

▼ B▼ M6**REGULAMENTUL (UE) NR. 605/2010 AL COMISIEI****din 2 iulie 2010**

de stabilire a condițiilor de sănătate animală și sănătate publică și de certificare veterinară pentru introducerea în Uniunea Europeană a laptelui crud, a produselor lactate, a colostrului și a produselor pe bază de colostru destinate consumului uman

▼ B

(Text cu relevanță pentru SEE)

*Articolul 1***Obiect și domeniu de aplicare**

Prezentul regulament stabilește:

▼ M6

(a) condițiile de sănătate publică și sănătate animală, precum și cerințele de certificare pentru introducerea în Uniunea Europeană a loturilor de lapte crud, de produse lactate, de colostru și de produse pe bază de colostru;

▼ B

(b) lista țărilor terțe din care este autorizată introducerea unor astfel de loturi în Uniunea Europeană.

▼ M1

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.

▼ M6*Articolul 2***Importuri de lapte crud, de produse lactate, de colostru și de produse pe bază de colostru din țări terțe sau părți ale acestora menționate în coloana A din anexa I**

Statele membre autorizează importul de loturi de lapte crud, de produse lactate, de colostru și de produse pe bază de colostru din țări terțe sau părți ale acestora menționate în coloana A din anexa I.

▼ B*Articolul 3***Importuri de anumite produse lactate din țări terțe sau părți ale acestora menționate în coloana B din anexa I**

Statele membre autorizează importul de loturi de produse lactate derivate din lapte crud de vacă, de oaie, de capră și de bivoliță din țări terțe sau din părți ale acestora neamenințate de febră aftoasă care sunt menționate în coloana B din anexa I, cu condiția ca aceste produse lactate să fi fost supuse, sau să fi fost produse din lapte crud supus unei pasteurizări care implică un singur tratament termic:

(a) al cărui efect termic este cel puțin echivalent cu cel al unui proces de pasteurizare la o temperatură de minimum 72 °C timp de 15 secunde;

▼B

- (b) care, după caz, este suficient pentru a garanta o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, realizat imediat după tratamentul termic.

*Articolul 4***Importuri de anumite produse lactate din țări terțe sau părți ale acestora menționate în coloana C din anexa I**

(1) ►**M3** Statele membre autorizează importul de produse lactate derivate din lapte crud de vacă, oaie, capră, bivoliță sau, dacă este autorizat în mod expres în anexa I, de cămilă din specia *Camelus dromedarius*, provenite din țările terțe sau din părți ale acestora expuse riscului de febră aftoasă care sunt menționate în coloana C din anexa I, cu condiția ca aceste produse lactate să fi fost supuse, sau să fi fost produse din lapte crud supus unui tratament termic care implică: ◀

- (a) un proces de sterilizare, pentru a permite atingerea unei valori F_0 mai mari sau egale cu trei;
- (b) un tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT) de cel puțin 135 °C pe o durată de timp adecvată;
- (c) (i) pentru laptele al cărui pH este mai mare sau egal cu 7,0, o pasteurizare ultrarapidă la o temperatură foarte înaltă (HTST), de 72 °C, timp de 15 secunde, efectuată în două reprize, garantând, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, realizat imediat după tratamentul termic sau
- (ii) un tratament al cărui efect de pasteurizare este echivalent celui de la punctul (i) și care garantează, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, realizat imediat după tratamentul termic;
- (d) un tratament HTST pentru laptele cu pH mai mic de 7,0 sau
- (e) un tratament HTST asociat unui alt tratament fizic,
- (i) fie prin reducerea pH-ului sub 6 timp de o oră,
- (ii) fie prin expunerea suplimentară la o temperatură mai mare sau egală cu 72 °C, combinată cu uscarea.

(2) Statele membre autorizează importul de loturi de produse lactate derivate din lapte crud de animale altele decât cele menționate la alineatul (1), provenind din țări terțe sau din părți ale acestora amenințate de febră aftoasă, care sunt menționate în coloana C din anexa I, cu condiția ca aceste produse lactate să fi fost supuse sau să fi fost produse din lapte crud supus unui tratament termic care implică:

- (a) un proces de sterilizare care să permită atingerea unei valori F_0 mai mari sau egale cu 3 sau

▼B

- (b) un tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT), de cel puțin 135 °C pe o durată de timp adecvată.

*Articolul 5***Certificate**

Loturile autorizate la import în conformitate cu articolele 2, 3 și 4 sunt însoțite de un certificat sanitar pentru produsul în cauză, întocmit în conformitate cu modelul corespunzător prezentat în partea a doua din anexa II și completat conform notelor explicative cuprinse în partea întâi a respectivei anexe.

Cu toate acestea, dispozițiile prezentului articol nu exclud posibilitatea utilizării certificării electronice sau a unor alte sisteme autorizate, armonizate la nivelul Uniunii Europene.

▼M6*Articolul 6***Condiții de tranzit și de depozitare**

În conformitate cu articolele 11, 12 sau 13 din Directiva 97/78/CE a Consiliului, introducerea în Uniunea Europeană a loturilor de lapte crud, de produse lactate, de colostru sau de produse pe bază de colostru care nu sunt destinate importului în Uniunea Europeană, ci sunt destinate unei țări terțe, fie prin tranzit imediat prin Uniunea Europeană, fie după depozitare pe teritoriul acesteia, nu este autorizată decât dacă loturile îndeplinesc următoarele condiții:

- (a) provin dintr-o țară terță sau dintr-o parte a acesteia menționată în anexa I pentru introducerea în Uniunea Europeană de loturi de lapte crud, de produse lactate, de colostru sau de produse pe bază de colostru și respectă condițiile privind tratamentul adecvat aplicabile unor astfel de loturi, astfel cum sunt prevăzute la articolele 2, 3 și 4;
- (b) îndeplinesc condițiile specifice de sănătate animală aplicabile importului în Uniunea Europeană de lapte crud, de produse lactate, de colostru sau de produse pe bază de colostru în cauză, astfel cum sunt enunțate acestea în certificatul de sănătate animală cuprins în partea II.1 a modelului relevant de certificat sanitar prezentat în partea a doua din anexa II;
- (c) sunt însoțite de un certificat sanitar pentru produsul în cauză, întocmit, pentru lotul vizat, în conformitate cu modelul corespunzător prezentat în partea a treia din anexa II și completat conform notelor explicative cuprinse în partea întâi a anexei în cauză;
- (d) sunt certificate ca acceptabile pentru tranzit, inclusiv pentru depozitare, după caz, în documentul sanitar-veterinar comun de intrare menționat la articolul 2 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 136/2004, semnat de medicul veterinar oficial de la punctul de control la frontiera de introducere în Uniune.

