			
	I.13. Locul de încărcare Adresa		Numărul de autorizare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace 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 Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE			
					I.17. Nr. CITES			
	I.18. Descrierea mărfurilor			I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		01.06.41		
					I.20. Cantitate			
I.21.					I.22. Numărul de pachete			
I.23. Identificarea containerului/Numărul sigiliului					I.24.			
I.25. Mărfuri certificate pentru: Reproducție <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Pentru import sau admitere în UE		<input type="checkbox"/>			
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică)								



▼ **M20**

TARA		Model QUE	
II.	Informații privind starea de sănătate	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	II.1. <b>Atestare de sănătate animală:</b> Subsemnatul certific faptul că animalele descrise în partea I a prezentului certificat îndeplinesc următoarele cerințe:		
	II.1.1. Provin din teritoriul cu codul: ..... <sup>(1)</sup> în care loca americană, gândacul mic de stup ( <i>Aethina tumida</i> ) și acarianul <i>Tropilaelaps</i> ( <i>Tropilaelaps</i> spp.) sunt boli/dăunători cu declarare obligatorie.		
	II.1.2. Ele:		
	(a) provin dintr-o stupină care se află sub supravegherea și controlul autorității competente;		
	(b) provin dintr-o zonă care nu face obiectul niciunei restricții asociate unei apariții a locii americane și în care nu a fost semnalată nicio apariție a acesteia în decursul a cel puțin 30 de zile înaintea emiterii prezentului certificat. În cazul în care a fost semnalat anterior un focar de locă americană, toți stupii situați pe o rază de trei kilometri au fost controlați de către autoritatea competentă și toți stupii infectați au fost arși sau tratați și inspectați în mod corespunzător de către autoritatea competentă respectivă în decursul a 30 de zile de la data constatării ultimului caz;		
	(c) provin din stupi sau colonii (în cazul bondarilor) din care, în decursul ultimelor 30 de zile, au fost testate, cu rezultate negative, eșantioane de faguri cu scopul depistării locii americane, astfel cum se prevede în Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE;		
	(d) provin dintr-o zonă cu o rază de cel puțin 100 km care nu face obiectul niciunei restricții asociate cu apariția gândacului mic de stup ( <i>Aethina tumida</i> ) sau a <i>Tropilaelaps</i> spp. și în care nu există infestări cu acestea;		
	(e) provin din stupi sau colonii (în cazul bondarilor) care au fost inspectate imediat înaintea expedierii și care nu prezintă niciun semn sau indiciu clinic de boală, inclusiv de infestări care afectează albinele;		
	(f) au fost supuse unor examinări amănunțite pentru a se asigura faptul că albinele și ambalajul nu conțin gândacul mic de stup ( <i>Aethina tumida</i> ) sau ouă sau larve ale acestuia, sau alte infestări, în special <i>Tropilaelaps</i> spp., care afectează albinele.		
	II.1.3. Materialul de ambalaj, cuștile pentru măci, produsele și hrana însoțitoare sunt noi și nu au fost în contact cu albine bolnave sau cu faguri infestați și au fost luate toate precauțiile necesare în vederea prevenirii contaminării cu agenți care cauzează boli sau infestarea albinelor.		
<b>Note</b>			
<b>Partea I:</b>			
— Rubrica de referință I.12: introducerea mătcilor de albine și a însoțitoarelor acestora ( <i>Apis mellifera</i> ) nu este autorizată în teritoriile statelor membre menționate în coloana a treia din tabelul prevăzut în anexa la Decizia de punere în aplicare 2013/503/UE a Comisiei (JO L 273, 15.10.2013, p. 38).			
— Rubrica de referință I.20: Numărul de măci ( <i>Apis mellifera</i> și <i>Bombus</i> spp.). Fiecare matcă poate fi însoțită de maximum 20 de însoțitoare.			
<b>Partea II:</b>			
<sup>(1)</sup> Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II sau în secțiunea 1 din partea 1 a anexei IV la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei.			
Medic veterinar oficial/inspector oficial			
Numele (cu majuscule):		Calificare și titlu:	
Data:		Semnătura:	
Parafa:			

▼ C1

## Model BEE

TARA

Certificat veterinar catre UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Transportator		I.2. Numarul de referinta al certificatului		I.2.a			
	Nume							
	Adresa		I.3. Autoritatea Competenta Centrala					
	Tel.N°		I.4. Autoritatea Competenta Locala					
	I.5. Destinatar		I.6.					
	Nume							
	Adresa							
	Cod postal							
	Tel.N°							
	I.7. Tara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Tara de destinatie	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinatie	Cod
	I.11. Locul de origine		Numar de aprobare		I.12.			
	Nume							
	Adresa							
Nume		Numar de aprobare						
Adresa								
Nume		Numar de aprobare						
Adresa								
I.13. Locul de imbarcare		Numar de aprobare		I.14. Data plecarii		ora plecarii		
Adresa								
I.15. Mijlocul de transport				I.16. PIF de intrare in UE				
Avion <input type="checkbox"/>		Vapor <input type="checkbox"/>						
		Vagon de cale ferata <input type="checkbox"/>						
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>		Altele <input type="checkbox"/>		I.17. Nr de CITES				
Identificare:								
Referinte documentare								
I.18. Speciile de animale/Produs				I.19. Codul produsului		01.06.90		
						I.20. Numar/Cantitate		
I.21.						I.22. Numar de ambalaje		
I.23. Identificarea containerului/Numarul sigiliului						I.24.		
I.25. Animale certificate ca/ produse certificate pentru:								
Reproductie <input type="checkbox"/>								
I.26.				I.27. Pentru import sau admitere in UE		<input type="checkbox"/>		
I.28. Identificarea animalelor/produselor								
Specii (nume stiintific)		Sistem de identificare		Numar de identificare				

▼ C1

ȚARA		Model BEE	
Partea II: Certificare	II.	Informații de sănătate	II.a. Număr de referință al certificatului
	II.1.	II.b.	
<p><b>Atestarea sănătății animalelor:</b></p> <p>Subsemnatul, certific faptul că:</p> <p>II.1.1</p> <p>(a) bondarii (<i>Bombus</i> spp.) descriși în partea I a prezentului certificat au fost crescuți și ținuți într-un mediu controlat, în cadrul unei unități autorizate care se află sub supravegherea și controlul autorității competente;</p> <p>(b) unitatea descrisă în partea I a prezentului certificat a fost inspectată imediat înaintea expedierii și toți bondarii și reproducătoarele nu prezintă niciun semn clinic sau suspiciuni de boală, inclusiv de infestări care să afecteze albinele;</p> <p>(c) toate coloniile destinate importului în Uniune au fost supuse unor examinări amănunțite pentru a verifica faptul că bondarii, reproducătoarele și ambalajul nu conțin gândacul mic de stup (<i>Aethina tumida</i>) sau ouăle sau larvele acestuia, sau alte infestări care afectează albinele, în special <i>Tropilaelaps</i> spp.</p> <p>II.1.2 materialul de ambalaj, containerele, produsele și hrana însoțitoare sunt noi și nu au intrat în contact cu albine bolnave sau cu faguri infestați și au fost luate toate precauțiile necesare în vederea prevenirii contaminării cu agenți care provoacă boli sau infestarea albinelor.</p>			
<p><b>Note</b></p> <p><b>Partea I:</b></p> <p>— Căsuța I.20: Numărul de containere cu bondari (<i>Bombus</i> spp.), fiecare conținând o colonie de maximum 200 de bondari adulți.</p>			
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Funcție și titlu:</p> <p>Semnătura:</p>			

▼ **C1***ANEXA V***Note explicative pentru completarea certificatului sanitar-veterinar**

(menționate la articolul 18)

- (a) Certificatele sanitar-veterinare sunt emise de țara terță exportatoare pe baza modelelor prevăzute la partea 2 a anexelor I, II și IV și în anexa III, în conformitate cu modelul corespunzător animalelor vii/cărnii proaspete în cauză.

