

Acest document are doar scop informativ și nu produce efecte juridice. Instituțiile Uniunii nu își asumă răspunderea pentru conținutul său. Versiunile autentice ale actelor relevante, inclusiv preambulul acestora, sunt cele publicate în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene și disponibile pe site-ul EUR-Lex. Aceste texte oficiale pot fi consultate accesând linkurile integrate în prezentul document.

► **B**

REGULAMENTUL (UE) NR. 28/2012 AL COMISIEI

din 11 ianuarie 2012

de stabilire a cerințelor de certificare pentru importul și tranzitul anumitor produse compuse pe teritoriul Uniunii și de modificare a Deciziei 2007/275/CE și a Regulamentului (CE) nr. 1162/2009

(Text cu relevanță pentru SEE)

(JO L 12, 14.1.2012, p. 1)

Astfel cum a fost modificat prin:

		Jurnalul Oficial		
		NR.	Pagina	Data
► <u>M1</u>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 468/2012 al Comisiei din 1 iunie 2012	L 144	1	5.6.2012
► <u>M2</u>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 556/2013 al Comisiei din 14 iunie 2013	L 164	13	18.6.2013
► <u>M3</u>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/731 al Comisiei din 25 aprilie 2017	L 108	7	26.4.2017
► <u>M4</u>	Regulamentul Delegat (UE) 2019/2124 al Comisiei din 10 octombrie 2019	L 321	73	12.12.2019



REGULAMENTUL (UE) NR. 28/2012 AL COMISIEI

din 11 ianuarie 2012

de stabilire a cerințelor de certificare pentru importul și tranzitul anumitor produse compuse pe teritoriul Uniunii și de modificare a Deciziei 2007/275/CE și a Regulamentului (CE) nr. 1162/2009

(Text cu relevanță pentru SEE)

Articolul 1

Obiect

Prezentul regulament stabilește norme privind certificarea transporturilor de anumite produse compuse introduse în Uniune din țări terțe.

Articolul 2

Definiții

În sensul prezentului regulament, se aplică definițiile de la articolul 2 din Decizia 2007/275/CE.

Articolul 3

Importul anumitor produse compuse

(1) Transporturile formate din următoarele produse compuse, introduse în Uniune, provin dintr-o țară terță sau dintr-o parte a unei țări terțe autorizată în sensul introducerii în Uniune a transporturilor de produse de origine animală conținute în produsele compuse în cauză, iar produsele de origine animală utilizate pentru producția de astfel de produse compuse provin din unități în conformitate cu articolul 6 alineatul (1) litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004:

- (a) produse compuse care conțin produse prelucrate din carne, menționate la articolul 4 litera (a) din Decizia 2007/275/CE;
- (b) produse compuse care conțin produse lactate prelucrate și care sunt acoperite de articolul 4 literele (b) și (c) din Decizia 2007/275/CE;
- (c) produse compuse a căror substanță conține în proporție de cel puțin jumătate produse prelucrate din pește sau din ouă și care sunt acoperite de articolul 4 litera (b) din Decizia 2007/275/CE.

(2) Transporturile de produse compuse menționate la alineatul (1) sunt însoțite de un certificat sanitar în conformitate cu modelul de certificat sanitar din anexa I și respectă condițiile stabilite în astfel de certificate.

(3) Transporturile de produse compuse a căror substanță conține în proporție de cel puțin jumătate produse de origine animală, altele decât cele menționate la alineatul (1), provin dintr-o țară terță sau dintr-o parte a acesteia autorizată în sensul introducerii în Uniune a transporturilor de produse de origine animală conținute în acele produse compuse, iar la intrarea în Uniune sunt însoțite de certificatul relevant, impus de legislația Uniunii pentru produsele respective de origine animală, sau de un document comercial, dacă un astfel de certificat nu este solicitat.

▼B*Articolul 4***Tranzitul și depozitarea anumitor produse compuse**

În conformitate cu articolele 11, 12 sau 13 din Directiva 97/78/CE, introducerea în Uniune a transporturilor de produse compuse menționate la articolul 3 alineatul (1) literele (a) și (b) care nu sunt destinate importului în Uniune, ci sunt destinate unei țări terțe, fie prin tranzit imediat prin Uniune, fie după depozitare pe teritoriul acesteia, nu este autorizată decât dacă transporturile îndeplinesc următoarele condiții:

- (a) transporturile provin dintr-o țară terță sau dintr-o parte a acesteia autorizată în sensul introducerii în Uniune a transporturilor de produse de origine animală conținute în acele produse compuse și respectă condițiile de tratament corespunzătoare pentru aceste produse, astfel cum se prevede în Decizia 2007/777/CE a Comisiei ⁽¹⁾ și în Regulamentul (UE) nr. 605/2010 al Comisiei ⁽²⁾ pentru produsele de origine animală în cauză;
- (b) sunt însoțite de un certificat sanitar întocmit în conformitate cu modelul de certificat sanitar prezentat în anexa II;
- (c) respectă cerințele de sănătate animală specifice pentru importul în Uniune al produselor de origine animală conținute în produsele compuse în cauză, astfel cum se prezintă în certificatul de sănătate animală din modelul de certificat sanitar menționat la litera (b);
- (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 al Comisiei ⁽³⁾, semnat de medicul veterinar oficial de la punctul de control la frontiera de introducere în Uniune.