▼B*Articolul 7***Derogare cu privire la condițiile de tranzit și de depozitare**

(1) Prin derogare de la articolul 6, se autorizează tranzitul rutier sau feroviar prin Uniunea Europeană, între punctele de control la frontieră din Letonia, Lituania și Polonia enumerate în Decizia 2009/821/CE a Comisiei ⁽¹⁾, pentru loturile având ca proveniență și ca destinație Rusia, direct sau printr-o țară terță, sub rezerva îndeplinirii următoarelor condiții:

- (a) lotul este sigilat cu o ștampilă purtând un număr de ordine, la punctul de control la frontiera de intrare în Uniunea Europeană, de către serviciile veterinare ale autorității competente.

▼M10

▼M5*Articolul 7a***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 6, 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;

⁽¹⁾ JO L 296, 12.11.2009, p. 1.

▼ M5

- (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.

▼ M10**▼ M6***Articolul 8***Tratamente specifice**

Loturile de produse lactate și de produse pe bază de colostru a căror introducere în Uniunea Europeană este autorizată, în conformitate cu articolele 2, 3, 4, 6 sau 7, provenind din țări terțe sau din părți ale unor țări terțe în care un focar de febră aftoasă a apărut în cursul celor 12 luni precedente datei de semnare a certificatului sanitar sau în care, în această perioadă, s-a desfășurat o campanie de vaccinare împotriva bolii în cauză, nu sunt autorizate pentru a fi introduse în Uniunea Europeană decât dacă respectivele produse au fost supuse unuia din tratamentele menționate la articolul 4.

▼ B*Articolul 9***Abrogare**

Decizia 2004/438/CE se abrogă.

Trimiterile la Decizia 2004/438/CE se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament.

*Articolul 10***Dispoziții tranzitorii**

În timpul unei perioade de tranziție care durează până la 30 noiembrie 2010, loturile de lapte crud și de produse pe bază de lapte menționate în Decizia 2004/438/CE și pentru care au fost eliberate certificate sanitare adecvate, în conformitate cu Decizia 2004/438/CE, pot fi introduse, în continuare, pe teritoriul Comunității.

*Articolul 11***Intrare în vigoare și aplicabilitate**

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

Acesta se aplică de la 1 august 2010.

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

▼ **M6**

ANEXA I

Lista țărilor terțe sau părților de țări terțe din care este autorizată introducerea în Uniunea Europeană de loturi de lapte crud, de produse lactate, de colostru (*) și de produse pe bază de colostru (*) și indicând tipul de tratament termic necesar pentru astfel de mărfuri

„+”: țară terță autorizată

„0”: țară terță neautorizată

Codul ISO al țării terțe	Țară terță sau parte a unei țări terțe	Coloana A	Coloana B	Coloana C
▼ M7				
AE	Emiratele Abu Dhabi și Dubai din Emiratele Arabe Unite ⁽¹⁾	0	0	+ ⁽²⁾
▼ M6				
AD	Andorra	+	+	+
AL	Albania	0	0	+
AR	Argentina	0	0	+
AU	Australia	+	+	+
BR	Brazilia	0	0	+
BW	Botswana	0	0	+
BY	Belarus	0	0	+
BZ	Belize	0	0	+
▼ M8				
BA	Bosnia și Herțegovina	+	+	+
▼ M6				
CA	Canada	+	+	+
CH	Elveția (**)	+	+	+
CL	Chile	0	+	+
CN	China	0	0	+
CO	Columbia	0	0	+
CR	Costa Rica	0	0	+
CU	Cuba	0	0	+
DZ	Algeria	0	0	+
ET	Etiopia	0	0	+
GL	Groenlanda	0	+	+
GT	Guatemala	0	0	+
HK	Hong Kong	0	0	+
HN	Honduras	0	0	+
IL	Israel	0	0	+
IN	India	0	0	+

▼ **M6**

Codul ISO al țării terțe	Țară terță sau parte a unei țări terțe	Coloana A	Coloana B	Coloana C
IS	Islanda	+	+	+

▼ **M9**

JP	Japonia	+	+	+
----	---------	---	---	---

▼ **M6**

KE	Kenya	0	0	+
MA	Maroc	0	0	+

▼ **M7**

ME	Munte negru	+	+	+
----	-------------	---	---	---

▼ **M6**

MG	Madagascar	0	0	+
MK (***)	fosta Republică iugoslavă a Macedoniei	0	+	+
MR	Mauritania	0	0	+
MU	Mauritius	0	0	+
MX	Mexic	0	0	+
NA	Namibia	0	0	+
NI	Nicaragua	0	0	+
NZ	Noua Zeelandă	+	+	+
PA	Panama	0	0	+
PY	Paraguay	0	0	+
RS (****)	Serbia	0	+	+
RU	Rusia	0	0	+
SG	Singapore	0	0	+
SV	El Salvador	0	0	+
SZ	Swaziland	0	0	+
TH	Thailanda	0	0	+
TN	Tunisia	0	0	+
TR	Turcia	0	0	+
UA	Ucraina	0	0	+
US	Statele Unite	+	+	+
UY	Uruguay	0	0	+
ZA	Africa de Sud	0	0	+
ZW	Zimbabwe	0	0	+

(*) Colostrul și produsele pe bază de colostru pot fi introduse în Uniunea Europeană numai din țările terțe autorizate în coloana A.

(**) 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; nomenclatura definitivă pentru această țară va fi stabilită în urma încheierii negocierilor în curs pe această temă la nivelul ONU.

(****) Nu se aplică în Kosovo, zonă aflată în prezent sub administrație internațională, ca urmare a Rezoluției nr. 1244 a Consiliului de Securitate al Organizației Națiunilor Unite din 10 iunie 1999.

(1) Numai produsele lactate fabricate din lapte de cămilă din specia *Camelus dromedarius*.

(2) Sunt autorizate produsele lactate fabricate din lapte de cămilă din specia *Camelus dromedarius*.