Ele conțin, numerotate în ordinea indicată în model, certificatele necesare pentru orice țară terță și, dacă este cazul, garanțiile suplimentare cerute pentru țara terță exportatoare sau pentru o parte a acesteia.

În cazul în care statul membru de destinație impune cerințe suplimentare de certificare în cazul animalelor vii/cărnii proaspete în cauză, se adaugă la formularul original al certificatului sanitar-veterinar certificate care să ateste faptul că respectivele cerințe sunt îndeplinite.

- (b) În cazul în care modelul de certificat prevede că anumite mențiuni se păstrează după caz, mențiunile care nu sunt relevante pot fi tăiate de către medicul veterinar oficial responsabil cu certificarea, acesta marcându-le cu inițialele și ștampila sa, sau pot fi eliminate complet din certificat.
- (c) Trebuie să se furnizeze un certificat individual și unic pentru animalele vii/carneea proaspătă care sunt exportate dintr-un teritoriu sau din mai multe teritorii din aceeași țară exportatoare prevăzută în coloanele 2 și 3 din partea 1 a anexei I, II sau IV care se expediază către aceeași destinație și se transportă în același vagon sau camion, aceeași aeronavă sau navă.
- (d) Originalul fiecărui certificat se compune dintr-o singură foaie sau, în cazul în care sunt necesare mai multe informații, este prezentat astfel încât toate foile necesare să facă parte dintr-un document unitar și indivizibil.
- (e) Certificatul sanitar-veterinar se întocmește în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație și ale statului membru în care se situează punctul de control la frontiera de intrare a lotului în Uniune. Cu toate acestea, statele membre în cauză pot să autorizeze elaborarea certificatului în limba oficială a unui alt stat membru, certificatul fiind însoțit, dacă este necesar, de o traducere oficială.
- (f) În cazul în care se anexează foi suplimentare la certificat, din motive care țin de identificarea diferitelor elemente ale lotului (tabelul de la punctul I.28 din modelul de certificat sanitar-veterinar), aceste foi se consideră, de asemenea, ca făcând parte din originalul certificatului prin aplicarea, cel puțin pe fiecare foaie, a semnăturii și a ștampilei medicului veterinar oficial responsabil cu certificarea.
- (g) În cazul în care certificatul, inclusiv tabelele suplimentare prevăzute la litera (f), se compune din mai multe pagini, fiecare pagină se numerează în partea de jos – (numărul paginii) din (numărul total de pagini) – și este prevăzută, în partea de sus, cu numărul de referință al certificatului atribuit de autoritatea competentă.
- (h) Originalul certificatului trebuie completat și semnat de către un medic veterinar oficial sau de un alt inspector oficial numit, în cazul în care acest fapt este prevăzut în modelul de certificat sanitar-veterinar. În cazul animalelor vii, certificatul trebuie completat și semnat în decursul celor 24 de ore dinaintea încărcării lotului pentru introducere în Uniune. Autoritățile competente din țara terță exportatoare asigură respectarea unor norme de certificare echivalente cu cele stabilite în Directiva 96/93/CE <sup>(1)</sup>.
- Culoarea semnăturii va fi diferită de cea a textului tipărit. Această cerință se aplică, de asemenea, ștampilelor, cu excepția timbrului sec și a filigranului.
- (i) Numărul de referință al certificatului menționat în rubricile I.2 și II.a. trebuie emis de autoritatea competentă.

<sup>(1)</sup> JO L 13, 16.1.1997, p. 28.

▼ **M18**

## ANEXA VI

## PARTEA 1

<b>Tabelul 1</b>		
„RUM-A”: Model de certificat veterinar pentru animalele din speciile enumerate în continuare care sunt originare din și destinate unui organism, institut sau centru autorizat.		
<b>Ordin</b>	<b>Familie</b>	<b>Gen/specie</b>
Artiodactyla	Antilocapridae	<i>Antilocapra</i> ssp.
	Bovidae	<i>Addax</i> ssp., <i>Aepyceros</i> ssp., <i>Alcelaphus</i> ssp., <i>Ammodorcas</i> ssp., <i>Ammotragus</i> ssp., <i>Antidorcas</i> ssp., <i>Antilope</i> ssp., <i>Bison</i> ssp., <i>Bos</i> ssp. (inclusiv <i>Bibos</i> , <i>Novibos</i> , <i>Poephagus</i> ), <i>Boselaphus</i> ssp., <i>Bubalus</i> ssp. (inclusiv <i>anoa</i> ), <i>Budorcas</i> ssp., <i>Capra</i> ssp., <i>Cephalophus</i> ssp., <i>Connochaetes</i> ssp., <i>Damaliscus</i> ssp. (inclusiv <i>Beatragus</i> ), <i>Dorcatragus</i> ssp., <i>Gazella</i> ssp., <i>Hemitragus</i> ssp., <i>Hippotragus</i> ssp., <i>Kobus</i> ssp., <i>Litocranius</i> ssp., <i>Madoqua</i> ssp., <i>Naemohedus</i> ssp. (inclusiv <i>Nemorhaedus</i> și <i>Capricornis</i> ), <i>Neotragus</i> ssp., <i>Oreamnos</i> ssp., <i>Oreotragus</i> ssp., <i>Oryx</i> ssp., <i>Ourebia</i> ssp., <i>Ovibos</i> ssp., <i>Ovis</i> ssp., <i>Patholops</i> ssp., <i>Pelea</i> ssp., <i>Procapra</i> ssp., <i>Pseudois</i> ssp., <i>Pseudoryx</i> ssp., <i>Raphicerus</i> ssp., <i>Redunca</i> ssp., <i>Rupicapra</i> ssp., <i>Saiga</i> ssp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> ssp., <i>Sylvicapra</i> ssp., <i>Syncerus</i> ssp., <i>Taurotragus</i> ssp., <i>Tetracerus</i> ssp., <i>Tragelaphus</i> ssp. (inclusiv <i>Boocerus</i> ).
	Camelidae	<i>Camelus</i> ssp., <i>Lama</i> ssp., <i>Vicugna</i> ssp.
	Cervidae	<i>Alces</i> ssp., <i>Axis-Hyelaphus</i> ssp., <i>Blastocerus</i> ssp., <i>Capreolus</i> ssp., <i>Cervus-Rucervus</i> ssp., <i>Dama</i> ssp., <i>Elaphurus</i> ssp., <i>Hippocamelus</i> ssp., <i>Hydropotes</i> ssp., <i>Mazama</i> ssp., <i>Megamuntiacus</i> ssp., <i>Muntiacus</i> ssp., <i>Odocoileus</i> ssp., <i>Ozotoceros</i> ssp., <i>Pudu</i> ssp., <i>Rangifer</i> ssp.
	Giraffidae	<i>Giraffa</i> ssp., <i>Okapia</i> ssp.
	Moschidae	<i>Moschus</i> ssp.
	Tragulidae	<i>Hyemoschus</i> ssp., <i>Tragulus-Moschiola</i> ssp.

<b>Tabelul 2</b>		
„SUI-A”: Model de certificat veterinar pentru animalele din speciile enumerate în continuare care sunt originare din și destinate unui organism, institut sau centru autorizat.		
<b>Ordin</b>	<b>Familie</b>	<b>Gen/specie</b>
Artiodactyla	Suidae	<i>Babyrousa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp., <i>Sus</i> ssp.
	Tayassuidae	<i>Catagonus</i> ssp., <i>Pecari-Tayassu</i> ssp.
	Hippopotamidae	<i>Hexaprotodon-Choeropsis</i> ssp., <i>Hippopotamus</i> ssp.