*Articolul 5***Derogare pentru tranzitul transporturilor având ca proveniență și ca destinație Rusia**

(1) Prin derogare de la articolul 4, se autorizează tranzitul rutier sau feroviar prin Uniune, între punctele de control la frontieră din Letonia, Lituania și Polonia enumerate în Decizia 2009/821/CE a Comisiei ⁽⁴⁾, pentru transporturile de produse compuse menționate la articolul 3 având ca proveniență și ca destinație Rusia, direct sau printr-o țară terță, sub rezerva îndeplinirii următoarelor condiții:

- (a) transportul este sigilat cu un sigiliu purtând un număr de serie, la punctul de control la frontiera de introducere în Uniune, de către serviciile veterinare ale autorității competente.

▼M4

⁽¹⁾ JO L 312, 30.11.2007, p. 49.

⁽²⁾ JO L 175, 10.7.2010, p. 1.

⁽³⁾ JO L 21, 28.1.2004, p. 11.

⁽⁴⁾ JO L 296, 12.11.2009, p. 1.

▼ **M2***Articolul 5a***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 4, 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 de produse compuse menționate la articolul 3 care provin din Bosnia și Herțegovina și care au ca destinație țări terțe, atunci când sunt îndeplinite următoarele condiții:

- (a) transportul este sigilat cu un sigiliu numerotat în serie la punctul de control la frontieră de intrare de către medicul veterinar oficial de la punctul de control la frontieră de intrare în Uniune.

▼ **M4**▼ **B***Articolul 6***Modificarea Deciziei 2007/275/CE**

Articolul 5 din Decizia 2007/275/CE se elimină.

*Articolul 7***Modificarea Regulamentului (CE) nr. 1162/2009**

În Regulamentul (CE) nr. 1162/2009, articolul 3 alineatul (2) primul paragraf se înlocuiește cu următorul text:

„(2) Prin derogare de la articolul 6 alineatul (4) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, operatorii din sectorul alimentar care importă alimente care conțin atât produse de origine vegetală, cât și produse prelucrate de origine animală, altele decât cele menționate la articolul 3 alineatul (1) din Regulamentul (UE) nr. 28/2012 (*), sunt exceptați de la obligația prevăzută la articolul menționat anterior.

(*) JO L 12, 14.1.2012, p. 1.”

*Articolul 8***Dispoziție tranzitorie**

Pentru o perioadă tranzitorie până la data de 30 septembrie 2012, transporturile de produse compuse pentru care au fost emise anterior datei de 1 martie 2012 certificatele relevante în conformitate cu articolul 5 din Decizia 2007/275/CE pot fi introduse în continuare în Uniune.

*Articolul 9***Intrare în vigoare și aplicare**

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

Se aplică de la 1 martie 2012.

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

▼ **M1**

ANEXA I

Model de certificat sanitar pentru importul în Uniunea Europeană de produse compuse destinate consumului uman

ȚARA		Certificat sanitar-veterinar către UE					
Partea I: Detalii privind transportul expedit	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.				
	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 Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12.		
	I.13. Locul de încărcare		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 (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>			I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.24. Tipul ambalajului				
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							
Unitate producătoare	Numărul de pachete	Natura mărfurilor	Greutate netă	Numărul lotului			