▼ B*ANEXA II***▼ M6****PARTEA 1****Modele de certificate sanitare**

„Milk-RM”:	Certificat sanitar pentru lapte crud provenind din țări terțe sau părți ale unor țări terțe autorizate conform coloanei A din anexa I și destinat a fi prelucrat în Uniunea Europeană înainte de a fi utilizat pentru consumul uman.
„Milk-RMP”:	Certificat sanitar pentru produse lactate derivate din lapte crud destinate consumului uman, provenind din țări terțe sau părți ale unor țări terțe autorizate conform coloanei A din anexa I și destinate a fi importate în Uniunea Europeană.
„Milk-HTB”:	Certificat sanitar pentru produse lactate derivate din lapte de vacă, de oaie, de capră și de bivoliță destinate consumului uman, provenind din țări terțe sau părți ale unor țări terțe autorizate conform coloanei B din anexa I și destinate a fi importate în Uniunea Europeană.
„Milk-HTC”:	Certificat sanitar pentru produse lactate destinate consumului uman, provenind din țări terțe sau părți ale unor țări terțe autorizate conform coloanei C din anexa I și destinate a fi importate în Uniunea Europeană.
„Colostrum-C/CPB”:	Certificat sanitar pentru colostru de vacă, de oaie, de capră și de bivoliță și pentru produse pe bază de colostru derivate din colostru de la aceleași specii din țări terțe sau părți ale acestora menționate în coloana A din anexa I pentru consumul uman și destinate a fi importate în Uniunea Europeană.
„Milk/ Colostrum-T/S”:	Certificat de sănătate animală pentru lapte crud, colostru, produse lactate și produse pe bază de colostru destinate consumului uman pentru tranzit/depozitare în Uniunea Europeană.

Note explicative

- Certificatele sanitare trebuie să fie întocmite de către autoritățile competente ale țării terțe de origine, conform modelului corespunzător prezentat în partea a doua a prezentei anexe, respectând modelul de prezentare care corespunde laptelui crud, colostrului, produselor lactate și produselor pe bază de colostru în cauză. Ele conțin, numerotate în ordinea indicată în model, atestările solicitate pentru orice țară terță și, după caz, garanțiile suplimentare cerute pentru țara terță exportatoare în cauză.
- Certificatul în original constă într-o singură pagină imprimată pe ambele părți sau, în cazul în care este necesar un text mai lung, certificatul este prezentat în așa fel încât toate paginile să formeze un întreg indivizibil.
- Trebuie să se prezinte un certificat sanitar distinct pentru fiecare lot al produsului respectiv exportat către aceeași destinație dintr-o țară terță care figurează în tabelul din anexa I și care este transportat în același vagon feroviar, vehicul rutier, aeronavă sau navă maritimă.

▼ M6

- (d) Certificatul sanitar în original și etichetele menționate în modelul de certificat se redactează cel puțin într-una din limbile oficiale ale statului membru în care are loc controlul la frontieră și ale statului membru de destinație. Totuși, statele membre în cauză pot permite redactarea certificatului într-o altă limbă oficială a Uniunii Europene în locul limbii proprii, certificatul fiind însoțit, dacă este necesar, de o traducere oficială.
- (e) În cazul în care certificatului sanitar i se atașează pagini suplimentare pentru a identifica elementele care alcătuiesc lotul, se consideră că aceste pagini suplimentare fac parte din certificatul original, dacă semnătura și ștampila medicului veterinar oficial care efectuează certificarea figurează pe fiecare pagină.
- (f) În cazul în care certificatul sanitar cuprinde mai mult de o pagină, fiecare pagină va fi numerotată „-x(numărul paginii) din y(numărul total de pagini)-” în josul paginii și va purta codul numeric al certificatului alocat de autoritatea competentă în partea superioară a paginii.
- (g) Certificatul sanitar original trebuie să fie completat și semnat de un reprezentant al autorității competente responsabile cu verificarea și certificarea conformității laptelui crud, a colostrului, a produselor lactate și a produselor pe bază de colostru cu cerințele sanitare definite la capitolul I secțiunea IX din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, precum și în Directiva 2002/99/CE.
- (h) Autoritățile competente din țara terță exportatoare asigură respectarea principiilor de certificare echivalente cu cele stabilite în Directiva 96/93/CE a Consiliului ⁽¹⁾.
- (i) Culoarea semnăturii medicului veterinar oficial trebuie să fie diferită de cea a textului tipărit pe certificatul sanitar. Aceeași regulă se aplică și ștampilelor altele decât ștampile în relief sau filigran.
- (j) Originalul certificatului sanitar trebuie să însoțească lotul până la punctul de control la frontiera de intrare în Uniunea Europeană.
- (k) 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.

⁽¹⁾ JO L 13, 16.1.1997, p. 28.



PARTEA 2

Model Milk-RM

Certificat sanitar pentru lapte crud provenind din țări terțe sau părți ale unor țări terțe autorizate conform coloanei A din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 și destinat a fi prelucrat în Uniunea Europeană înainte de a fi utilizat pentru consumul uman

ȚARA:		Certificat sanitar-veterinar către UE		
Partea I: Detalii privind lotul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă 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 Adresă 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.	
	I.11. Locul de origine Nume Adresă		I.12. Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		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)		
		I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> De refrigerare <input type="checkbox"/> De congelare <input type="checkbox"/>		I.22. Număr de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/containerului		I.24. Tipul ambalajului		
I.25. Produse certificate pentru: Procesare ulterioară <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>		
I.28. Identificarea produselor Unitate producătoare Număr de pachete Specie (denumire științifică) Greutate netă Numărul lotului				