▼ **M18**

<b>Tabelul 3</b>		
"TRE-A": Model de certificat veterinar pentru animalele din speciile enumerate în continuare care sunt originare din și destinate unui organism, institut sau centru autorizat.		
<b>Ordinul</b>	<b>Familia</b>	<b>Genul/specia</b>
Perissodactyla	Tapiridae	<i>Tapirus</i> ssp.
	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp.
Proboscidea	Elephantidae	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.

▼ **M18**

## PARTEA 2

## Model RUM-A

ȚARA		Certificat veterinar către UE														
Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Numele Adresa Tel.				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.									
					I.3. Autoritatea competentă centrală											
					I.4. Autoritatea competentă locală											
	I.5. Destinatari Numele Adresa Cod poștal Tel.				I.6.											
	I.7. Țara de origine		Cod ISO		I.8. Regiunea de origine		Cod		I.9. Țara de destinație		Cod ISO		I.10. Regiunea de destinație		Cod	
	I.11. Locul de origine Numele Adresa				Numărul de autorizare				I.12.							
	I.13. Locul de încărcare Adresa				Numărul de autorizare				I.14. Data plecării							
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de tren <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE				I.17.							
	I.18. Descrierea mărfurilor						I.19. Codul mărfurilor (cod SA)									
							I.20. Cantitate									
	I.21.						I.22. Numărul de pachete									
	I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24.									
I.25. Produse certificate pentru: Organismul autorizat <input type="checkbox"/>																
I.26.						I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>										
I.28. Identificarea produselor Specie (denumire științifică)      Sistem de identificare      Număr de identificare      Vârstă      Sex																

## ▼ M18

ȚARA		Model RUM-A	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1. Certificat de sănătate animală</b>	Subsemnatul, medic veterinar oficial responsabil de organismul, institutul sau centrul/exploatația <sup>(1)</sup> autorizate de origine, certific faptul că animalele descrise în partea I îndeplinesc următoarele condiții:	
	<b>II.1.1.</b>	Provin din țara, teritoriul sau partea acesteia descrise în rubrica I.7.:	
		(a) în care bolile menționate în prezentul certificat sunt boli cu declarare obligatorie,	
		(b) care, la data eliberării acestui certificat, a fost indemnă de pestă bovină timp de 12 luni.	
	<b>II.1.2.</b>	Provin de la organismul, institutul sau centrul/exploatația <sup>(1)</sup> descrisă în rubrica I.11.,	
		(a) care sunt autorizate în conformitate cu cerințele și condițiile stabilite în partea 3 și 4 din anexa VI la Regulamentul (UE) nr. 206/2010;	
		(b) care nu fac obiectul niciunei restricții privind un program național de combatere a bolilor infecțioase la care animalele menționate în rubrica I.28. sunt receptive;	
		(c) în care nu au existat cazuri clinice ale următoarelor boli la care animalele menționate în rubrica I.28. sunt receptive:	
		— antrax, în ultimele 30 de zile;	
		— febră aftoasă, boala limbii albastre, febra Văii de Rift, stomatită veziculoasă, rabie, pleuropneumonie contagioasă bovină, dermatoză nodulară contagioasă, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină, în ultimele 6 luni;	
	(d) în care nu au existat cazuri clinice sau neclinice de tuberculoză și bruceloză, în ultimele 6 luni;		
	(e) în jurul cărora, pe o rază de 10 km, în ultimele 30 de zile, nu au existat cazuri de următoarele boli la care animalele menționate la rubrica I.28. sunt receptive: febra aftoasă, stomatita veziculoasă, pleuropneumonie contagioasă bovină, pesta micilor rumegătoare, variolă ovină și caprină, pleuropneumonie contagioasă caprină;		
	(f) în jurul cărora, pe o rază de 150 km, în ultimele 30 de zile, nu au existat cazuri de următoarele boli la care animalele menționate la rubrica I.28. sunt receptive: boala limbii albastre, boala hemoragică epizootică, febra Văii de Rift, dermatoză nodulară contagioasă;		
	(g) în care au rămas de la naștere sau în ultimele 6 luni înainte de a fi expediate către Uniune.		
<b>II.1.3.</b>	Acestea:		
	(a) nu au intrat în contact cu alte animale care nu respectă cel puțin aceleași cerințe sanitare, astfel cum sunt descrise în prezentul certificat, în ultimele 30 de zile și în timpul transportării lor de la organismul, institutul sau centrul/exploatația autorizate <sup>(1)</sup> la locul de expediere;		
	(b) au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore înainte de încărcare și nu au prezentat niciun semn clinic de boală și sunt apte pentru transportul prevăzut;		
	(c) nu sunt animale care trebuie sacrificate în cadrul unui program național de eradicare a bolilor.		
<b>II.1.4. Febra aftoasă</b>			
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[(a) Provin din țara, teritoriul sau partea acestuia descrisă în rubrica I.7 care a fost indemnă în ultimele 12 luni de febră aftoasă cu sau fără vaccinare, și]		
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[(a) Au fost supuse următoarelor teste:		
	— un test serologic de depistare a infecției cu virusul febrei aftoase, efectuat în conformitate cu unul dintre testele pentru comerțul internațional prevăzute în Manualul de Teste de Diagnostic și Vaccinuri pentru Animale Terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (denumit în continuare „Manualul OIE privind animalele terestre”), cu rezultate negative, efectuat cu 10 zile înainte de expedierea către Uniune,		
	— <sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> [[un test probang de depistare a infecției cu virusul febrei aftoase, efectuat în conformitate cu procedurile descrise în Manualul OIE privind animalele terestre, cu rezultate negative <sup>(1)</sup> <sup>(3)</sup> [efectuat cu 10 zile înainte de expedierea către Uniune] <sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> [efectuat de două ori, la interval de 15 zile, dintre care al doilea a fost efectuat cu 10 zile înainte de expedierea către Uniune, și]		
<sup>(1)</sup>	(b) nu au fost vaccinate împotriva febrei aftoase.		