ȚARA

Produse compuse destinate consumului uman

Partea II: Certificare	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.																												
	Subsemnatul, medic veterinar oficial/inspector oficial, certific prin prezenta că																															
<p>II.1. am luat cunoștință de dispozițiile relevante din Regulamentele (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004 și (CE) nr. 853/2004, în special articolul 6 alineatul (1) litera (b), cu privire la proveniența produselor de origine animală utilizate la fabricarea produselor compuse descrise mai sus și certific că produsele compuse descrise mai sus au fost produse în conformitate cu aceste cerințe, în special că provin de la o unitate (unități) care aplică un program bazat pe principiile HACCP în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p> <p>II.2. produsele compuse descrise mai sus conțin:</p>																																
<p>(¹) <i>fie</i></p> <p>II.2.A Produse din carne, stomacuri, vezici și intestine tratate (²), în orice cantitate, care satisfac cerințele de sănătate animală din Decizia 2007/777/CE a Comisiei și conțin următoarele constituente din carne care îndeplinesc criteriile menționate în continuare:</p>																																
<table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 25%;">Specie (A)</th> <th style="width: 25%;">Tratament (B)</th> <th style="width: 25%;">Origine (C)</th> <th style="width: 25%;">Unitate (unități) autorizată (autorizate) (D)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="4"> <p>(A) Se introduce codul speciei relevante pentru produsul din carne, stomacurile, vezicile și intestinele tratate, unde BOV = bovine domestice (<i>Bos Taurus</i>, <i>Bason</i>, <i>Bubalus bubalis</i> și încrucișări ale acestora); OVI = ovine (<i>Ovis aries</i>) și caprine domestice (<i>Capra hircus</i>); EQI = cabaline domestice (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> și încrucișări ale acestora), POR = porcine domestice (<i>Sus scrofa</i>); RM = iepuri de casă, PFG = păsări de curte și vânat cu pene de crescătorie, RUF = animale nedomestice de crescătorie, altele decât suidele sau solipelele; RUW = animale sălbatice din specii nedomestice, altele decât suidele sau solipelele; SUW = suide sălbatice din specii nedomestice; EQW = solipele sălbatice din specii nedomestice, WL = lagomorfe sălbatice, WGB = vânat sălbatic cu pene.</p> </td> </tr> <tr> <td colspan="4"> <p>(B) Se introduce A, B, C, D, E sau F pentru tratamentul necesar, astfel cum este specificat și definit în părțile 2, 3 și 4 din anexa II la Decizia 2007/777/CE.</p> </td> </tr> <tr> <td colspan="4"> <p>(C) Se introduce codul ISO al țării de origine pentru produsul din carne și stomacurile, vezicile și intestinele tratate conform listei din anexa II partea 2 la Decizia 2007/777/CE și, în cazul regionalizării prin intermediul legislației Uniunii cu privire la constituente relevante din carne, regiunea conform indicațiilor din partea 1 din anexa II la Decizia 2007/777/CE sau un stat membru al Uniunii Europene. Țara de origine a produselor din carne trebuie să fie una din următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none"> — să coincidă cu țara exportatoare din rubrica I.7; — un stat membru al Uniunii Europene; — o țară terță sau o parte a acesteia autorizată să exporte în UE produse din carne tratate cu tratamentul A, astfel cum este prevăzut în anexa II la Decizia 2007/777/CE, dacă țara terță în care a fost fabricat produsul compus este, de asemenea, autorizată să exporte în UE produse din carne tratate cu tratamentul respectiv. </td> </tr> <tr> <td colspan="4"> <p>(D) Se introduce numărul de aprobare UE al unităților de la care provin produsele din carne, stomacurile, vezicile și intestinele tratate conținute în produsul compus.</p> </td> </tr> <tr> <td colspan="4"> <p>▶ (¹) (E) În cazul în care conțin materiale de la bovine, ovine sau caprine, carnea proaspătă și/sau intestinele utilizate la prepararea produselor din carne și/sau intestinele tratate fac obiectul următoarelor condiții, în funcție de categoria de risc de ESB a țării de origine:</p> </td> </tr> <tr> <td colspan="4"> <p>(¹) [(E.1) pentru importurile dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine au fost supuse unor inspecții <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i>, rezultatele fiind favorabile; 2. produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu riscuri specificate, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (¹¹); 3. produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oasele de bovine, de ovine sau de caprine, cu excepția produselor obținute de la bovine, ovine și caprine derivate din animale care s-au născut, au fost crescute continuu și sacrificate într-o țară sau într-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil în care nu a existat niciun caz indigen de ESB; 4. animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine 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, cu excepția cazului în care animalele s-au născut, au fost crescute continuu și sacrificate într-o țară sau într-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil; </td> </tr> </tbody> </table>					Specie (A)	Tratament (B)	Origine (C)	Unitate (unități) autorizată (autorizate) (D)	<p>(A) Se introduce codul speciei relevante pentru produsul din carne, stomacurile, vezicile și intestinele tratate, unde BOV = bovine domestice (<i>Bos Taurus</i>, <i>Bason</i>, <i>Bubalus bubalis</i> și încrucișări ale acestora); OVI = ovine (<i>Ovis aries</i>) și caprine domestice (<i>Capra hircus</i>); EQI = cabaline domestice (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> și încrucișări ale acestora), POR = porcine domestice (<i>Sus scrofa</i>); RM = iepuri de casă, PFG = păsări de curte și vânat cu pene de crescătorie, RUF = animale nedomestice de crescătorie, altele decât suidele sau solipelele; RUW = animale sălbatice din specii nedomestice, altele decât suidele sau solipelele; SUW = suide sălbatice din specii nedomestice; EQW = solipele sălbatice din specii nedomestice, WL = lagomorfe sălbatice, WGB = vânat sălbatic cu pene.</p>				<p>(B) Se introduce A, B, C, D, E sau F pentru tratamentul necesar, astfel cum este specificat și definit în părțile 2, 3 și 4 din anexa II la Decizia 2007/777/CE.</p>				<p>(C) Se introduce codul ISO al țării de origine pentru produsul din carne și stomacurile, vezicile și intestinele tratate conform listei din anexa II partea 2 la Decizia 2007/777/CE și, în cazul regionalizării prin intermediul legislației Uniunii cu privire la constituente relevante din carne, regiunea conform indicațiilor din partea 1 din anexa II la Decizia 2007/777/CE sau un stat membru al Uniunii Europene. Țara de origine a produselor din carne trebuie să fie una din următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none"> — să coincidă cu țara exportatoare din rubrica I.7; — un stat membru al Uniunii Europene; — o țară terță sau o parte a acesteia autorizată să exporte în UE produse din carne tratate cu tratamentul A, astfel cum este prevăzut în anexa II la Decizia 2007/777/CE, dacă țara terță în care a fost fabricat produsul compus este, de asemenea, autorizată să exporte în UE produse din carne tratate cu tratamentul respectiv. 				<p>(D) Se introduce numărul de aprobare UE al unităților de la care provin produsele din carne, stomacurile, vezicile și intestinele tratate conținute în produsul compus.</p>				<p>▶ (¹) (E) În cazul în care conțin materiale de la bovine, ovine sau caprine, carnea proaspătă și/sau intestinele utilizate la prepararea produselor din carne și/sau intestinele tratate fac obiectul următoarelor condiții, în funcție de categoria de risc de ESB a țării de origine:</p>				<p>(¹) [(E.1) pentru importurile dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine au fost supuse unor inspecții <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i>, rezultatele fiind favorabile; 2. produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu riscuri specificate, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (¹¹); 3. produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oasele de bovine, de ovine sau de caprine, cu excepția produselor obținute de la bovine, ovine și caprine derivate din animale care s-au născut, au fost crescute continuu și sacrificate într-o țară sau într-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil în care nu a existat niciun caz indigen de ESB; 4. animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine 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, cu excepția cazului în care animalele s-au născut, au fost crescute continuu și sacrificate într-o țară sau într-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil; 			
Specie (A)	Tratament (B)	Origine (C)	Unitate (unități) autorizată (autorizate) (D)																													
<p>(A) Se introduce codul speciei relevante pentru produsul din carne, stomacurile, vezicile și intestinele tratate, unde BOV = bovine domestice (<i>Bos Taurus</i>, <i>Bason</i>, <i>Bubalus bubalis</i> și încrucișări ale acestora); OVI = ovine (<i>Ovis aries</i>) și caprine domestice (<i>Capra hircus</i>); EQI = cabaline domestice (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> și încrucișări ale acestora), POR = porcine domestice (<i>Sus scrofa</i>); RM = iepuri de casă, PFG = păsări de curte și vânat cu pene de crescătorie, RUF = animale nedomestice de crescătorie, altele decât suidele sau solipelele; RUW = animale sălbatice din specii nedomestice, altele decât suidele sau solipelele; SUW = suide sălbatice din specii nedomestice; EQW = solipele sălbatice din specii nedomestice, WL = lagomorfe sălbatice, WGB = vânat sălbatic cu pene.</p>																																
<p>(B) Se introduce A, B, C, D, E sau F pentru tratamentul necesar, astfel cum este specificat și definit în părțile 2, 3 și 4 din anexa II la Decizia 2007/777/CE.</p>																																
<p>(C) Se introduce codul ISO al țării de origine pentru produsul din carne și stomacurile, vezicile și intestinele tratate conform listei din anexa II partea 2 la Decizia 2007/777/CE și, în cazul regionalizării prin intermediul legislației Uniunii cu privire la constituente relevante din carne, regiunea conform indicațiilor din partea 1 din anexa II la Decizia 2007/777/CE sau un stat membru al Uniunii Europene. Țara de origine a produselor din carne trebuie să fie una din următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none"> — să coincidă cu țara exportatoare din rubrica I.7; — un stat membru al Uniunii Europene; — o țară terță sau o parte a acesteia autorizată să exporte în UE produse din carne tratate cu tratamentul A, astfel cum este prevăzut în anexa II la Decizia 2007/777/CE, dacă țara terță în care a fost fabricat produsul compus este, de asemenea, autorizată să exporte în UE produse din carne tratate cu tratamentul respectiv. 																																
<p>(D) Se introduce numărul de aprobare UE al unităților de la care provin produsele din carne, stomacurile, vezicile și intestinele tratate conținute în produsul compus.</p>																																
<p>▶ (¹) (E) În cazul în care conțin materiale de la bovine, ovine sau caprine, carnea proaspătă și/sau intestinele utilizate la prepararea produselor din carne și/sau intestinele tratate fac obiectul următoarelor condiții, în funcție de categoria de risc de ESB a țării de origine:</p>																																
<p>(¹) [(E.1) pentru importurile dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine au fost supuse unor inspecții <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i>, rezultatele fiind favorabile; 2. produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu riscuri specificate, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (¹¹); 3. produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oasele de bovine, de ovine sau de caprine, cu excepția produselor obținute de la bovine, ovine și caprine derivate din animale care s-au născut, au fost crescute continuu și sacrificate într-o țară sau într-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil în care nu a existat niciun caz indigen de ESB; 4. animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine 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, cu excepția cazului în care animalele s-au născut, au fost crescute continuu și sacrificate într-o țară sau într-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil; 																																