Model Milk-RM
Lapte crud

TARA			
II.	Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<p>II.1. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile aplicabile ale Directivei 2002/99/CE și ale Regulamentului (CE) nr. 853/2004 și certific prin prezenta că laptele crud descris mai sus provine de la animale:</p> <p>(a) controlate de serviciul veterinar oficial,</p> <p>(b) care s-au aflat într-o țară sau o parte dintr-o țară care a fost îndemnată de febră aftoasă și de pestă bovină timp de minimum 12 luni înainte de data prezentului certificat și unde nu a fost practică vaccinarea împotriva febrei aftoase în cursul perioadei respective,</p> <p>(c) aparținând unor ferme care nu fac obiectul unor restricții din cauza febrei aftoase sau a pestei bovine și</p> <p>(d) supuse unor inspecții veterinare periodice menite să garanteze respectarea condițiilor de sănătate animală definite în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 precum și în Directiva 2002/99/CE.</p> <p>II.2. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, inspector oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific prin prezenta că laptele crud descris mai sus a fost obținut în conformitate cu respectivele dispoziții și, mai precis, că:</p> <p>(a) acesta provine de la ferme înregistrate conform dispozițiilor Regulamentului (CE) nr. 852/2004 și verificate conform prevederilor din anexa IV la Regulamentul (CE) nr. 854/2004,</p> <p>(b) a fost produs, colectat, răcit, depozitat și transportat în conformitate cu condițiile de igienă prevăzute în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004,</p> <p>(c) respectă criteriile referitoare la conținutul în germeni și în celule somatice stabilit în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004,</p> <p>(d) garanțiile privind starea laptelui crud în ceea ce privește reziduurile, oferite de planurile de monitorizare pentru depistarea reziduurilor sau a substanțelor prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE a Consiliului și în special cu articolul 29 sunt îndeplinite,</p> <p>(e) în conformitate cu testele de depistare a reziduurilor de medicamente antibacteriene de către operatorul din sectorul alimentar, în conformitate cu cerințele din secțiunea IX capitolul I partea III punctul 4 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, se conformează limitelor maxime ale reziduurilor de medicamente antibacteriene de uz veterinar stabilite în anexa la Regulamentul (UE) nr. 377/2010,</p> <p>(f) a fost produs în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006.</p> <p>Note</p> <p>Prezentul certificat se referă la laptele crud provenind din țări terțe sau părți ale unor țări terțe autorizate conform coloanei A din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 și destinat a fi prelucrat în Uniunea Europeană înainte de a fi utilizat pentru consumul uman.</p> <p>Partea I:</p> <p>— Rubrica de referință I.7: se indică denumirea și codul ISO al țării sau părții țării astfel cum figurează în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010.</p> <p>— Rubrica de referință I.11: denumirea, adresa și numărul de autorizare ale unității de expediție.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: numărul de înregistrare (vagoane sau containere feroviare și vehicule rutiere), numărul zborului (aeronaive) sau denumirea (nave maritime). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze punctul de inspecție la frontiera de intrare în Uniunea Europeană.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA), cu următoarele rubrici: 04.01, 04.02 sau 04.03.</p> <p>— Rubrica de referință I.20: se indică greutatea brută și greutatea netă totale.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să se includă numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Unitatea producătoare: se indică numărul de autorizație al fermei (fermelor) producătoare, al centrului de colectare sau al centrului de standardizare autorizat pentru export către Uniunea Europeană.</p>		



Model Milk-RMP

Certificat sanitar pentru produse lactate derivate din lapte crud destinate consumului uman, provenind din țări terțe sau părți ale unor țări terțe autorizate conform coloanei A din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 și destinate importului în Uniunea Europeană

ȚARA:		Certificat sanitar-veterinar către UE		
Partea I: Detalii privind lotul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Număr de telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.
			I.3. Autoritatea competentă centrală	
			I.4. Autoritatea competentă locală	
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal Număr de telefon		I.6.	
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod
			I.9. Țara de destinație	Cod ISO
	I.11. Locul de origine Nume Adresă		I.12.	
			I.13. Locul de încărcare	
			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. PIF de intrare în UE	
		I.17.		
I.18. Descrierea produsului		I.19. Codul produsului (cod SA)		
		I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> De refrigerare <input type="checkbox"/> De congelare <input type="checkbox"/>		I.22. Număr de pachete		
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 Unitate producătoare Număr de pachete Specie (denumire științifică) Greutate netă Numărul lotului				



Model Milk-RMP

TARA **Produse lactate derivate din lapte crud destinate consumului uman**

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
-------------------------	--	-------

II.1. Atestare de sănătate animală

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile aplicabile ale Directivei 2002/99/CE și ale Regulamentului (CE) nr. 853/2004 și certific prin prezenta că produsele lactate descrise mai sus au fost fabricate din lapte crud provenind de la animale:

- (a) controlate de serviciul veterinar oficial,
- (b) care s-au aflat într-o țară sau o parte dintr-o țară care a fost indemnă de febră aftoasă și de pestă bovină timp de minimum 12 luni înainte de data prezentului certificat și unde nu a fost practică vaccinarea împotriva febrei aftoase în cursul perioadei respective,
- (c) aparținând unor ferme care nu sunt supuse unor restricții din cauza febrei aftoase sau a pestei bovine și
- (d) supuse unor inspecții veterinare periodice menite să garanteze respectarea condițiilor de sănătate animală definite în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, precum și în Directiva 2002/99/CE.

II.2. Atestare de sănătate publică

Subsemnatul, inspector oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific prin prezenta că produsele lactate fabricate din lapte crud descrise mai sus au fost obținute în conformitate cu respectivele dispoziții și, mai precis, că:

- (a) au fost fabricate din lapte crud:
 - (i) care provine de la ferme înregistrate conform dispozițiilor Regulamentului (CE) nr. 852/2004 și verificate conform prevederilor din anexa IV la Regulamentul (CE) nr. 854/2004,
 - (ii) care a fost produs, colectat, răcit, depozitat și transportat în conformitate cu condițiile de igienă prevăzute în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004,
 - (iii) care respectă criteriile referitoare la conținutul în germeni și în celule somatice stabilit în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004,
 - (iv) care respectă garanțiile privind starea laptelui crud în ceea ce privește reziduurile, oferite de planurile de monitorizare pentru depistarea reziduurilor sau a substanțelor prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE a Consiliului și în special cu articolul 29,
 - (v) care, în conformitate cu testele de depistare a reziduurilor de medicamente antibacteriene de către operatorul din sectorul alimentar, în conformitate cu cerințele din secțiunea IX capitolul I partea III punctul 4 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, se conformează limitelor maxime ale reziduurilor de medicamente antibacteriene de uz veterinar stabilite în anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010,
 - (vi) care a fost produs în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006.
- (b) provin dintr-o unitate care aplică un program bazat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004,
- (c) au fost obținute din lapte crud care nu a fost supus niciunui tratament termic, fizic sau chimic în cursul procesului de fabricație,
- (d) au fost împachetate, ambalate și etichetate în conformitate cu dispozițiile secțiunii IX capitolele III și IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004,
- (e) satisfac criteriile microbiologice relevante prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare și
- (f) sunt respectate garanțiile privind animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE și, mai precis, cu articolul 29 din aceasta.

