

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 DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2020/2235 AL COMISIEI
din 16 decembrie 2020**

de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentelor (UE) 2016/429 și (UE) 2017/625 ale Parlamentului European și ale Consiliului în ceea ce privește modelele de certificate de sănătate animală, modelele de certificate oficiale și modelele de certificate de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune și circulația în interiorul Uniunii a transporturilor de anumite categorii de animale și mărfuri, certificarea oficială privind astfel de certificate și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 599/2004, a Regulamentelor de punere în aplicare (UE) nr. 636/2014 și (UE) 2019/628, a Directivei 98/68/CE și a Deciziilor 2000/572/CE, 2003/779/CE și 2007/240/CE

(Text cu relevanță pentru SEE)

(JO L 442, 30.12.2020, p. 1)

Astfel cum a fost modificat prin:

		Jurnalul Oficial		
		NR.	Pagina	Data
► <u>M1</u>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/617 al Comisiei din 14 aprilie 2021	L 131	41	16.4.2021
► <u>M2</u>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/619 al Comisiei din 15 aprilie 2021	L 131	72	16.4.2021
► <u>M3</u>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/1329 al Comisiei din 10 august 2021	L 288	48	11.8.2021
► <u>M4</u>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/1469 al Comisiei din 10 septembrie 2021	L 321	21	13.9.2021
► <u>M5</u>	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/1471 al Comisiei din 18 august 2021	L 326	1	15.9.2021



REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2020/2235 AL COMISIEI

din 16 decembrie 2020

de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentelor (UE) 2016/429 și (UE) 2017/625 ale Parlamentului European și ale Consiliului în ceea ce privește modelele de certificate de sănătate animală, modelele de certificate oficiale și modelele de certificate de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune și circulația în interiorul Uniunii a transporturilor de anumite categorii de animale și mărfuri, certificarea oficială privind astfel de certificate și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 599/2004, a Regulamentelor de punere în aplicare (UE) nr. 636/2014 și (UE) 2019/628, a Directivei 98/68/CE și a Deciziilor 2000/572/CE, 2003/779/CE și 2007/240/CE

(Text cu relevanță pentru SEE)

Articolul 1

Obiect și domeniu de aplicare

(1) Prezentul regulament stabilește normele privind certificatele de sănătate animală prevăzute în Regulamentul (UE) 2016/429, certificatele oficiale prevăzute în Regulamentul (UE) 2017/625 și certificatele de sănătate animală/oficiale în baza regulamentelor menționate și în ceea ce privește eliberarea și înlocuirea certificatelor respective necesare pentru intrarea în Uniune ⁽¹⁾, circulația în interiorul Uniunii și circulația între statele membre a anumitor transporturi de animale și mărfuri (denumite în continuare „certificate”).

(2) Prezentul regulament stabilește modele standard pentru certificatele de sănătate animală, certificatele oficiale sau certificatele de sănătate animală/oficiale:

- (a) pentru circulația între statele membre sau în interiorul Uniunii a animalelor, a produselor de origine animală și a materialului germinativ provenit de la acestea, precum și notele privind completarea lor;
- (b) pentru intrarea în Uniune a animalelor, a produselor de origine animală, a produselor compuse, a materialului germinativ, a subproduselor de origine animală, a germenilor destinați consumului uman și a semințelor destinate producției de germeni destinați consumului uman, precum și notele privind completarea lor.

(3) Prezentul regulament stabilește modelele de certificate, sub formă de certificate de sănătate animală, certificate oficiale sau, respectiv, certificate de sănătate animală/oficiale, precum și un model de atestare pentru următoarele animale și mărfuri destinate consumului uman:

⁽¹⁾ În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, în sensul prezentului regulament referirile la „Uniune” includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.