M1

ȚARA

Produse compuse destinate consumului uman

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>5. dacă animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc nedeterminat de ESB, animalele respective nu au fost hrănite cu făină de carne și oase sau cu jumări, astfel cum sunt definite în Codul sanitar pentru animale terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor, iar produsele au fost produse și manipulate într-un mod care asigură faptul că nu conțineau și nu erau contaminate cu țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare.]</p> <p>(¹) fie [(E2) pentru importurile dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat;</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine au fost supuse unor inspecții <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i>, rezultatele fiind favorabile și nu au fost sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană sau prin injectarea de gaz în cavitatea craniană; 2. produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu riscuri specificate, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau din carnea separată mecanic obținută de pe oasele de bovine, de ovine sau de caprine. <p>(¹) (⁴) 3. În cazul intestinelor provenite la origine dintr-o țară sau dintr-o regiune cu risc de ESB neglijabil, importurile de intestine tratate au făcut obiectul următoarelor condiții:</p> <ol style="list-style-type: none"> (a) țara sau regiunea a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat; (b) animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine s-au născut, au fost crescute continuu și sacrificate într-o țară sau într-o regiune cu risc de ESB neglijabil și au fost supuse unor inspecții <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i>, rezultatele fiind favorabile; <p>(¹) (c) dacă intestinele provin dintr-o țară sau dintr-o regiune în care au existat cazuri indigene de ESB:</p> <ol style="list-style-type: none"> (i) animalele s-au născut după data de la care interdicția de hrănire a rumegătoarelor cu făină de carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare s-a aplicat efectiv; fie (ii) produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu riscuri specificate, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.] <p>(¹) fie [(E.3) pentru importurile dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu au fost hrănite cu făină de carne și oase sau cu jumări provenite de la rumegătoare, astfel cum sunt definite în Codul sanitar pentru animale terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor și au fost supuse unor inspecții <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i>, rezultatele fiind favorabile; 2. animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu au fost sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană sau prin injectarea de gaz în cavitatea craniană; 3. produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu sunt derivate din: <ol style="list-style-type: none"> (a) materiale cu riscuri specificate, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (b) țesuturi nervoase și limfatice expuse în cursul procesului de dezosare; (c) carne separată mecanic obținută de pe oasele de bovine, de ovine sau de caprine. <p>(¹) (⁴) 4. În cazul intestinelor provenite la origine dintr-o țară sau dintr-o regiune cu risc de ESB neglijabil, importurile de intestine tratate au făcut obiectul următoarelor condiții:</p> <ol style="list-style-type: none"> (a) țara sau regiunea a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat; (b) animalele de la care sunt derivate produsele obținute de la bovine, ovine și caprine s-au născut, au fost crescute continuu și sacrificate într-o țară sau într-o regiune cu risc de ESB neglijabil și au fost supuse unor inspecții <i>ante mortem</i> și <i>post mortem</i>, rezultatele fiind favorabile; 		