Partea II: Certificare



Model Milk-RMP

TARA		Produce lactate derivate din lapte crud destinate consumului uman	
II.	Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Note</p> <p>Prezentul certificat se referă la produsele lactate derivate din lapte crud destinate consumului uman, provenind din țările terțe sau părți ale țărilor terțe autorizate conform coloanei A din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 și destinate importului în Uniunea Europeană.</p> <p>Partea I:</p> <p>— Rubrica de referință I.7: se indică denumirea și codul ISO al țării sau părții țării astfel cum figurează în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010.</p> <p>— Rubrica de referință I.11: denumirea, adresa și numărul de autorizare ale unității de expediere.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: numărul de înregistrare (vagoane sau containere feroviare și vehicule rutiere), numărul zborului (aeronave) sau denumirea (nave maritime). În cazul transportului în containere, se indică la rubrica I.23 numărul total de containere, numărul de înregistrare al acestora și, după caz, numărul de serie al sigiliului. În caz de descărcare și reîncărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de inspecție la frontiera de intrare în Uniunea Europeană.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA), cu următoarele rubrici: 04.01, 04.02, 04.03, 04.04, 04.05, 04.06, 17.02, 21.05, 22.02, 35.01, 35.02 sau 35.04.</p> <p>— Rubrica de referință I.20: se indică greutatea brută și greutatea netă totale.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să se includă numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Unitatea producătoare: se indică numărul de autorizație al fermei (fermelor) producătoare, al centrului de colectare sau al centrului de standardizare autorizat pentru export către Uniunea Europeană.</p> <p>Partea II:</p> <p>— Semnătura trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit. Aceeași regulă se aplică în cazul ștampilelor, cu excepția timbrelor seci sau a securizării cu filigran.</p>			
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>			



Model Milk-HTB

Certificat sanitar pentru produse lactate derivate din lapte de vacă, oaie, capră și bivoliță destinate consumului uman, provenind din țări terțe sau din părți ale unor țări terțe autorizate conform coloanei B din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 și destinate importului în Uniunea Europeană

ȚARA:		Certificat sanitar-veterinar către UE		
Partea I: Detalii privind lotul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă Număr de telefon		I.2. Numărul de referință al certificatului I.2.a.	
			I.3. Autoritatea competentă centrală	
			I.4. Autoritatea competentă locală	
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal Număr de telefon		I.6.	
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod
	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10.	
	I.11. Locul de origine Nume Adresă		I.12. Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		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. PIF de intrare în UE I.17.	
	I.18. Descrierea produsului		I.19. Codul produsului (cod SA)	
		I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> De refrigerare <input type="checkbox"/> De congelare <input type="checkbox"/>		I.22. Număr de pachete		
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 Unitate producătoare Număr de pachete Specie (denumire științifică) Greutate netă Numărul lotului				



Model Milk-HTB

Produse lactate derivate din lapte de vacă, de oaie, de capră și de bivoliță destinate consumului uman, provenind din țări terțe autorizate în coloana B

ȚARA

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
-------------------------	--	-------

II.1. Atestare de sănătate animală

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile aplicabile ale Directivei 2002/99/CE și ale Regulamentului (CE) nr. 853/2004 și certific prin prezenta că produsele lactate descrise mai sus:

(a) provin de la animale:

- (i) controlate de serviciul veterinar oficial,
- (ii) care s-au aflat într-o țară sau o parte dintr-o țară care a fost indemnă de febră aftoasă și de pestă bovină timp de minimum 12 luni înainte de data prezentului certificat și unde nu a fost practică vaccinarea împotriva febrei aftoase în cursul perioadei respective,
- (iii) aparținând unor ferme care nu sunt supuse unor restricții din cauza febrei aftoase sau a pestei bovine și
- (iv) supuse unor inspecții veterinare periodice menite să garanteze respectarea condițiilor de sănătate animală definite în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, precum și în Directiva 2002/99/CE,

(b) au fost supuse unui tratament de pasteurizare sau au fost produse din lapte crud care a fost supus unui tratament de pasteurizare implicând un singur tratament termic al cărui efect termic este cel puțin echivalent cu cel al unui proces de pasteurizare care consistă din menținerea unei temperaturi de cel puțin 72°C timp de 15 secunde și care, după caz, este suficient pentru a garanta o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, realizat imediat după tratamentul termic.

II.2. Atestare de sănătate publică

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific prin prezenta că produsele lactate descrise mai sus au fost obținute în conformitate cu respectivele dispoziții și, mai precis, că:

(a) au fost fabricate din lapte crud:

- (i) care provine de la ferme înregistrate conform dispozițiilor Regulamentului (CE) nr. 852/2004 și verificate conform prevederilor din anexa IV la Regulamentul (CE) nr. 854/2004,
 - (ii) care a fost produs, colectat, răcit, depozitat și transportat în conformitate cu condițiile de igienă prevăzute în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004,
 - (iii) care respectă criteriile referitoare la conținutul în germeni și în celule somatice stabilit în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004,
 - (iv) care respectă garanțiile privind starea laptelui crud în ceea ce privește reziduurile, oferite de planurile de monitorizare pentru depistarea reziduurilor sau a substanțelor prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE a Consiliului și în special cu articolul 29,
 - (v) care, în conformitate cu testele de depistare a reziduurilor de medicamente antibacteriene de către operatorul din sectorul alimentar, în conformitate cu cerințele din secțiunea IX capitolul I partea III punctul 4 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, se conformează limitelor maxime ale reziduurilor de medicamente antibacteriene de uz veterinar stabilite în anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010,
 - (vi) care a fost produs în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006.
- (b) provin dintr-o unitate care aplică un program bazat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004,
- (c) au fost procesate, depozitate, împachetate, ambalate și transportate conform condițiilor de igienă relevante stabilite în anexa II la Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și în secțiunea IX capitolul II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004,
- (d) satisfac criteriile relevante stabilite în secțiunea IX capitolul II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, precum și criteriile microbiologice relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare,
- (e) sunt respectate garanțiile privind animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE și, mai precis, cu articolul 29 din aceasta.

Partea II: Certificare



Model Milk-HTB

Produse lactate derivate din lapte de vacă, de oaie, de capră și de bivoliță destinate consumului uman, provenind din țări terțe autorizate în coloana B

ȚARA

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Note</p> <p>Prezentul certificat se referă la produsele lactate destinate consumului uman, provenind din țări terțe sau părți ale unor țări terțe autorizate conform coloanei B din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 și destinate importului în Uniunea Europeană.</p> <p>Partea I:</p> <p>— Rubrica de referință I.7: se indică denumirea și codul ISO al țării sau părții țării astfel cum figurează în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010.</p> <p>— Rubrica de referință I.11: denumirea, adresa și numărul de autorizare ale unității de expediere.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: numărul de înregistrare (vagoane sau containere feroviare și vehicule rutiere), numărul zborului (aeronave) sau denumirea (nave maritime). În cazul transportului în containere, se indică la rubrica I.23 numărul total de containere, numărul de înregistrare al acestora și, după caz, numărul de serie al sigiliului. În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctul de inspecție la frontiera de intrare în Uniunea Europeană.</p> <p>⁽¹⁾</p> <p>► — Rubrica de referință I.19: se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) cu următoarele rubrici: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 15.17; 17.02; 21.05; 22.02; 28.35; 35.01; 35.02 sau 35.04. ◀</p> <p>— Rubrica de referință I.20: se indică greutatea brută și greutatea netă totale.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să se includă numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Unitatea producătoare: se indică numărul de autorizație al unității (unităților) de tratare și/sau de procesare autorizate pentru exportul către Uniunea Europeană.</p> <p>Partea II:</p> <p>— Semnătura trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit. Aceeași regulă se aplică în cazul ștampilelor, cu excepția timbrelor seci sau a securizării cu filigran.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>		