▼B

- (a) modelele de certificate pentru circulația în interiorul Uniunii a următoarelor mărfuri destinate consumului uman:
- (i) produse de origine animală provenite de la animale terestre care sunt autorizate să fie deplasate dintr-o zonă de restricție care face obiectul unor măsuri de urgență sau al unor măsuri de control al bolilor sau care provin de la animale din speciile care fac obiectul măsurilor respective;
 - (ii) vânat sălbatic mare neajupuit;
- (b) modelele de certificate pentru intrarea în Uniune a următoarelor animale și mărfuri destinate consumului uman:
- (i) produse de origine animală și produse compuse pentru care este necesar un astfel de certificat în conformitate cu articolul 13 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625;
 - (ii) anumite animale acvatice vii și produse de origine de origine animală pentru care este necesar un astfel de certificat în conformitate cu articolul 3 primul paragraf litera (c) din Regulamentul delegat (UE) 2020/692;
 - (iii) insecte vii și melci vii;
- (c) un model de certificat pentru germeni și semințele destinate producției de germeni;
- (d) un model de certificat oficial pentru tranzitul prin Uniune către o țară terță fie prin tranzit imediat, fie după depozitarea în Uniune, a produselor compuse destinate consumului uman;
- (e) modelele de certificate în cazul inspecției *ante mortem* la exploatarea de proveniență sau în cazul sacrificării de urgență în afara abatorului;
- (f) un model de atestare privată semnat de către operatorul din sectorul alimentar pentru produse compuse cu durată lungă de conservare care conțin produse prelucrate de origine animală, altele decât carnea prelucrată, în cazul în care astfel de produse compuse intră în Uniune.

*Articolul 2***Definiții**

În sensul prezentului regulament, se aplică următoarele definiții:

1. „abator” înseamnă un abator astfel cum este definit la punctul 1.16 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;

▼B

2. „pulpe de pui de baltă” înseamnă pulpe de pui de baltă astfel cum sunt definite la punctul 6.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și pulpe de pui de baltă din genul *Pelophylax* din familia *Ranidae*, și genul *Limnonectes*, *Fejervarya* și *Hoplobatrachus* din familia *Dicroglossidae*;
3. „melci” înseamnă melci astfel cum sunt definiți la punctul 6.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și orice alți melci din familiile *Helicidae*, *Hygromiidae* sau *Sphincterochilidae*;
4. „insecte” înseamnă insecte astfel cum sunt definite la articolul 2 punctul 17 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625;
5. „navă frigorifică” înseamnă navă frigorifică astfel cum este definită la articolul 2 punctul 26 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625;
6. „navă congelator” înseamnă o navă congelator astfel cum este definită la punctul 3.3 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;
7. „vas fabrică” înseamnă un vas fabrică astfel cum este definit la punctul 3.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;
8. „centru de expediere” înseamnă un centru de expediere astfel cum este definit la punctul 2.7 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;
9. „unitate de prelucrare a vânatului” înseamnă o unitate de prelucrare a vânatului astfel cum este definită la punctul 1.18 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;
10. „secție de tranșare” înseamnă o secție de tranșare astfel cum este definită la punctul 1.17 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;
11. „germeni” înseamnă germeni astfel cum sunt definiți la articolul 2 primul paragraf litera (a) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 208/2013.

*Articolul 3***Modele standard de certificate pentru circulația în interiorul Uniunii, între statele membre și pentru intrarea în Uniune**

(1) Modelele de certificate pentru circulația animalelor și a produselor între statele membre sau în interiorul Uniunii trebuie să conțină intrări pentru informațiile prevăzute în modelul standard din capitolul 1 din anexa I.

(2) Modelele de certificate pentru intrarea în Uniune a animalelor, a produselor de origine animală, a produselor compuse, a materialului germinativ, a subproduselor de origine animală, a germenilor destinați consumului uman și a semințelor destinate producției de germeni destinați consumului uman trebuie să conțină intrări pentru informațiile prevăzute în modelul standard din capitolul 3 din anexa I.

*Articolul 4***Completarea certificatelor pentru animale și mărfuri destinate consumului uman**

(1) Certificatele pentru circulația animalelor și a mărfurilor destinate consumului uman în interiorul Uniunii sau între statele membre trebuie să fie completate în mod corespunzător și semnate de medicul veterinar oficial sau de funcționarul responsabil cu certificarea în conformitate cu notele explicative prevăzute în capitolul 2 din anexa I.