▼ **M1****TARA****Produse compuse destinate consumului uman**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(¹) (c) dacă intestinele provin dintr-o țară sau dintr-o regiune în care au existat cazuri indigene de ESB:</p> <p>(i) animalele s-au născut după data de la care interdicția de hrănire a rumegătoarelor cu făină de carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare s-a aplicat efectiv; fie</p> <p>(ii) produsele obținute de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu riscuri specificate, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.] ◀</p> <p>(¹) și/sau [II.2.B Produse lactate prelucrate (⁶) reprezentând cel puțin jumătate din substanța produsului compus sau produse lactate fără durată lungă de conservare, în orice cantitate, care:</p> <p>(a) au fost produse în țara în unitatea (numărul de aprobare al unităților de origine a produselor lactate conținute în produsul compus aprobat la data producției pentru exportul de produse lactate către UE). Țara de origine a produselor lactate trebuie să fie una din următoarele:</p> <p>— trebuie să coincidă cu țara exportatoare din rubrica I.7;</p> <p>— un stat membru al Uniunii Europene;</p> <p>— o țară terță autorizată să exporte în UE lapte și produse lactate enumerate în coloana A sau B din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010, dacă țara terță în care a fost fabricat produsul compus este autorizată, de asemenea, să exporte în UE lapte și produse lactate în aceleași condiții.</p> <p>Țara de origine indicată în rubrica I.7 trebuie să fie inclusă în lista din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010, iar tratamentul aplicat trebuie să corespundă tratamentului prevăzut în lista menționată, pentru țara relevantă;</p> <p>(b) au fost produse din lapte obținut de la animale:</p> <p>(i) controlate de serviciul veterinar oficial;</p> <p>(ii) aparținând unor ferme care nu sunt supuse unor restricții din cauza febrei aftoase sau a pestei bovine; și</p> <p>(iii) 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>(c) sunt produse lactate din lapte crud obținut de la</p> <p>(¹) <i>fie</i> [vacii, oi, capre sau bivolițe și, anterior importului pe teritoriul Uniunii Europene, au fost supuse sau au fost produse din lapte crud care a fost supus</p> <p>(¹) <i>fie</i> [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 constă în 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, testul fiind efectuat imediat după tratamentul termic]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [unui proces de sterilizare pentru a permite atingerea unei valori F₀ mai mari sau egale cu trei;]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [unui tratament la o temperatură foarte ridicată (UHT), de cel puțin 135 °C, pentru un interval de timp corespunzător;]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [unui tratament de pasteurizare de scurtă durată la temperatură ridicată (HTST), la 72 °C, timp de 15 secunde sau unui tratament cu un efect de pasteurizare echivalent, aplicat laptelui cu un pH mai mic de 7, garantând, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline</p> <p>(¹) <i>sau</i> [unui tratament de pasteurizare de scurtă durată la temperatură ridicată (HTST), la 72 °C, timp de 15 secunde sau unui tratament cu un efect de pasteurizare echivalent, aplicat de două ori laptelui cu un pH mai mare sau egal cu 7, garantând, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, urmat imediat de</p> <p>(¹) <i>fie</i> [reducerea pH-ului sub 6 timp de o oră;]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [expunerea suplimentară la o temperatură mai mare sau egală cu 72 °C, combinată cu uscarea;]]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [animale, altele decât vacii, oi, capre sau bivolițe, și anterior importului pe teritoriul Uniunii Europene, au fost supuse sau au fost produse din lapte crud care a fost supus</p>		

▼ **M1****ȚARA****Produse compuse destinate consumului uman**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(¹) <i>fie</i> [unui proces de sterilizare pentru a permite atingerea unei valori F_0 mai mari sau egale cu trei;]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [unui tratament la o temperatură foarte ridicată (UHT), de cel puțin 135 °C, pentru un interval de timp corespunzător;]</p> <p>(d) au fost produse la data de sau între și (⁷).]</p> <p>(¹) <i>și/sau</i> [II.2.C Produse prelucrate din pește origine din unitatea autorizată nr. (⁸) situată în țara (⁹)]</p> <p>(¹) <i>și/sau</i> [II.2.D Produse prelucrate din ouă origine din țara autorizată (⁹)]</p> <p>au fost produse din ouă provenite dintr-o unitate care îndeplinește cerințele secțiunii X din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, care la data emiterii certificatului este îndemnată de gripă aviară înalt patogenă astfel cum este definită în Regulamentul (CE) nr. 798/2008 și</p> <p><i>fie</i></p> <p>(¹) II.2.D.1 [în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, incluzând, după caz, teritoriul unei țări limitrofe, nu a apărut niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de boală de Newcastle cel puțin pe parcursul celor 30 de zile anterioare.]</p> <p><i>sau</i></p> <p>(¹) II.2.D.2 [produsele din ouă au fost prelucrate:</p> <p>(¹) <i>fie</i> [albușul de ou lichid a fost tratat:</p> <p>(¹) <i>fie</i> (la 55,6 °C timp de 870 de secunde.)</p> <p>(¹) <i>sau</i> (la 56,7 °C timp de 232 de secunde.)</p> <p>(¹) <i>sau</i> [gălbenușul sărat 10 % a fost tratat la 62,2 °C timp de 138 secunde.]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [albușul de ou deshidratat a fost tratat:</p> <p>(¹) <i>fie</i> (la 67 °C timp de 20 de ore.)</p> <p>(¹) <i>sau</i> (la 54,4 °C timp de 513 de ore.)</p> <p>(¹) <i>sau</i> [ouăle întregi au fost tratate cel puțin:</p> <p>(¹) <i>fie</i> [la 60 °C timp de 188 de secunde.]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [complet fierte.]</p> <p>[amestecurile de ouă întregi au fost tratate cel puțin:</p> <p>(¹) <i>fie</i> [la 60 °C timp de 188 de secunde.]</p> <p>(¹) <i>sau</i> (la 61,1 °C timp de 94 de secunde.)]</p>		