▼ **M18**

TARA		Model RUM-A
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
		II.b.
<b>II.1.5.</b>	<b>Boala limbii albastre și boala hemoragică epizootică (EHD)</b>	
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[provin din țara, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubrica I.7, care a fost indemnă de boala limbii albastre/BHE timp de 24 de luni, în conformitate cu Codul sanitar pentru animalele terestre al OIE (Codul OIE privind animalele terestre).]	
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[au fost ținute într-o instalație protejată împotriva vectorilor dintr-un organism, institut sau centru/exploatație <sup>(1)</sup> autorizată, timp de cel puțin 30 de zile înaintea expedierii, și au fost supuse unui test serologic în conformitate cu Manualul OIE privind animalele terestre, cu rezultate negative, efectuat la cel puțin 28 de zile de la introducerea în organismul, institutul sau centrul autorizat].	
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[au fost ținute într-o instalație protejată împotriva vectorilor dintr-un organism, institut sau centru/exploatație <sup>(1)</sup> autorizată, timp de cel puțin 30 de zile înaintea expedierii, și au fost supuse unui test PCR în conformitate cu Manualul OIE privind animalele terestre, cu rezultate negative, efectuat la cel puțin 14 de zile de la introducerea în organismul, institutul sau centrul autorizat].	
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[provin dintr-o zonă indemnă sezonier și au fost supuse în perioada respectivă unui test serologic în conformitate cu Manualul OIE privind animalele terestre, cu rezultate negative, efectuat cel puțin după 28 de zile de la introducerea în organismul, institutul sau centrul/exploatația <sup>(1)</sup> autorizată.]	
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[provin dintr-o zonă indemnă sezonier și au fost supuse în perioada respectivă unui test PCR în conformitate cu Manualul OIE privind animalele terestre, cu rezultate negative, efectuat cel puțin după 14 de zile de la introducerea în organismul, institutul sau centrul/exploatația <sup>(1)</sup> autorizată.]	
<b>II.1.6.</b>	<b>Febra Văii de Rift</b>	
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[provin din țara, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubrica I.7 care a fost indemnă timp de 48 de luni de febra Văii de Rift și nu au fost vaccinate împotriva acestei boli].	
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[au fost ținute într-o instalație protejată împotriva vectorilor dintr-un organism, institut sau centru/exploatație <sup>(1)</sup> autorizată timp de cel puțin 30 de zile înaintea expedierii, timp în care animalele nu au prezentat niciun semn clinic al febrei Văii de Rift și au fost protejate împotriva vectorilor între instalația de protecție împotriva vectorilor și locul de expediere către Uniune, precum și la locul de expediere.]	
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[au fost supuse unui test de virus neutralizare <sup>(9)</sup> , cu rezultate negative în ceea ce privește depistarea febrei Văii de Rift, astfel cum s-a stabilit și s-a recomandat pentru comerțul internațional în Manualul OIE privind animalele terestre, efectuat la începutul perioadei de izolare/carantină și apoi cu cel puțin 42 de zile mai târziu, dintre care al doilea trebuie să fi fost efectuat ► <sup>(1)</sup> în termen de 10 zile înainte de expedierea către Uniune. ◀]	
<b>II.1.7.</b>	<b>Bruceleză</b>	
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[provin din țara, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubrica I.7, care a fost indemnă în ultimele 12 luni de bruceleză, și nu au fost vaccinate împotriva acestei boli.].	
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[au fost supuse unui test, astfel cum s-a stabilit și recomandat pentru comerțul internațional în Manualul OIE privind animalele terestre, timp de cel puțin 30 de zile înaintea expedierii către Uniune.].	
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[sunt masculi castrați de orice vârstă].	
<b>II.1.8.</b>	<b>Alte vaccinări</b>	
	(a) Nu au fost vaccinate împotriva stomatitei veziculoase,	
	<sup>(5)</sup> (b) Au fost vaccinate împotriva:	
	<sup>(1)</sup> [antraxului la ..... (zz/ll/aaaa) (data/datele), cu următorul/următoarele vaccin (uri) ..... [denumirea vaccinului/vaccinurilor utilizat(e)],	
	<sup>(1)</sup> [rabiei la ..... (zz/ll/aaaa) data/datele], cu următorul/următoarele vaccin (uri) ..... [denumirea vaccinului/vaccinurilor utilizat(e)], iar un test de sânge efectuat la ..... (zz/ll/aaaa) data/datele] arată un răspuns imunitar protector.].	
<b>II.1.9.</b>	<b>Tratament antiparazitar</b>	
	Au fost tratate cel puțin de două ori în cursul celor 40 de zile premergătoare expedierii către Uniune împotriva paraziților interni și externi cu următorul/următoarele produs(e) ..... A se specifica ingredientele active și dozele produselor utilizate .....	
<b>II.1.10.</b>	<b>Încărcarea în mijloacele de transport</b>	
	Animalele au fost încărcate pentru a fi trimise către Uniune la ..... (zz/ll/aaaa) <sup>(6)</sup> , în mijloacele de transport descrise în rubrica I.15, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, litierea sau nutrețul să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.	

▼ **M18****ȚARA****Model RUM-A**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<b>Note</b>		
Prezentul certificat trebuie să fie utilizat pentru animalele vii menționate în nota la rubrica I.28. care provin de la un organism, institut sau centru autorizat într-o țară terță, teritoriul sau parte a acesteia și care sunt destinate unul organism, institut sau centru autorizat situat într-un stat membru. Se utilizează un singur certificat pentru fiecare specie.		
<b>Partea I:</b>		
— Rubrica I.15.: A se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul informează punctele de control la frontieră la intrarea în UE.		
— Rubrica I.19.: A se utiliza codul SA adecvat: 010613 sau 010619.		
— Rubrica I.28.: <i>Sistemul de identificare:</i> A se menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, transponder). Identificatorul trebuie să includă codul ISO al țării exportatoare și să permită identificarea exploatației de origine.		
Vârsta: luni.		
Sexul (M = mascul, F = femelă, C = castrat).		
<i>Specia:</i> Selectați specia dintre cele enumerate mai jos:		
<b>Ordinul</b>	<b>Familia</b>	<b>Genul/specia</b>
Artiodactyla	Antilocapridae	<i>Antilocapra</i>
	Bovidae	<i>Addax</i> ssp., <i>Aepyceros</i> ssp., <i>Alcelaphus</i> ssp., <i>Ammodorcas</i> ssp., <i>Ammotragus</i> ssp., <i>Antidorcas</i> ssp., <i>Antilope</i> ssp., <i>Bison</i> ssp., <i>Bos</i> ssp. (inclusiv <i>Bibos</i> , <i>Novibos</i> , <i>Poephagus</i> ), <i>Boselaphus</i> ssp., <i>Bubalus</i> ssp. (inclusiv <i>anoa</i> ), <i>Budorcas</i> ssp., <i>Capra</i> ssp., <i>Cephalophus</i> ssp., <i>Connochaetes</i> ssp., <i>Damaliscus</i> ssp. (inclusiv <i>Beatragus</i> ), <i>Dorcatragus</i> ssp., <i>Gazella</i> ssp., <i>Hemitragus</i> ssp., <i>Hippotragus</i> ssp., <i>Kobus</i> ssp., <i>Litocranius</i> ssp., <i>Madoqua</i> ssp., <i>Naemorthedus</i> ssp. (inclusiv <i>Nemorhaedus</i> și <i>Capricornis</i> ), <i>Neotragus</i> ssp., <i>Oreamnos</i> ssp., <i>Oreotragus</i> ssp., <i>Oryx</i> ssp., <i>Ourebia</i> ssp., <i>Ovibos</i> ssp., <i>Ovis</i> ssp., <i>Patholops</i> ssp., <i>Pelea</i> ssp., <i>Procapra</i> ssp., <i>Pseudois</i> ssp., <i>Pseudoryx</i> ssp., <i>Raphicerus</i> ssp., <i>Redunca</i> ssp., <i>Rupicapra</i> ssp., <i>Saiga</i> ssp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> ssp., <i>Sylvicapra</i> ssp., <i>Syncerus</i> ssp., <i>Taurotragus</i> ssp., <i>Tetracerus</i> ssp., <i>Tragelaphus</i> ssp. (inclusiv <i>Boocerus</i> ).
	Camelidae	<i>Camelus</i> ssp., <i>Lama</i> ssp., <i>Vicugna</i> ssp.
	Cervidae	<i>Alces</i> ssp., <i>Axis-Hyelaphus</i> ssp., <i>Blastocerus</i> ssp., <i>Capreolus</i> ssp., <i>Cervus-Rucervus</i> ssp., <i>Dama</i> ssp., <i>Elaphurus</i> ssp., <i>Hippocamelus</i> ssp., <i>Hydropotes</i> ssp., <i>Mazama</i> ssp., <i>Megamuntiacus</i> ssp., <i>Muntiacus</i> ssp., <i>Odocoileus</i> ssp., <i>Ozotoceros</i> ssp., <i>Pudu</i> ssp., <i>Rangifer</i> ssp.
	Giraffidae	<i>Giraffa</i> ssp., <i>Okapia</i> ssp.
	Moschidae	<i>Moschus</i> ssp.
	Tragulidae	<i>Hyemoschus</i> ssp., <i>Tragulus-Moschiola</i> ssp.
<b>Partea II:</b>		
(1) A se păstra, după caz.		
(2) Prezentul certificat este aplicabil doar pentru speciile <i>Bovidae</i> și <i>Cervidae</i> .		
(3) Prezentul certificat este aplicabil doar pentru speciile <i>Bovidae</i> și <i>Cervidae</i> , altele decât bufaloul african ( <i>Syncerus caffer</i> ).		
(4) Prezentul certificat este aplicabil doar pentru bufaloul african ( <i>Syncerus caffer</i> ).		
(5) Vaccinarea nu este obligatorie, dar în cazul în care animalele au fost vaccinate, se completează informațiile privind vaccinul/vaccinurile utilizat(e) și momentul vaccinării.		
(6) Data încărcării. Importul acestor animale nu este permis în cazul în care animalele au fost îmbarcate fie înainte de data autorizării exportului către Uniune din țara terță, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubricile I.7 și I.8, fie pe parcursul unei perioade în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul acestor animale din respectiva țară terță, respectivul teritoriu sau respectiva parte a acesteia.		