(2) Certificatele pentru intrarea în Uniune a animalelor, a produselor de origine animală, a produselor compuse, a germenilor destinați consumului uman și a semințelor destinate producției de germeni destinați consumului uman trebuie să fie completate în mod corespunzător și semnate de medicul veterinar oficial sau de funcționarul responsabil cu certificarea autorizat de autoritatea competentă a unei țări terțe să semneze certificatele relevante în conformitate cu notele explicative prevăzute în capitolul 4 din anexa I.

(3) Operatorii responsabili pentru transporturile menționate la alineatele (1) și (2) trebuie să furnizeze autorității competente informațiile privind descrierea unor astfel de transporturi, astfel cum se descrie în partea I a modelelor de certificate prevăzute în anexele II, III și IV la prezentul regulament.

(4) În sensul prezentului regulament, autoritatea competentă trebuie să se asigure că certificatele care includ un atestat de sănătate animală sunt semnate de medicul veterinar oficial.

*Articolul 5***Cerințe privind certificatele pentru transporturile de animale și mărfuri destinate consumului uman**

(1) Medicul veterinar oficial sau funcționarul responsabil cu certificarea trebuie să completeze certificatele pentru transporturile de animale și mărfuri destinate consumului uman în conformitate cu următoarele cerințe:

(a) pe certificat trebuie să figureze semnătura medicului veterinar oficial sau a funcționarului responsabil cu certificarea și ștampila oficială; culoarea semnăturii și culoarea ștampilelor, cu excepția timbrelor seci sau a securizării cu filigran, trebuie să fie diferită de culoarea textului tipărit;

(b) atunci când certificatul conține declarații multiple sau alternative, declarațiile care nu sunt relevante se taie, se parafează și se ștampilează de medicul veterinar oficial sau de funcționarul responsabil cu certificarea sau se elimină complet din certificat;

(c) certificatul constă din una din următoarele:

(i) o singură foaie de hârtie;

▼B

- (ii) mai multe foi de hârtie care sunt indivizibile și constituie un tot integral;
 - (iii) o secvență de pagini, fiecare pagină fiind numerotată astfel încât să se indice că o anumită pagină face parte dintr-o secvență finită;
- (d) dacă certificatul constă într-o secvență de pagini, astfel cum se menționează la litera (c) punctul (iii) din prezentul alineat, pe fiecare pagină trebuie să figureze codul unic menționat la articolul 89 alineatul (1) litera (a) din Regulamentul (UE) 2017/625, semnătura medicului veterinar oficial sau a funcționarului responsabil cu certificarea și ștampila oficială;
- (e) în cazul certificatelor pentru circulația transporturilor în interiorul Uniunii sau între statele membre, certificatul trebuie să însoțească transportul până când ajunge la locul de destinație din Uniune;
- (f) în cazul certificatelor pentru intrarea în Uniune a transporturilor, certificatul trebuie să fie prezentat autorității competente de la postul de inspecție la frontieră de intrare în Uniune în cazul în care transportul face obiectul controalelor oficiale;
- (g) certificatul trebuie eliberat înainte ca transportul aferent să iasă de sub controlul autorității competente care eliberează certificatul;
- (h) în cazul certificatelor de intrare în Uniune, certificatul trebuie întocmit în limba oficială sau în una dintre limbile oficiale ale statului membru în care se găsește postul de inspecție la frontieră de intrare în Uniune.
- (2) Prin derogare de la alineatul (1) litera (h), un stat membru poate accepta ca certificatele să fie redactate într-o altă limbă oficială a Uniunii și să fie însoțite, după caz, de o traducere autentificată.
- (3) Alineatul (1) literele (a)-(e) nu se aplică certificatelor electronice eliberate în conformitate cu cerințele prevăzute la articolul 39 alineatul (1) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/1715.
- (4) Alineatul (1) literele (b), (c) și (d) nu se aplică certificatelor eliberate pe suport de hârtie, completate și imprimate în sistemul TRACES.

*Articolul 6***Înlocuirea certificatelor pentru transporturile de animale și mărfuri destinate consumului uman**

- (1) Autoritățile competente eliberează certificate de înlocuire pentru transporturi de animale și mărfuri destinate consumului uman numai în cazul în care există erori administrative în certificatul inițial sau atunci când certificatul inițial a fost deteriorat sau pierdut.