▼ M3

Model Milk-HTC

Certificat sanitar pentru produse lactate destinate consumului uman, provenind din țări terțe sau părți ale unor țări terțe autorizate conform coloanei C din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 și destinate importului în Uniunea Europeană

ȚARA:		Certificat sanitar-veterinar pentru UE		
Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă 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 Adresă 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.	
	I.11. Locul de origine Nume Adresă		I.12.	
	I.13. Locul de încărcare		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. PIF de intrare în UE	
			I.17.	
I.18. Descrierea produsului		I.19. Codul produsului (cod SA)		
		I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> De refrigerare <input type="checkbox"/> De congelare <input type="checkbox"/>		I.22. Numărul de pachete		
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) Unitate producătoare Numărul de pachete Greutate netă Numărul lotului				



Model Milk-HTC

TARA		Produce lactate provenind din țări terțe autorizate în coloana C	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	II.1. Atestare de sănătate animală		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile aplicabile ale Directivei 2002/99/CE și ale Regulamentului (CE) nr. 853/2004 și certific prin prezenta că produsele lactate descrise mai sus:		
	(a) provin de la animale:		
	(i) controlate de serviciul veterinar oficial;		
	(ii) aparținând unor ferme care nu sunt supuse unor restricții din cauza febrei aftoase sau a pestei bovine; și		
	(iii) supuse unor inspecții veterinare periodice menite să garanteze respectarea condițiilor de sănătate animală menționate în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, precum și în Directiva 2002/99/CE;		
	<i>fie</i>	[(b) produsele lactate au fost fabricate din lapte crud de vacă, oaie, capră, bivoliță sau, în cazul în care este autorizat în conformitate cu nota de subsol (2) din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 605/2010, de cămilă din specia <i>Camelus dromedarius</i> , și a fost supus, înainte de a fi importat pe teritoriul Uniunii Europene:	
	(¹) <i>fie</i>	[(i) unui proces de sterilizare care să permită atingerea unei valori F_0 mai mari sau egale cu trei;]	
	(¹) <i>fie</i>	[(ii) unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT), de cel puțin 135 °C, într-un interval de timp corespunzător;]	
	(¹) <i>fie</i>	[(iii) pentru laptele al cărui pH este mai mare sau egal cu 7, unei pasteurizări ultrarapide la o temperatură foarte înaltă (HTST, high temperature short time), de 72 °C, timp de 15 secunde, efectuată în două reprize, determinând, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, testul fiind efectuat imediat după tratamentul termic;]	
	(¹) <i>fie</i>	[(iv) unui tratament al cărui efect de pasteurizare este echivalent celui de la punctul (iii), determinând, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, testul fiind efectuat imediat după tratamentul termic;]	
	(¹) <i>fie</i>	[(v) unui tratament HTST, în cazul laptelui cu un pH mai mic de 7;]	
	(¹) <i>fie</i>	[(vi) unui tratament HTST combinat cu un alt tratament fizic:	
	(¹) <i>fie prin</i>	[(1) reducerea pH-ului sub 6 timp de o oră;]	
	(¹) <i>fie prin</i>	[(2) expunerea suplimentară la o temperatură mai mare sau egală cu 72 °C, combinată cu uscarea;]	
(¹) <i>fie</i>	[(b) produsele lactate au fost fabricate din lapte crud de animale, altele decât vacă, oaie, capră, bivoliță sau cămilă din specia <i>Camelus dromedarius</i> , și au fost supuse, înainte de a fi importat pe teritoriul Uniunii Europene:		
(¹) <i>fie</i>	[(i) unui proces de sterilizare care să permită atingerea unei valori F_0 mai mari sau egale cu trei;]		
(¹) <i>fie</i>	[(ii) unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT), de cel puțin 135 °C, într-un interval de timp corespunzător;].		
II.2. Atestare de sănătate publică			
Subsemnatul, inspector oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific că produsele lactate descrise mai sus au fost obținute în conformitate cu respectivele dispoziții și, mai precis, că:			
(a) au fost fabricate din lapte crud:			
(i) care provine de la ferme înregistrate conform dispozițiilor Regulamentului (CE) nr. 852/2004 și verificate conform dispozițiilor din anexa IV la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;			
(ii) care a fost produs, colectat, răcit, depozitat și transportat în conformitate cu condițiile de igienă prevăzute în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;			
(iii) care respectă criteriile referitoare la conținutul în germeni și în celule somatice stabilit în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;			
(iv) care respectă garanțiile privind starea laptelui crud în ceea ce privește reziduurile, oferite de planurile de monitorizare pentru depistarea reziduurilor sau a substanțelor, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE a Consiliului și în special cu articolul 29;			



TARA		<i>Model Milk-HTC</i> Produce lactate provenind din țări terțe autorizate în coloana C	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(v) care, în conformitate cu testele de depistare a reziduurilor de medicamente antibacteriene efectuate de către operatorul din sectorul alimentar, în conformitate cu cerințele din secțiunea IX capitolul I partea III punctul 4 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, se conformează limitelor maxime ale reziduurilor de medicamente antibacteriene de uz veterinar stabilite în anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010;</p> <p>(vi) care a fost produs în condiții care garantează respectarea nivelurilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006;</p> <p>(b) provin dintr-o unitate care aplică un program bazat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p> <p>(c) au fost prelucrate, depozitate, înfoliate, ambalate și transportate conform condițiilor de igienă relevante stabilite în anexa II la Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și în secțiunea IX, capitolul II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(d) satisfac criteriile relevante stabilite în secțiunea IX capitolul II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, precum și criteriile microbiologice relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare;</p> <p>(e) sunt respectate garanțiile privind animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute în planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE și, mai precis, cu articolul 29 din aceasta.</p>		
	<p>Note</p> <p>Prezentul certificat se referă la produsele lactate destinate consumului uman, provenind din țări terțe sau părți ale unor țări terțe autorizate, dacă e cazul doar pentru lapte provenit de la anumite specii de animale, conform coloanei C din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 și destinate importului în Uniunea Europeană.</p> <p>Partea I:</p> <p>— Rubrica de referință 1.7: se indică denumirea și codul ISO al țării sau al părții acesteia, astfel cum figurează în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010.</p> <p>— Rubrica de referință 1.11: denumirea, adresa și numărul autorizației unității de expediere.</p> <p>— Rubrica de referință 1.15: trebuie precizat numărul de înregistrare (vagoane sau containere feroviare și vehicule rutiere), numărul zborului (aeronaive) sau denumirea (vapoare). În cazul transportului în containere, se indică în rubrica 1.23 numărul total de containere, numărul de înregistrare al acestora și, după caz, numărul de serie al sigiliului. În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de inspecție la frontiera de intrare în Uniunea Europeană.</p> <p>— Rubrica de referință 1.19: se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) cu următoarele rubrici: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 15.17; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06; 22.02; 28.35; 35.01; 35.02 sau 35.04.</p> <p>— Rubrica de referință 1.20: se indică masa brută totală și masa netă totală.</p> <p>— Rubrica de referință 1.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să se includă numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință 1.28: Unitatea producătoare: se indică numărul autorizației (autorizațiilor) unității (unităților) de tratare și/sau de prelucrare autorizate pentru a exporta în Uniunea Europeană.</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</p> <p>— Semnătura trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit. Aceeași regulă se aplică în cazul ștampilelor, cu excepția timbrelor seci sau a securizării cu filigran.</p>		
	<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Parafă:</p>		
	<p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătură:</p>		