▼ **M18**

<b>ȚARA</b>		<b>Model RUM-A</b>
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Medic veterinar oficial		
Nume (cu majuscule):		Calificarea și funcția:
Data:		Semnătura:
Ștampila:		

## ▼ M18

## Model SUI-A

TARA		Certificat veterinar către UE						
Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Numele  Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatari Numele  Adresa Cod poștal Tel.		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine  Numele Adresa		Numărul de autorizare		I.12.			
	I.13. Locul de încărcare Adresa		Numărul de autorizare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijlocul de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de tren <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE			
					I.17.			
	I.18. Descrierea mărfurilor			I.19. Codul mărfurilor (cod SA) <b>01.06.19</b>				
					I.20. Cantitate			
I.21.					I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului					I.24.			
I.25. Produse certificate pentru:  Organismul autorizat <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea produselor  Specie (denumire științifică)      Sistem de identificare      Număr de identificare      Vârstă      Sex								

▼ **M18**

ȚARA		Model SUI-A	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1. Certificat de sănătate animală</b>	Subsemnatul, medic veterinar oficial responsabil de organismul, institutul sau centrul/exploatația <sup>(1)</sup> autorizată de origine, certific faptul că animalele descrise în partea I îndeplinesc următoarele condiții:	
	<b>II.1.1.</b>	Provin din țara, teritoriul sau partea acesteia descrise în rubrica I.7.	
		(a) în care bolile menționate în prezentul certificat sunt boli cu declarare obligatorie,	
		(b) care, la data eliberării acestui certificat, a fost indemnă de pestă bovină în ultimele 12 luni.	
	<b>II.1.2.</b>	Provin de la organismul, institutul sau centrul/exploatația <sup>(1)</sup> descrisă în rubrica I.11.	
		(a) care sunt autorizate în conformitate cu cerințele și condițiile stabilite în partea 3 și 4 din anexa VI la Regulamentul (UE) nr. 206/2010;	
		(b) care nu fac obiectul niciunei restricții privind un program național de combatere a bolilor infecțioase la care animalele menționate în rubrica I.28. sunt receptive;	
		(c) în care nu au existat cazuri clinice ale următoarelor boli la care animalele menționate în rubrica I.28. sunt receptive:	
		— antrax, în ultimele 30 de zile;	
		— Febra aftoasă, stomatita veziculoasă, rabie, pesta porcină africană, pesta porcină clasică și boala veziculoasă a porcului, în ultimele 6 luni;	
	(d) în care nu au existat cazuri clinice sau neclinice de tuberculoză, în ultimele 6 luni;		
	(e) în jurul cărora, pe o rază de 10 km, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat niciun caz/focar de pestă porcină africană, pestă porcină clasică și boala veziculoasă a porcului;		
	(f) în jurul căreia, pe o rază de 10 km, în ultimele 30 de zile, nu s-a constatat niciun caz/focar de febră aftoasă sau de stomatită veziculoasă,		
	(g) în care au rămas de la naștere sau în ultimele 6 luni înainte de a fi expediate către Uniune.		
<b>II.1.3.</b>	<b>Acestea:</b>		
	(a) nu au intrat în contact cu alte animale care nu respectă cel puțin aceleași cerințe sanitare, astfel cum sunt descrise în prezentul certificat, de la naștere sau în ultimele 30 de zile și în timpul transportării lor de la organismul, institutul sau centrul/exploatația autorizată <sup>(1)</sup> la locul de expediție;		
	(b) au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore înainte de încărcare și nu au prezentat niciun semn clinic de boală și sunt apte pentru transportul prevăzut;		
	(c) nu sunt animale care trebuie sacrificate în cadrul unui program național de eradicare a bolilor.		
<b>II.1.4.</b>	<b>Febra aftoasă</b>		
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[(a) provin din țara, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubrica I.7., care, la data eliberării prezentului certificat, a fost indemnă în ultimele 12 luni de febră aftoasă și;]		
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[(a) Au fost supuse unui test virusologic și unui test serologic de depistare a infecției cu virusul febrei aftoase, efectuat în conformitate cu unul dintre testele pentru comerțul internațional prevăzute în Manualul de Teste de Diagnostic și Vaccinuri pentru Animale Terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (denumit în continuare „Manualul OIE privind animalele terestre”), cu rezultate negative, efectuat în cele 10 zile înainte de expediția către Uniune, și]		
	(b) nu au fost vaccinate împotriva febrei aftoase.		
<b>II.1.5.</b>	<b>Bruceloză</b>		
<sup>(1)</sup> <i>fie</i>	[provin din țara, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubrica I.7 care, a fost indemnă în ultimele 12 luni de bruceloză, și nu au fost vaccinate împotriva acestei boli;		
<sup>(1)</sup> <sup>(3)</sup> <i>fie</i>	[au fost supuse, cu rezultate negative, unui test cu antigen brucelic tamponat pentru depistarea brucelozii porcine, efectuat în cele 30 de zile premergătoare expediției către Uniune.]		