▼B

(2) În certificatul de înlocuire, autoritatea competentă nu modifică informațiile din certificatul inițial privind identificarea transportului, trasabilitatea și garanțiile care figurează în certificatul inițial cu privire la transport.

(3) În certificatul de înlocuire, autoritatea competentă trebuie:

(a) să facă referire clară la codul unic menționat la articolul 89 alineatul (1) litera (a) din Regulamentul (UE) 2017/625 și la data eliberării certificatului inițial și să menționeze în mod clar că înlocuiește certificatul inițial;

(b) să precizeze un număr de certificat nou, diferit de cel al certificatului inițial;

(c) să precizeze data la care a fost eliberat, diferită de data eliberării certificatului inițial;

(d) să elibereze un document original pe suport de hârtie, cu excepția certificatelor de înlocuire electronice transmise în TRACES.

(4) În cazul intrării în Uniune a transporturilor, autoritatea competentă de la postul de inspecție la frontieră de intrare în Uniune poate să nu solicite operatorului responsabil pentru transport să prezinte un certificat de înlocuire dacă informațiile privind destinatarul, importatorul, postul de inspecție la frontieră de intrare în Uniune sau modul de transport se modifică după eliberarea certificatului și aceste informații noi sunt furnizate de către operatorul responsabil pentru transport.

*Articolul 7***Model de certificat de sănătate animală și de certificat oficial pentru circulația în interiorul Uniunii sau între statele membre a anumitor produse de origine animală destinate consumului uman**

(1) Certificatul de sănătate animală menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (a) punctul (i) care urmează să fie utilizat pentru circulația în interiorul Uniunii a produselor de origine animală care sunt autorizate să fie deplasate dintr-o zonă de restricție care face obiectul unor măsuri de urgență sau al unor măsuri de control al bolilor sau care provin de la animale din speciile care fac obiectul măsurilor respective trebuie să corespundă modelului INTRA-EMERGENCY întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 1 din anexa II.

(2) Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (a) punctul (ii) care urmează să fie utilizat pentru circulația între statele membre a vânatului sălbatic mare neajupuit destinat consumului uman trebuie să corespundă modelului INTRA-UNSKINNED LARGE WILD GAME întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 2 din anexa II.

*Articolul 8***Modele de certificate de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de ungulate destinată consumului uman**

Certificatele de sănătate animală/oficiale menționate la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care urmează să fie utilizate pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de ungulate destinată consumului uman trebuie să corespundă unuia dintre următoarele modele, în funcție de speciile și categoriile de produse în cauză:

- (a) BOV întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 1 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția cărnii separate mecanic, de bovine domestice;
- (b) OVI întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 2 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția cărnii separate mecanic, de ovine și caprine domestice;
- (c) POR întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 3 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția cărnii separate mecanic, de porcine domestice;
- (d) EQU întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 4 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de solipede domestice (*Equus caballus*, *Equus asinus* și încrucișările acestora);
- (e) RUF întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 5 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de animale din familia *Bovidae* (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie;
- (f) RUW întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 6 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de animale sălbatice din familia *Bovidae* (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide sălbatice și cervide sălbatice;
- (g) SUF întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 7 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia *Tayassuidae*;

▼B

- (h) SUW întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 8 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de animale sălbatice din rase sălbatice de porcine și animale din familia *Tayassuidae*;
- (i) EQW întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 9 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de vânat sălbatic din familia solipedelor, subgenul *Hippotigris* (zebră);
- (j) RUM-MSM întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 10 din anexa III, pentru carnea separată mecanic, destinată consumului uman, de rumegătoare domestice;
- (k) SUI-MSM întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 11 din anexa III, pentru carnea separată mecanic, destinată consumului uman, de porcine domestice;
- (l) NZ-TRANSIT-SG întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 12 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman originară din Noua Zeelandă care tranzitează prin Singapore cu descărcare, eventual depozitare și reîncărcare înainte de intrarea în Uniune.