Note**Partea I:**

- Rubrica de referință I.7: se introduce codul ISO al țării de origine a produsului compus care conține produse din carne, stomacuri, vezici și intestine tratate, conform enumerării din anexa II partea 2 la Decizia 2007/777/CE, și/sau pentru produse lactate prelucrate prevăzute în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 al Comisiei și/sau pentru produse prelucrate din pește prevăzute în anexele I și II la Decizia 2006/766/CE a Comisiei și/sau pentru produse prelucrate din ouă prevăzute în anexa I partea 1 la Regulamentul (CE) nr. 798/2008 al Comisiei.
- Rubrica de referință I.11: denumirea, adresa și numărul de înregistrare/aprobare, dacă este disponibil, pentru unitățile de producție a produsului (produselor) compus(e). Numele țării de origine, care trebuie să coincidă cu numele țării de origine din rubrica I.7.
- Rubrica de referință I.15: numărul de înmatriculare (vagoane de cale ferată sau containere și vehicule rutiere), numărul zborului (aeronave) sau denumirea (vapoare). 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) al Organizației Mondiale a Vămirilor, cum ar fi: 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 19.01; 19.02; 19.05; 20.04; 20.05; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06.
- Rubrica de referință I.20: se indică greutatea brută totală și greutatea netă totală.

▼ **M1****ȚARA****Produse compuse destinate consumului uman**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
— Rubrica de referință I.23: pentru containere sau cutii, trebuie să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).		
— Rubrica de referință I.28: <i>Unitate producătoare</i> : se introduce denumirea și numărul de aprobare, dacă este disponibil, ale unităților de producție a produsului (produselor) compus(e). Natura mărfurilor: în cazul produselor compuse care conțin produse din carne, stomacuri, vezici și intestine tratate, se indică «produs din carne», «stomacuri tratate», «vezici» sau «intestine». În cazul unui produs compus care conține produse lactate, se indică „produs lactat”. În cazul unui produs compus care conține produse prelucrate din pește, se specifică dacă este vorba despre animale de acvacultură sau sălbatic. În cazul unui produs compus care conține produse prelucrate din ouă, se specifică în procente conținutul de ou.		
Partea II:		
(1) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.		
(2) Produse din carne definite în anexa I punctul 7.1 la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și stomacuri, vezici și intestine tratate definite în anexa I punctul 7.9 la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 care au fost supuse unuia dintre tratamentele definite în anexa II partea 4 la Decizia 2007/777/CE.		
(3) Prin derogare de la punctul 4, carcasele, semicarcaselor sau semicarcaselor tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile care nu conțin alte materiale cu riscuri specificate, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale, pot face obiectul importurilor.		
Dacă nu se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale, carcasele sau bucățile pentru vânzare en gros ale carcaselor de bovine care conțin părți de coloană vertebrală trebuie identificate printr-o dungă albastră aplicată pe eticheta menționată de Regulamentul (CE) nr. 1760/2000.		
Numărul de carcace de bovine sau de bucăți pentru vânzare en gros, pentru care se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale, precum și numărul carcaselor sau bucăților pentru care se solicită și pentru care nu se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale se adaugă la documentul menționat la articolul 2 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 136/2004, în cazul importurilor.		
(4) Se aplică exclusiv importurilor de intestine tratate.		
(5) Prin derogare de la punctul 3, carcasele, semicarcaselor sau semicarcaselor tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile care nu conțin alte materiale cu riscuri specificate, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale, pot face obiectul importurilor.		
Dacă nu se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale, carcasele sau bucățile de carcace de bovine pentru vânzare en gros care conțin părți de coloană vertebrală trebuie identificate printr-o dungă albastră clar vizibilă, aplicată pe eticheta menționată de Regulamentul (CE) nr. 1760/2000.		
Informații specifice cu privire la numărul carcaselor de bovine sau al bucăților pentru vânzare en gros, pentru care nu se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale, se adaugă la documentul menționat la articolul 2 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 136/2004, în cazul importurilor.		
(6) Prin lapte crud și produse lactate se înțelege, conform definiției din anexa I punctul 7.2 la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, lapte crud și produse lactate destinate consumului uman.		
(7) Data sau datele de producție. Importurile de lapte crud și de produse lactate 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 și de produse lactate provenind din acea țară terță sau parte a acesteia.		
(8) Numărul unității de produse din pește autorizate pentru exportul în UE.		
(9) Țara de origine autorizată pentru exportul în UE.		
(10) În cazul produselor compuse care conțin doar produse din ouă sau din pește poate fi acceptată semnătura unui inspector oficial.		
▶ ⁽¹⁾ ⁽¹¹⁾ Îndepărtarea materialelor cu riscuri specificate nu este obligatorie în cazul în care produsele obținute de la bovine, ovine și caprine provin de la animale născute, crescute continuu și sacrificate într-o țară terță sau într-o regiune dintr-o țară terță clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca având un risc de ESB neglijabil. ◀		
— 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.		