▼ **M6****Model Colostrum/Colostrum-based products- C/CBP**

Certificat sanitar pentru colostru de vacă, de oaie, de capră și de bivoliță și pentru produse pe bază de colostru derivate din colostru de la aceleași specii din țări terțe sau părți ale acestora menționate în coloana A din anexa I pentru consumul uman și destinate a fi importate în Uniunea Europeană

ȚARA		Certificat sanitar-veterinar către UE				
Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă 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 Adresă Codul poștal Tel.		I.6.			
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8.	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10.
	I.11. Locul de origine Nume Adresă		I.12.			
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE		I.17.	
	I.18. Descrierea produsului		I.19. Codul produsului (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> De refrigerare <input type="checkbox"/> De congelare <input type="checkbox"/>		I.22. Numărul de pachete		I.24. Tipul ambalajului	
	I.23. Numărul sigiliului/containerului		I.25. Produse certificate pentru: Consum uman <input type="checkbox"/>		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>	
	I.26.		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>		I.28. Identificarea produselor Specia (denumirea științifică) Unitatea producătoare Numărul de pachete Greutatea netă Numărul lotului	



Model Colostrum/Colostrum-based products C/CBP
Colostru și produse pe bază de colostru provenind din țări
terțe sau părți ale acestora menționate în coloana A din anexa
I și destinate a fi importate pentru consum uman

TARA	II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certifi- catului	II.b.
Partea II: Certificare	<p>II.1. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile aplicabile ale Directivei 2002/99/CE și ale Regulamentului (CE) nr. 853/2004 și certific prin prezenta că colostrul/produsele pe bază de colostru (*) descrise în partea I:</p> <p>au fost obținute sau fabricate din colostru provenind de la animale:</p> <p>(i) controlate de serviciul veterinar oficial;</p> <p>(ii) care s-au aflat într-o țară terță sau o parte dintr-o țară terță care a fost indemnă de febră aftoasă și de pestă bovină în timpul unei perioade de minimum 12 luni înainte de data prezentului certificat și unde nu a fost practicată vaccinarea împotriva febrei aftoase în cursul perioadei respective;</p> <p>(iii) aparținând unor ferme care nu sunt supuse unor restricții din cauza febrei aftoase sau a peștei bovine; și</p> <p>(iv) supuse unor inspecții veterinare periodice menite să garanteze respectarea condițiilor de sănătate animală definite în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, precum și în Directiva 2002/99/CE.</p> <p>II.2. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, inspector oficial, declar că am luat cunoștință de dispozițiile relevante ale Regulamentelor (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004 și certific că colostrul/produsele pe bază de colostru fabricate din colostru (*) descrise în partea I au fost obținute în conformitate cu respectivele dispoziții și, mai precis, că:</p> <p>(a) au fost fabricate din colostru:</p> <p>(i) care provine de la ferme înregistrate conform dispozițiilor Regulamentului (CE) nr. 852/2004 și verificate conform dispozițiilor din anexa IV la Regulamentul (CE) nr. 854/2004;</p> <p>(ii) care a fost produs, colectat, răcit, depozitat și transportat în conformitate cu condițiile de igienă prevăzute în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(iii) care respectă garanțiile privind starea colostrului în ceea ce privește reziduurile, oferite de planurile de monitorizare pentru depistarea reziduurilor sau a substanțelor prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, și în special cu articolul 29;</p> <p>(iv) care, în conformitate cu testele de depistare a reziduurilor de medicamente antibacteriene efectuate de către operatorul din sectorul alimentar, în conformitate cu cerințele din secțiunea IX capitolul I partea III punctul 4 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, respectă limitele maxime ale reziduurilor de medicamente antibacteriene de uz veterinar stabilite în anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010;</p> <p>(v) care a fost produs în condiții care garantează respectarea nivelurilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006;</p> <p>(b) provin dintr-o unitate care aplică un program bazat pe principiile HACCP, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p> <p>(c) au fost prelucrate, depozitate, împachetate, ambalate și etichetate în conformitate cu dispozițiile secțiunii IX capitelele III și IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(d) satisfac cerințele relevante stabilite în secțiunea IX capitolul II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, precum și criteriile microbiologice relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare; și</p> <p>(e) sunt respectate garanțiile privind animalele vii și produsele provenind de la aceste animale prevăzute de planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu Directiva 96/23/CE, și în special cu articolul 29 din aceasta.</p>		

▼ **M6**

Model Colostrum/Colostrum-based products C/CBP
Colostru și produse pe bază de colostru provenind din țări
terțe sau părți ale acestora menționate în coloana A din anexa
I și destinate a fi importate pentru consum uman