*Articolul 9***Modele de certificate de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune a cărnii de pasăre, de ratite și de alte tipuri de vânat cu pene, a ouălor și a produselor din ouă destinate consumului uman**

Certificatele de sănătate animală/oficiale menționate la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care urmează să fie utilizate pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de pasăre, de ratite și de alte tipuri de vânat cu pene, a ouălor și a produselor din ouă destinate consumului uman trebuie să corespundă unuia dintre următoarele modele, în funcție de speciile și categoriile de produse în cauză:

- (a) POU întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 13 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de carne de pasăre, alta decât de ratite;
- (b) POU-MI/MSM întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 14 din anexa III, pentru carnea tocată și carnea separată mecanic, destinată consumului uman, de carne de pasăre, alta decât de ratite;

▼B

- (c) RAT întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 15 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția cârnii tocate și a cârnii separate mecanic, de ratite;
- (d) RAT-MI/MSM întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 16 din anexa III, pentru carnea tocată și carnea separată mecanic, destinată consumului uman, de ratite;
- (e) GBM întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 17 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția cârnii tocate și a cârnii separate mecanic, de vânat cu pene;
- (f) GBM-MI/MSM întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 18 din anexa III, pentru carnea tocată și carnea separată mecanic, destinată consumului uman, de vânat cu pene;
- (g) E întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 19 din anexa III, pentru ouăle destinate consumului uman;
- (h) EP întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 20 din anexa III, pentru produsele din ouă destinate consumului uman;

*Articolul 10***Modele de certificate oficiale și de certificate de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune a cârnii proaspete, destinată consumului uman, cu excepția cârnii separate mecanic, de leporide sălbatice, de anumite mamifere terestre sălbatice și de iepuri de crescătorie**

Certificatele oficiale și certificatul de sănătate animală/oficial menționate la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care urmează să fie utilizate pentru intrarea în Uniune a cârnii proaspete, destinată consumului uman, cu excepția cârnii separate mecanic, de leporide sălbatice, de anumite mamifere terestre sălbatice și de iepuri de crescătorie, trebuie să corespundă unuia dintre următoarele modele, în funcție de speciile și categoriile de produse în cauză:

- (a) WL întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la capitolul 21 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman de leporide sălbatice (iepuri sălbatici), cu excepția cârnii tocate, a cârnii separate mecanic și a organelor, cu excepția leporidelor nejupute și neviscerate;
- (b) WM întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la capitolul 22 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția organelor, a cârnii tocate și a cârnii separate mecanic, de mamifere terestre sălbatice, altele decât ungulatele și leporidele;

▼B

- (c) RM întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la capitolul 23 din anexa III, pentru carnea proaspătă destinată consumului uman, cu excepția cârnii tocate și a cârnii separate mecanic, de iepuri de crescătorie;

*Articolul 11***Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a preparatelor din carne destinate consumului uman**

Certificatul de sănătate animală/oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a preparatelor din carne destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului MP-PREP întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 24 din anexa III.

*Articolul 12***Modele de certificate de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune a produselor din carne destinate consumului uman, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele**

Certificatele de sănătate animală/oficiale menționate la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care urmează să fie utilizate pentru intrarea în Uniune a produselor din carne destinate consumului uman, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele, trebuie să corespundă unuia dintre următoarele modele, în funcție de speciile și categoriile de produse în cauză:

- (a) MPNT întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 25 din anexa III, pentru produsele din carne destinate consumului uman, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele, care nu trebuie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor;
- (b) MPST întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 26 din anexa III, pentru produsele din carne destinate consumului uman, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele, care trebuie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor.

▼B*Articolul 13***Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a membranelor destinate consumului uman**

Certificatul de sănătate animală/oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a membranelor destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului CAS întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 27 din anexa III.

*Articolul 14***Model de certificat de sănătate animală/oficial și de certificate oficiale pentru intrarea în Uniune a peștelui viu, a crustaceelor vii și a produselor de origine animală provenite de la aceste animale și a anumitor produse pescărești destinate consumului uman**

(1) Certificatul de sănătate animală/oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a peștelui viu, a crustaceelor vii și a produselor de origine animală provenite de la aceste animale destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului FISH-CRUST-HC întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 28 din anexa III.