▼ M1**ȚARA****Produse compuse destinate consumului uman**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.						
<p>Medic veterinar oficial/Inspector oficial ⁽¹⁰⁾</p> <table><tr><td>Numele (cu majuscule):</td><td>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:								

▼ **M1**

ANEXA II

Model de certificat sanitar pentru tranzitul sau depozitarea pe teritoriul Uniunii Europene a produselor compuse destinate consumului uman

ȚARA:

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	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. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Cod poștal Tel.				
	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 Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Furnizor maritim <input type="checkbox"/> Nume Adresa Numărul de autorizare Cod poștal		
	I.13. Locul de încărcare		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 (cod SA)		
					I.20. Cantitate		
	I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete		
	I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului		
	I.25. Mărfuri 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 mărfurilor Unitate producătoare Numărul de pachete Natura mărfurilor Greutate netă Numărul lotului						



ȚARA

 Produse compuse destinate consumului uman
 Tranzit/Depozitare

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	Subsemnatul, medic veterinar oficial/inspector oficial, certific prin prezenta că produsele compuse descrise mai sus conțin:		
	(1) fie [II.1.A Produse din carne, stomacuri, vezici și intestine tratate (2), în orice cantitate, iar aceste produse din carne, stomacuri, vezici și intestine tratate au fost produse în conformitate cu Decizia 2007/777/CE a Comisiei, conțin următoarele constituente din carne și îndeplinesc criteriile menționate în continuare:		
	Specie (A)	Tratament (B)	Origine (C)
	(A) Se introduce codul speciei relevante pentru produsul din carne, stomacurile, vezicile și intestinele tratate, unde BOV = bovine domestice (<i>Bos taurus</i> , <i>Bison bison</i> , <i>Bubalus bubalis</i> și încrucișări ale acestora); OVI = ovine (<i>Ovis aries</i>) și caprine domestice (<i>Capra hircus</i>); EQI = cabaline domestice (<i>Equus caballus</i> , <i>Equus asinus</i> și încrucișări ale acestora), POR = porcine domestice (<i>Sus scrofa</i>); RM = iepuri de casă, PFG = păsări de curte și vânat cu pene de crescătorie, RUF = animale nedomestice de crescătorie, altele decât suidele sau solipelele; RUW = animale sălbatice din specii nedomestice, altele decât suidele și solipelele; SUW = suide sălbatice din specii nedomestice; EQW = solipele sălbatice din specii nedomestice, WL = lagomorfe sălbatice, WGB = vânat sălbatic cu pene.		
	(B) Se introduce A, B, C, D, E sau F pentru tratamentul necesar, astfel cum este specificat și definit în părțile 2, 3 și 4 din anexa II la Decizia 2007/777/CE.		
	(C) Se introduce codul ISO al țării de origine pentru produsul din carne și stomacurile, vezicile și intestinele tratate conform listei din anexa II partea 2 la Decizia 2007/777/CE și, în cazul regionalizării prin intermediul legislației Uniunii cu privire la constituente relevante din carne, regiunea conform indicațiilor din partea 1 din anexa II la Decizia 2007/777/CE sau un stat membru al Uniunii Europene. Țara de origine a produselor din carne:		
	<ul style="list-style-type: none"> — trebuie să coincidă cu țara exportatoare din rubrica I.7; — un stat membru al Uniunii Europene; — o țară terță sau o parte a acesteia autorizată să exporte în UE produse din carne tratate cu tratamentul A, astfel cum este prevăzut în anexa II la Decizia 2007/777/CE, dacă țara terță în care a fost fabricat produsul compus este, de asemenea, autorizată să exporte în UE produse din carne tratate cu tratamentul respectiv. 		
	(1) și/sau [II.1.B Produse lactate prelucrate (2) reprezentând cel puțin jumătate din substanța produsului compus sau produse lactate fără durată lungă de conservare, în orice cantitate, care		
	(a) au fost produse în țara Țara de origine a produselor lactate trebuie să fie una din următoarele:		
	<ul style="list-style-type: none"> — trebuie să coincidă cu țara exportatoare din rubrica I.7; — un stat membru al Uniunii Europene; — o țară terță autorizată să exporte în UE lapte și produse lactate enumerate în coloana A sau B din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010, dacă țara terță în care a fost fabricat produsul compus este autorizată, de asemenea, să exporte în UE lapte și produse lactate în aceleași condiții. 		
	Țara de origine indicată în rubrica I.7 trebuie să fie inclusă în lista din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010, iar tratamentul aplicat trebuie să corespundă tratamentului prevăzut în lista menționată, pentru țara relevantă;		
	(b) au fost produse din lapte obținut de la animale:		
	<ul style="list-style-type: none"> (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 definite în secțiunea IX capitoul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, precum și în Directiva 2002/99/CE; 		
	(c) sunt produse lactate din lapte crud obținut de la		
	(1) fie [vacii, oi, capre sau bivolițe și, anterior importului pe teritoriul Uniunii Europene, au fost supuse sau au fost produse din lapte crud care a fost supus		
	(1) fie [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 constă în 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 fosfatazelor alcaline, testul fiind efectuat imediat după tratamentul termic]		