ȚARA

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><i>Note</i></p> <p>Prezentul certificat se referă la colostrul sau produsele pe bază de colostru provenind din țări terțe sau părți ale unor țări terțe autorizate conform coloanei A din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010.</p> <p>Partea I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubrica de referință I.7: se indică denumirea sau codul ISO al țării sau părții țării astfel cum figurează în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 al Comisiei din 2 iulie 2010 de stabilire a condițiilor de sănătate animală și sănătate publică și de certificare veterinară pentru introducerea în Uniunea Europeană a laptelui crud și a produselor lactate destinate consumului uman (JO L 175, 10.7.2010, p. 1). — Rubrica de referință I.11: denumirea, adresa și numărul de autorizare ale unității de expediere. — Rubrica de referință I.15: numărul de înmatriculare (vagoane sau containere feroviare și vehicule rutiere), numărul zborului (aeronave) sau denumirea (nave maritime). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontiera de introducere în Uniunea Europeană. — Rubrica de referință I.19: se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) cu următoarele rubrici: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 04.10; 15.17; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06; 22.02; 28.35; 30.01; 35.01; 35.02 sau 35.04. — Rubrica de referință I.20: se indică greutatea brută și greutatea netă totală. — Rubrica de referință I.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să se includă numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul). — Rubrica de referință I.28: unitatea producătoare: se indică numărul de autorizație al fermei (fermelor) producătoare, al centrului de colectare sau al centrului de standardizare autorizat pentru export către Uniunea Europeană. <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</p> <p>— Semnătura trebuie să fie de o culoare diferită de cea a textului tipărit. Aceeași regulă se aplică în cazul ștampilelor, cu excepția timbrelor seci sau a securizării cu filigran.</p>		
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule): _____ Calificarea și titlul: _____</p> <p>Data: _____ Semnătura: _____</p> <p>Ștampila: _____</p>		

▼ **M6**

PARTEA 3

Model Milk/Colostrum-T/S

Certificat de sănătate animală pentru lapte crud, produse lactate, colostru și produse pe bază de colostru destinate consumului uman pentru tranzit/depozitare în Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresă 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 Adresă Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresă Cod poștal Număr de telefon				
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10.
	I.11. Locul de origine Nume Adresă		Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Furnizor maritim <input type="checkbox"/> Nume Adresă Cod poștal		
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării				
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE I.17.				
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA)		
					I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> De refrigerare <input type="checkbox"/> De congelare <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului			
I.25. Produse certificate pentru: Consum uman <input type="checkbox"/>							
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO				I.27.			
I.28. Identificarea produselor Specia (denumirea științifică) Unitatea producătoare Numărul de pachete Greutatea netă Numărul lotului							



Model Milk/Colostrum-T/S

Lapte crud, produse lactate, colostru și produse pe bază de colostru destinate consumului uman pentru tranzit sau depozitare

TARA		II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II. Informații sanitare			
Partea II: Certificare	II.1. Atestare de sănătate animală		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific: că [laptele crud]/[produsele lactate]/[colostrul]/[produsele pe bază de colostru] ⁽¹⁾ ⁽²⁾ descris(e) mai sus, destinat(e) [tranzitului]/[depozitării] ⁽²⁾ prin/in Uniunea Europeană descrise în partea I:		
	(a) provine (provin) dintr-o țară sau dintr-o parte a unei țări autorizată să importe lapte crud, produse lactate, colostru sau produse pe bază de colostru în Uniunea Europeană, în conformitate cu anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010;		
	(b) respectă condițiile de sănătate animală aplicabile produselor vizate, astfel cum sunt stabilite în atestarea de sănătate animală prevăzută în partea II.1 a modelelor de certificate [Milk-RM]/[Milk-RMP]/[Milk-HTB]/[Milk-HTC]/[Colostrum-C/CBP] ⁽²⁾ din partea a 2-a a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 605/2010;		
(c) a (au) fost produs(e) la data de ⁽³⁾ sau între ⁽³⁾ și ⁽³⁾ .			
Note			
Partea I:			
— Rubrica de referință I.7: se indică denumirea sau codul ISO al țării sau părții țării astfel cum figurează în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 al Comisiei din 2 iulie 2010 de stabilire a condițiilor de sănătate animală și sănătate publică și de certificare veterinară pentru introducerea în Uniunea Europeană a laptelui crud și a produselor lactate destinate consumului uman (JO L 175, 10.7.2010, p. 1).			
— Rubrica de referință I.11: denumirea, adresa și numărul de autorizare ale unității de expediere. Numele țării de origine, care trebuie să coincidă cu numele țării exportatoare.			
— Rubrica de referință I.15: numărul de înmatriculare (vagoane de cale ferată sau containere și vehicule rutiere), numărul zborului (aeronave) sau denumirea (nave). În cazul transportului în containere, se indică în rubrica I.23 numărul total de containere, numărul de înregistrare al acestora și, după caz, numărul de serie al sigiliului. În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontiera de introducere în Uniunea Europeană.			
— Rubrica de referință I.19: se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) cu următoarele rubrici: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.05; 04.06; 15.17; 17.02; 19.01; 21.05; 21.06; 22.02; 28.35; 30.01; 35.01; 35.02; 35.04 sau 04.10.			
— Rubrica de referință I.20: se indică greutatea brută și greutatea netă totală.			
— Rubrica de referință I.23: pentru containere sau cutii, ar trebui să se includă numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).			
— Rubrica de referință I.28: unitatea producătoare: se indică numărul de autorizație al fermei (fermelor) producătoare, al centrului de colectare sau al centrului de standardizare autorizat pentru export către Uniunea Europeană.			
Partea II:			
⁽¹⁾ Prin «lapte crud», «produse lactate», «colostru» și «produse pe bază de colostru» se înțelege lapte crud, produse lactate, colostru și produse pe bază de colostru destinate consumului uman care sunt în tranzit sau sunt depozitate în conformitate cu articolul 12 alineatul (4) sau articolul 13 din Directiva 97/78/CE a Consiliului din 18 decembrie 1997 de stabilire a principiilor de bază ale organizării controalelor veterinare pentru produsele care provin din țări terțe și sunt introduse în Comunitate (JO L 24, 30.1.1998, p. 9).			
⁽²⁾ Se păstrează mențiunea corespunzătoare.			
⁽³⁾ Data sau datele de producție. Importurile de lapte crud, produse lactate, colostru și produse pe bază de colostru nu se autorizează în cazul în care acestea au fost obținute fie înainte de data autorizației de export către Uniunea Europeană din țara terță sau partea de țară terță menționată la rubricile I.7 și I.8, fie în timpul unei perioade în cursul căreia Uniunea Europeană a adoptat măsuri restrictive cu privire la importul de lapte crud, produse lactate, colostru și produse pe bază de colostru provenind din țara terță sau partea din țara terță respectivă.			
— Semnătura trebuie să fie de o culoare diferită de cea a textului tipărit. Aceeași regulă se aplică în cazul ștampilelor, cu excepția timbrelor seci sau a securizării cu filigran.			

▼ **M6****Model Milk/Colostrum-T/S**
Lapte crud, produse lactate, colostru și produse pe bază de colostru
destinate consumului uman pentru tranzit sau depozitare

ȚARA		
II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Medic veterinar oficial		
Numele (cu majuscule):		Calificarea și titlul:
Data:		Semnătura:
Ștampila:		