▼ **M18**

<b>ȚARA</b>		<b>Model SUI-A</b>
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
	<p><b>II.1.6. Boala veziculoasă a porcului</b></p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [provin din țara, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubrica I.7, care a fost indemnă în ultimele 12 luni de boala veziculoasă a porcului.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [au fost supuse, cu rezultate negative, unui test virusologic și serologic pentru depistarea bolii veziculoase a porcului, astfel cum s-a stabilit și recomandat pentru comerțul internațional în Manualul OIE privind animalele terestre, în decursul celor 30 de zile premergătoare expedierii către Uniune.]</p> <p><b>II.1.7. Stomatita veziculoasă</b></p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [provin din țara, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubrica I.7, care a fost indemnă în ultimele 6 luni de stomatita veziculoasă.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [au fost supuse, cu rezultate negative, unui test virusologic și serologic pentru depistarea stomatitei veziculoase, astfel cum s-a stabilit și recomandat pentru comerțul internațional în Manualul OIE privind animalele terestre, în decursul celor 30 de zile premergătoare expedierii către Uniune.]</p> <p><b>II.1.8. Pesta porcină clasică</b></p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [provin din țara, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubrica I.7, care a fost indemnă în ultimele 12 luni de pesta porcină clasică.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [au fost supuse unui test serologic și virusologic de depistare a pestei porcine clasice efectuat în conformitate cu unul dintre testele indicate pentru comerțul internațional stabilite în Manualul OIE privind animalele terestre, cu rezultate negative, efectuate în cele treizeci de zile premergătoare expedierii către Uniune].</p> <p><b>II.1.9. Pesta porcină africană</b></p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [provin din țara, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubrica I.7, care a fost indemnă în ultimele 12 luni de pesta porcină africană.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>fie</i> [au fost supuse, cu rezultate negative, unui test virusologic și serologic pentru depistarea pestei porcine africane, astfel cum s-a stabilit și recomandat pentru comerțul internațional în Manualul OIE privind animalele terestre, în decursul celor 30 de zile premergătoare expedierii către Uniune.]</p> <p><b>II.1.10. Boala Aujeszky</b></p> <p>Conform informațiilor oficiale, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat nicio dovadă clinică, patologică sau serologică a bolii Aujeszky în organismul, institutul sau centrul/exploatarea autorizată (<sup>1</sup>) sau într-o zonă situată pe o rază de 5 km în jurul organismului, institutului sau centrului autorizat, și</p> <p>[au fost supuse, cu rezultate negative, unui test virusologic și serologic pentru depistarea bolii Aujeszky, astfel cum s-a stabilit și recomandat pentru comerțul internațional în Manualul OIE privind animalele terestre, în decursul celor 30 de zile premergătoare expedierii către Uniune, și</p> <p>Nu au fost vaccinate împotriva bolii Aujeszky și nu au venit în contact cu animale vaccinate.</p> <p><b>II.1.11. Alte vaccinări</b></p> <p>(a) Nu au fost vaccinate împotriva pestei bovine, stomatitei veziculoase, pestei porcine clasice sau bolii veziculoase a porcului,</p> <p>(<sup>2</sup>) (b) Au fost vaccinate împotriva:</p> <p>(<sup>1</sup>) [antraxului la ..... (zz/ll/aaaa) cu următorul/următoarele vaccin (uri) ..... [denumirea vaccinului/vaccinurilor utilizat(e)],</p> <p>(<sup>1</sup>) [rabiei la ..... (zz/ll/aaaa) cu următorul/următoarele vaccin (uri) ..... [denumirea vaccinului/vaccinurilor utilizat(e)],</p> <p><b>II.1.12. Tratament antiparazitar</b></p> <p>Au fost tratate cel puțin de două ori în cursul celor 40 de zile premergătoare expedierii către Uniune împotriva paraziților interni și externi cu următorul/următoarele produs(e) ..... A se specifica ingredientele active și dozele produselor utilizate .....</p>	

▼ **M18**

ȚARA		Model SUI-A													
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.													
<p><b>II.1.13. Încărcarea în mijloacele de transport</b></p> <p>Animalele au fost încărcate pentru a fi trimise către Uniune la ..... (zz//aaaa) <sup>(4)</sup>, în mijloacele de transport descrise în căsuța I.15, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, litiara sau nutrețul să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.</p>															
<p><b>Note</b></p> <p>Prezentul certificat vizează animalele vii menționate în nota la căsuța I.28, care provin de la un organism, institut sau centru autorizat într-o țară terță, teritoriu sau parte a acesteia și care sunt destinate unui organism, institut sau centru autorizat situat într-un stat membru.</p>															
<p><b>Partea I:</b></p> <p>— Rubrica I.15.: a se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul informează punctele de control la frontieră la intrarea în UE.</p> <p>— Rubrica I.28.: <i>Sistemul de identificare</i>: A se menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, transponder). Identificatorul trebuie să includă codul ISO al țării exportatoare și să permită identificarea exploatației de origine.</p> <p><i>Vârsta</i>: luni.</p> <p><i>Sexul</i> (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</p> <p><i>Specia</i> Selectați specia dintre cele enumerate mai jos:</p>															
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: left;">Ordinul</th> <th style="text-align: left;">Familia</th> <th style="text-align: left;">Genul/specia</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Artiodactyla</td> <td>Suidae</td> <td><i>Babyrousa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp., <i>Sus</i> ssp.</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Tayassuidae</td> <td><i>Catagonus</i> ssp., <i>Pecari-Tayassu</i> ssp.</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Hippopotamidae</td> <td><i>Hexaprotodon-Choeropsis</i>, <i>Hippopotamus</i> ssp.</td> </tr> </tbody> </table>				Ordinul	Familia	Genul/specia	Artiodactyla	Suidae	<i>Babyrousa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp., <i>Sus</i> ssp.		Tayassuidae	<i>Catagonus</i> ssp., <i>Pecari-Tayassu</i> ssp.		Hippopotamidae	<i>Hexaprotodon-Choeropsis</i> , <i>Hippopotamus</i> ssp.
Ordinul	Familia	Genul/specia													
Artiodactyla	Suidae	<i>Babyrousa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp., <i>Sus</i> ssp.													
	Tayassuidae	<i>Catagonus</i> ssp., <i>Pecari-Tayassu</i> ssp.													
	Hippopotamidae	<i>Hexaprotodon-Choeropsis</i> , <i>Hippopotamus</i> ssp.													
<p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) A se păstra, după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Vaccinarea nu este obligatorie, dar în cazul în care animalele au fost vaccinate, trebuie completate informațiile privind vaccinul/vaccinurile utilizat(e) și momentul vaccinării.</p> <p>(<sup>3</sup>) Testele efectuate conform protocoalelor care, pentru boala în cauză, sunt descrise în partea 6 a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) Data încărcării. Importul acestor animale nu este permis în cazul în care animalele au fost îmbarcate fie înainte de data autorizării exportului către Uniune din țara terță, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubricile I.7 și I.8, fie pe parcursul unei perioade în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul acestor animale din respectiva țară terță, respectivul teritoriu sau respectiva parte a acesteia.</p>															
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>															

## ▼ M18

## Model TRE-A

TARA		Certificat veterinar către UE						
Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Numele  Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatari Numele  Adresa Cod poștal Tel.		I.6.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine  Numele Adresa		Numărul de autorizare		I.12.			
	I.13. Locul de încărcare Adresa		Numărul de autorizare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijlocul de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de tren <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altul <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE			
					I.17.			
	I.18. Descrierea mărfurilor			I.19. Codul mărfurilor (cod SA) <b>01.06.19</b>		I.20. Cantitate		
I.21.					I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului					I.24.			
I.25. Produse certificate pentru:  Organismul autorizat <input type="checkbox"/>								
I.26.			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea produselor  Specie (denumire științifică)      Sistem de identificare      Număr de identificare      Vârstă      Sex								