▼ M1

ȚARA

Produse compuse destinate consumului uman
Tranzit/Depozitare

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(¹) <i>sau</i> [unui proces de sterilizare pentru a permite atingerea unei valori F_0 mai mari sau egale cu trei;]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [unui tratament la o temperatură foarte ridicată (UHT), de cel puțin 135 °C, pentru un interval de timp corespunzător;]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [unui tratament de pasteurizare de scurtă durată la temperatură ridicată (HTST), la 72 °C, timp de 15 secunde sau unui tratament cu un efect de pasteurizare echivalent, aplicat laptelui cu un pH mai mic de 7, garantând, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline;]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [unui tratament de pasteurizare de scurtă durată la temperatură ridicată (HTST), la 72 °C, timp de 15 secunde sau unui tratament cu un efect de pasteurizare echivalent, aplicat de două ori laptelui cu un pH mai mare sau egal cu 7, garantând, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, urmat imediat de</p> <p>(¹) <i>fie</i> [reducerea pH-ului sub 6 timp de o oră;]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [expunerea suplimentară la o temperatură mai mare sau egală cu 72 °C, combinată cu uscarea;]]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [animale, altele decât vaci, oi, capre sau bivolițe, și, anterior importului pe teritoriul Uniunii Europene, au fost supuse sau au fost produse din lapte crud care a fost supus</p> <p>(¹) <i>fie</i> [unui proces de sterilizare pentru a permite atingerea unei valori F_0 mai mari sau egale cu trei;]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [unui tratament la o temperatură foarte ridicată (UHT), de cel puțin 135 °C, pentru un interval de timp corespunzător;]]</p> <p>(d) au fost produse la data de sau între și (⁴.)</p>		
<p>și/sau II.1.C Produse prelucrate din ouă originare din țara autorizată (⁵)</p> <p>au fost produse din ouă provenite dintr-o unitate care îndeplinește cerințele secțiunii X din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, care la data emiterii certificatului este indemnă de gripă aviară înalt patogenă astfel cum este definită în Regulamentul (CE) nr. 798/2008 și</p> <p><i>fie</i></p> <p>(¹) II.1.C.1 [în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, incluzând, după caz, teritoriul unei țări limitrofe, nu a apărut niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de boală de Newcastle cel puțin pe parcursul celor 30 de zile anterioare.]</p> <p><i>sau</i></p> <p>(¹) II.1.C.2 [produsele din ouă au fost prelucrate:</p> <p>(¹) <i>fie</i> [albușul de ou lichid a fost tratat:</p> <p>(¹) <i>fie</i> (la 55,6 °C timp de 870 de secunde.)</p> <p>(¹) <i>sau</i> (la 56,7 °C timp de 232 de secunde.)</p> <p>(¹) <i>sau</i> [gălbenușul sărat 10 % a fost tratat la 62,2 °C timp de 138 secunde.]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [albușul de ou deshidratat a fost tratat:</p> <p>(¹) <i>fie</i> (la 67 °C timp de 20 de ore.)</p> <p>(¹) <i>sau</i> (la 54,4 °C timp de 513 de ore.)</p> <p>(¹) <i>sau</i> [ouăle întregi au fost tratate cel puțin:</p> <p>(¹) <i>fie</i> [la 60 °C timp de 188 de secunde.]</p> <p>(¹) <i>sau</i> [complet fierte.]</p> <p>[amestecurile de ouă întregi au fost tratate cel puțin:</p> <p>(¹) <i>fie</i> [la 60 °C timp de 188 de secunde.]</p> <p>(¹) <i>sau</i> (la 61,1 °C timp de 94 de secunde.)]</p>		



ȚARA

**Produse compuse destinate consumului uman
Tranzit/Depozitare**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Note</p> <p>Partea I:</p> <p>— Rubrica de referință I.7: se introduce codul ISO al țării de origine a produsului din carne, stomacurilor, vezicilor și intestinelor tratate, conform enumerării din anexa II partea 2 la Decizia 2007/777/CE, și/sau pentru produse lactate prelucrate cuprinse în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 al Comisiei.</p> <p>— Rubrica de referință I.11: denumirea și adresa unităților de producție a produsului (produselor) compus(e). Numele țării de origine, care trebuie să coincidă cu numele țării de origine din rubrica I.7.</p> <p>Numărul de aprobare nu este necesar.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: numărul de înmatriculare (vagoane de cale ferată sau containere și vehicule rutiere), numărul zborului (aeronaive) sau denumirea (vapoare). 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.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: se utilizează codul corespunzător din sistemul armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor, cum ar fi: 16.01; 16.02; 16.03; 16.04; 16.05; 19.01; 19.02; 19.05; 20.04; 20.05; 21.03; 21.04; 21.05; 21.06.</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 sau cutii, trebuie să se menționeze numărul containerului și numărul sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință I.28: <i>Unitate producătoare</i>: se introduce denumirea și numărul de aprobare, dacă este disponibil, ale unităților de producție a produsului (produselor) compus(e). Natura mărfurilor: în cazul produselor compuse care conțin produse din carne, stomacuri, vezici și intestine tratate, se indică «produs din carne», «stomacuri tratate», «vezici» sau «intestine». În cazul unui produs compus care conține produse lactate, se indică «produs lactat».</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se păstrează mențiunea corespunzătoare.</p> <p>(²) Produse din carne definite în anexa I punctul 7.1 la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și stomacuri, vezici și intestine tratate definite în anexa I punctul 7.9 la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 care au fost supuse unuia dintre tratamentele definite în anexa II partea 4 la Decizia 2007/777/CE.</p> <p>(³) Prin lapte crud și produse lactate se înțelege, conform definiției din anexa I punctul 7.2 la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, lapte crud și produse lactate destinate consumului uman.</p> <p>(⁴) Data sau datele de producție. Importurile de lapte crud și de produse lactate 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 și de produse lactate provenind din acea țară terță sau parte a acesteia.</p> <p>(⁵) Țara de origine autorizată pentru exportul în UE.</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/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>		