▼ **M18**

ȚARA		Model TRE-A	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<b>II.1. Certificat de sănătate animală</b>	Subsemnatul, medic veterinar oficial responsabil de organismul, institutul sau centrul/exploatația <sup>(1)</sup> autorizată de origine, certific faptul că animalele descrise în partea I îndeplinesc următoarele condiții:	
	<b>II.1.1.</b>	Provin din țara terță, teritoriul sau partea acesteia descrise în Rubrica I.7.	
		(a) în care bolile menționate în prezentul certificat sunt boli cu declarare obligatorie,	
		(b) care, la data eliberării acestui certificat, a fost indemnă de pestă bovină în ultimele 12 luni.	
	<b>II.1.2.</b>	Provin de la organismul, institutul sau centrul/exploatația <sup>(1)</sup> descrisă în rubrica I.11.,	
		(a) care sunt autorizate în conformitate cu cerințele și condițiile stabilite în partea 3 și 4 din anexa VI la Regulamentul (UE) nr. 206/2010;	
		(b) care nu fac obiectul niciunei restricții privind un program național de combatere a bolilor infecțioase la care animalele menționate în rubrica I.28. sunt receptiv;	
		(c) în care nu au existat cazuri clinice ale următoarelor boli la care animalele menționate în rubrica I.28. sunt receptiv:	
		— antrax, în ultimele 30 de zile;	
		— febra aftoasă, rabie, <sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> [pesta cabalină africană] în ultimele 6 luni;	
	(d) în care nu au existat cazuri clinice sau neclinice de tuberculoză, în ultimele 6 luni;		
	(e) în jurul căreia, pe o rază de 10 km, în ultimele 30 de zile, nu s-a constatat niciun caz/focar de febră aftoasă,		
	(f) în care au rămas de la naștere sau în ultimele 6 luni înainte de a fi expediate către Uniune,		
	<sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> [(g) în jurul căreia, pe o rază de 150 km, în ultimele 60 de zile, nu s-a constatat niciun caz/focar de pestă cabalină africană].		
<b>II.1.3.</b>	Acestea:		
	(a) nu au intrat în contact cu alte animale care nu respectă cel puțin aceleași cerințe sanitare, astfel cum sunt descrise în prezentul certificat, de la naștere sau în ultimele 30 de zile și în timpul transportării lor de la organismul, institutul sau centrul/exploatația autorizată <sup>(1)</sup> la locul de expediție;		
	(b) au fost examinate de un medic veterinar oficial în decurs de 24 de ore înainte de încărcare și nu au prezentat niciun semn clinic de boală și sunt apte pentru transportul prevăzut;		
	(c) nu sunt animale care trebuie sacrificate în cadrul unui program național de eradicare a bolilor.		
<sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> <b>II.1.4. Febră aftoasă</b>			
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[(a) Provin din țara, teritoriul sau partea acestuia descrisă în rubrica I.7, care a fost indemnă în ultimele 12 luni de febră aftoasă cu sau fără vaccinare, și]		
<i>fie</i> <sup>(1)</sup>	[(a) Au fost supuse următoarelor teste:		
	— un test serologic de depistare a infecției cu virusul febrei aftoase, efectuat în conformitate cu unul dintre testele pentru comerțul internațional prevăzute în Manualul de Teste de Diagnostic și Vaccinuri pentru Animale Terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (denumit în continuare «Manualul OIE privind animalele terestre»), cu rezultate negative, efectuat cu 10 zile înainte de expedierea către Uniune, și		
	— [un test probang de depistare a infecției cu virusul febrei aftoase, efectuat în conformitate cu procedurile descrise în Manualul OIE privind animalele terestre, cu rezultate negative, [efectuat cu 10 zile dinaintea expedierii către Uniune și]		
	(b) nu au fost vaccinate împotriva febrei aftoase.		
<b>II.1.5. Alte vaccinări</b>			
	(a) Nu au fost vaccinate împotriva pestei bovine,		

## ▼ M18

ȚARA		Model TRE-A												
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.											
	<p>(<sup>4</sup>) (b) Au fost vaccinate împotriva:</p> <p>(<sup>1</sup>) [antraxului la ..... (zz/ll/aaaa) cu următorul/următoarele vaccin (uri) ..... denumirea vaccinului/vaccinurilor utilizat(e)],</p> <p>(<sup>1</sup>) [rabiei la ..... (zz/ll/aaaa) cu următorul/următoarele vaccin (uri) ..... denumirea vaccinului/vaccinurilor utilizat(e)].</p> <p><b>II.1.6. Tratament antiparazitar</b></p> <p>Au fost tratate cel puțin de două ori în cursul celor 40 de zile premergătoare expedierii către Uniune împotriva paraziților interni și externi cu următorul/următoarele produs(e) ..... A se specifica ingredientele active și dozele produselor utilizate .....</p> <p><b>II.1.7. Încărcarea în mijloacele de transport</b></p> <p>Animalele au fost încărcate pentru a fi trimise către Uniune, la ..... (zz/ll/aaaa) (<sup>5</sup>) în mijloacele de transport descrise în căsuța I.15, care au fost curățate și dezinfectate anterior cu un dezinfectant autorizat oficial și construite în așa fel încât materiile fecale, urina, litiera sau nutrețul să nu se scurgă sau să cadă din vehicul sau container în timpul transportului.</p> <p><b>Note</b></p> <p>Prezentul certificat vizează animalele vii menționate în nota la căsuța I.28. care provin de la un organism, institut sau centru autorizat într-o țară terță, teritoriu sau parte a acesteia și care sunt destinate unui organism, institut sau centru autorizat situat într-un stat membru. Se utilizează un singur certificat pentru fiecare specie.</p> <p><b>Partea I:</b></p> <p>— Căsuța I.15.: a se menționa numărul de înregistrare (vagoane sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul informează punctele de control la frontieră la intrarea în UE.</p> <p>— Căsuța I.28.: <i>Sistemul de identificare</i>: A se menționa sistemul de identificare (precum crotalie, tatuaje, marcă, cip, transponder). Identificatorul trebuie să includă codul ISO al țării exportatoare și să permită identificarea exploatației de origine.</p> <p><i>Vârsta</i>: luni.</p> <p><i>Sexul</i> (M = mascul, F = femelă, C = castrat).</p> <p><i>Specia</i>: Selectați specia dintre cele enumerate mai jos:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Ordinul</th> <th>Familia</th> <th>Genul/specia</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">Perissodactyla</td> <td>Tapiridae</td> <td><i>Tapirus</i> ssp.</td> </tr> <tr> <td>Rhinocerotidae</td> <td><i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp</td> </tr> <tr> <td>Proboscidea</td> <td>Elephantidae</td> <td><i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.</td> </tr> </tbody> </table> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) A se păstra, după caz.</p> <p>(<sup>2</sup>) Prezenta atestare este aplicabilă doar speciei <i>Rhinocerotidae</i>.</p> <p>(<sup>3</sup>) Prezenta atestare este aplicabilă doar speciei <i>Elephas</i>. ssp.</p> <p>(<sup>4</sup>) Vaccinarea nu este obligatorie, dar în cazul în care animalele au fost vaccinate, trebuie completate informațiile privind vaccinul/vaccinurile utilizat(e) și momentul vaccinării.</p> <p>(<sup>5</sup>) Data încărcării. Importul acestor animale nu este permis în cazul în care animalele au fost îmbarcate fie înainte de data autorizării exportului către Uniune din țara terță, teritoriul sau partea acesteia descrisă în rubricile I.7 și I.8, fie pe parcursul unei perioade în care Uniunea a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul acestor animale din respectiva țară terță, respectivul teritoriu sau respectiva parte a acesteia.</p>			Ordinul	Familia	Genul/specia	Perissodactyla	Tapiridae	<i>Tapirus</i> ssp.	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp	Proboscidea	Elephantidae	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.
Ordinul	Familia	Genul/specia												
Perissodactyla	Tapiridae	<i>Tapirus</i> ssp.												
	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp												
Proboscidea	Elephantidae	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.												

▼ **M18**

<b>ȚARA</b>		<b>Model TRE-A</b>
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Medic veterinar oficial		
Nume (cu majuscule):		Calificarea și funcția:
Data:		Semnătura:
Ștampila:		

▼ **M18**

## PARTEA 3

**Cerințe privind organismele, institutelor sau centrele din țări terțe**

Organismul, institutul sau centrul dintr-o țară terță trebuie:

- (a) să fie delimitat clar și separat de mediul înconjurător;
- (b) să dispună de mijloace corespunzătoare pentru a captura, închide și izola animalele; să dețină instalații de carantină corespunzătoare și să urmeze proceduri standard de funcționare autorizate pentru animalele care provin din surse necunoscute;
- (c) să aibă o structură de protecție împotriva vectorilor care respectă următoarele cerințe:
  - (i) dispune de bariere fizice adecvate la punctele de intrare și ieșire;
  - (ii) orificiile unității protejate împotriva vectorilor sunt controlate împotriva vectorilor prin site de dimensiuni adecvate, care trebuie impregnate cu regularitate cu un insecticid aprobat conform instrucțiunilor producătorilor;
  - (iii) supravegherea și controlul vectorilor sunt efectuate în interiorul și în jurul structurii de protecție împotriva vectorilor;
  - (iv) sunt luate măsuri pentru limitarea sau eliminarea ariilor de reproducere a vectorilor din vecinătatea structurii protejate împotriva vectorilor;
  - (v) sunt puse în practică proceduri operaționale standard, inclusiv descrieri ale sistemelor de rezervă și de alarmă, pentru operarea unității protejate împotriva vectorilor și pentru transportul animalelor până la locul de încărcare;
- (d) să păstreze, pentru o perioadă de minimum zece ani, registre actualizate care să indice:
  - (i) numărul și identitatea (vârsta, sexul, specia și datele de identificare individuală, după caz) a animalelor din fiecare specie prezentă în exploatațile lor;
  - (ii) numărul și identitatea (vârsta, sexul, specia și datele de identificare individuală, după caz) a animalelor care vin în exploatațile lor sau le părăsesc, împreună cu informațiile cu privire la locul de origine sau destinație, mijloacele de transport și starea de sănătate a animalelor respective;
  - (iii) rezultatele analizelor de sânge sau ale oricăror alte proceduri de diagnosticare efectuate pe animale în exploatațile lor;
  - (iv) cazurile de boală și, acolo unde este cazul, tratamentul administrat;
  - (v) rezultatele inspecțiilor post-mortem ale animalelor moarte în exploatațile lor, inclusiv ale animalelor născute moarte;
  - (vi) constatările făcute în toate perioadele de izolare sau de carantină;
- (e) să fie indemne de bolile enumerate în anexa A la Directiva 92/65/CEE sau menționate în certificatele veterinare pentru speciile relevante prevăzute în partea 2 din anexa VI la prezentul regulament, cel puțin în ultimii trei ani, după cum reiese din registrele ținute în conformitate cu litera (d) și din rezultatele testelor clinice și de laborator efectuate pe animale în exploatațile lor;
- (f) fie să fi desemnat un laborator autorizat *de autoritatea competentă*, care să efectueze inspecții post-mortem, fie să dispună de unul sau mai multe spații în care pot fi efectuate aceste inspecții sub autoritatea medicului veterinar autorizat;
- (g) să asigure eliminarea carcaselor de animale moarte ca urmare a unei boli sau care sunt eutanasiate;

**▼ M18**

- (h) să își asigure, prin contract sau instrument juridic, serviciile unui medic veterinar autorizat de autoritatea competentă și care acționează sub controlul acesteia, care trebuie să îndeplinească cel puțin următoarele sarcini:
- (i) se asigură că supravegherea corespunzătoare a bolii și măsurile de control sunt aplicate în organismul, institutul sau centrul respectiv. Astfel de măsuri trebuie să fie aprobate de către autoritatea competentă din țara terță, teritoriul sau partea acesteia în care este situat organismul, institutul sau centrul, luând în considerare situația bolii, și trebuie să includă cel puțin următoarele elemente:
    - un plan anual de monitorizare a bolilor, inclusiv măsurile corespunzătoare de control în ceea ce privește zoonozele animalelor prezente în exploatație,
    - testele clinice, de laborator și post-mortem pentru animalele suspectate de a fi infectate cu boli transmisibile și zoonoze,
    - vaccinarea animalelor receptive la boli infecțioase și zoonoze;
  - (ii) se asigură că orice moarte suspectă sau prezența oricărui simptom care duce la presupunerea că animalele au contractat una sau mai multe din bolile enumerate în anexa A la Directiva 92/65/CEE sau menționate în certificatele veterinare pentru speciile relevante prevăzute în partea 2 din anexa VI la prezentul regulament sunt notificate fără întârziere autorității competente, în cazul în care această boală este cu declarare obligatorie în țara terță, teritoriul sau partea acesteia în cauză;
  - (iii) se asigură că animalele care intră au fost puse în carantină, după caz, în conformitate cu instrucțiunile date de autoritatea competentă;
  - (iv) asigură conformitatea cu cerințele de sănătate animală pe care animalele trebuie să le îndeplinească pentru a fi introduse în Uniune.

## PARTEA 4

**Condiții privind autorizarea organismelor, institutelor sau centrelor din țări terțe**

1. Aprobările trebuie să fie acordate numai acelor organisme, institute sau centre care îndeplinesc cerințele stabilite în partea 3.
2. În cazul în care este necesară o protecție împotriva vectorilor, autorizarea unei structuri ca protejată împotriva vectorilor trebuie să fie acordată doar în cazul îndeplinirii condițiilor menționate în partea 3 litera (c). Pentru acordarea aprobării, autoritatea competentă trebuie să verifice de cel puțin trei ori pe parcursul perioadei de protecție necesare (la începutul, în timpul și la sfârșitul perioadei) eficacitatea măsurilor de protecție împotriva vectorilor prin intermediul unei capcane pentru vectori amplasate în interiorul structurii protejate împotriva vectorilor.
3. Fiecărui organism, institut sau centru autorizat trebuie să i se atribuie un număr de autorizare.
4. Autorizarea trebuie să fie menținută numai în măsura în care următoarele condiții continuă să fie îndeplinite:

exploatațiile se află sub controlul unui medic veterinar oficial, care trebuie să îndeplinească cel puțin următoarele sarcini:

- (i) inspectează exploatațiile organismului, institutului sau centrului cel puțin o dată pe an;
- (ii) auditează activitatea medicului veterinar menționat în partea 3 litera (h) și punerea în aplicare a planului anual de monitorizare a bolii menționat la litera (h) punctul (i) prima liniuță;
- (iii) asigură respectarea dispozițiilor prevăzute în părțile 3 și 4;

**▼ M18**

- (iv) verifică dacă:
- sunt respectate cerințele de sănătate animală pe care animalele trebuie să le îndeplinească pentru a fi introduse în Uniune.
  - rezultatele testelor clinice, post-mortem și de laborator pe animale au evidențiat vreun semn al bolilor menționate în anexa A la Directiva 92/65/CEE sau al celor menționate în certificatele veterinare pentru speciile relevante prevăzute în partea 2 din anexa VI la prezentul regulament.
5. Autorizația trebuie să fie retrasă în cazul în care autoritatea competentă consideră că cerințele menționate la partea 3 nu mai sunt îndeplinite.
6. În caz de notificare a unor suspiciuni privind prezența uneia dintre bolile menționate în anexa A la Directiva 92/65/CEE sau a celor menționate în certificatele veterinare pentru speciile relevante prevăzute în partea 2 din anexa VI la prezentul regulament, autoritatea competentă trebuie să suspende autorizarea organismului, institutului sau centrului până când suspiciunea este înlăturată în mod oficial. În funcție de boala suspectată și de riscul de transmitere a acesteia, suspendarea se poate aplica întregului organism, institut sau centru sau numai anumitor categorii de animale receptive la boala respectivă. Autoritatea competentă trebuie să se asigure că sunt luate măsurile necesare pentru a confirma sau a exclude suspiciunea și pentru a evita orice răspândire a bolii.
7. În cazul în care boala suspectată menționată la alineatul (6) este confirmată, autorizația organismului, institutului sau a centrului trebuie să fie retrasă.
8. În cazul în care autorizarea unui organism, institut sau centru a fost retrasă, aceasta trebuie să fie reacordată doar în cazul în care sunt îndeplinite următoarele condiții:
- (a) boala și sursa infecției au fost eradicate în spațiile organismului, ale institutului sau centrului în cauză;
  - (b) spațiile organismului, institutului sau centrului în cauză au fost curățate și dezinfectate în mod corespunzător;
  - (c) organismul, institutul sau centrul în cauză este în conformitate cu cerințele prevăzute la literele (a) — (d) și (f) — (h) din partea 3.
9. Autoritatea competentă care a autorizat organismul, institutul sau centrul trebuie să informeze statele membre care au inclus organismul, institutul sau centrul pe lista lor de organisme, institute și centre autorizate cu privire la suspendarea, retragerea sau reacordarea acestei autorizații.