(2) Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care urmează să fie utilizat pentru produsele pescărești destinate consumului uman capturate de nave care arborează pavilionul unui stat membru și transferate în țări terțe cu sau fără depozitare trebuie să corespundă modelului EU-FISH întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 29 din anexa III.

(3) Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care trebuie să fie semnat de căpitan și care trebuie utilizat pentru intrarea în Uniune a produselor pescărești sau a produselor pescărești derivate din moluște bivalve destinate consumului uman, atunci când sunt introduse în Uniune direct dintr-o navă frigorifică, o navă congelator sau o navă fabrică care arborează pavilionul unei țări terțe, astfel cum se prevede la articolul 11 alineatul (3) din Regulamentul delegat (UE) 2019/625, trebuie să corespundă modelului FISH/MOL-CAP întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 30 din anexa III.

*Articolul 15***Model de certificat de sănătate animală/oficial și de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a moluștelor bivalve, echinodermelor, tunicatelor și gasteropodelor marine vii și a produselor de origine animală provenite de la aceste animale și a anumitor moluște bivalve prelucrate destinate consumului uman**

(1) Certificatul de sănătate animală/oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a moluștelor bivalve, echinodermelor, tunicatelor și

▼B

gasteropodelor marine vii și a produselor de origine animală provenite de la aceste animale destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului MOL-HC întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 31 din anexa III.

(2) Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a moluștelor bivalve prelucrate din specia *Acanthocardia tuberculatum* destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului MOL-AT întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 32 din anexa III.

*Articolul 16***Modele de certificate de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune a laptelui crud, a produselor lactate, a colostrului și a produselor pe bază de colostru destinate consumului uman**

Certificatele de sănătate animală/oficiale menționate la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (ii) care urmează să fie utilizate pentru intrarea în Uniune a laptelui crud, a produselor lactate, a colostrului și a produselor pe bază de colostru destinate consumului uman trebuie să corespundă unuia dintre următoarele modele, în funcție de speciile și categoriile de produse în cauză:

- (a) MILK-RM întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 33 din anexa III, pentru laptele crud destinat consumului uman;
- (b) MILK-RMP/NT întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 34 din anexa III, pentru produsele lactate destinate consumului uman derivate din lapte crud sau care nu trebuie supuse unui tratament de diminuare a riscurilor;
- (c) DAIRY-PRODUCTS-PT întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 35 din anexa III, pentru produsele lactate destinate consumului uman care trebuie supuse unui tratament de pasteurizare;
- (d) DAIRY-PRODUCTS-ST întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 36 din anexa III, pentru produsele lactate destinate consumului uman care trebuie supuse unui tratament de diminuare a riscurilor, altul decât pasteurizarea;
- (e) COLOSTRUM întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 37 din anexa III, pentru colostrul destinat consumului uman;
- (f) COLOSTRUM-BP întocmite în conformitate cu modelul prevăzut la Capitolul 38 din anexa III, pentru produsele pe bază de colostru destinate consumului uman.

▼B*Articolul 17***Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a pulpelor de pui de baltă refrigerate, congelate sau preparate destinate consumului uman**

Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (i) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a pulpelor de pui de baltă refrigerate, congelate sau preparate destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului FRG întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 39 din anexa III.

*Articolul 18***Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a melcilor destinați consumului uman**

Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (iii) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a melcilor destinați consumului uman trebuie să corespundă modelului SNS întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 40 din anexa III.

*Articolul 19***Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a gelatinei destinată consumului uman**

Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (i) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a gelatinei destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului GEL întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 41 din anexa III.

*Articolul 20***Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a colagenului destinat consumului uman**

Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (i) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a colagenului destinat consumului uman trebuie să corespundă modelului COL întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 42 din anexa III.

*Articolul 21***Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a materiilor prime pentru producția de gelatină și colagen destinate consumului uman**

Certificatul de sănătate animală/oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (i) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a materiilor prime pentru producția de gelatină și colagen destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului RCG întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 43 din anexa III.

▼B*Articolul 22***Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a materiilor prime tratate pentru producția de gelatină și colagen destinate consumului uman**

Certificatul de sănătate animală/oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (i) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a materiilor prime tratate pentru producția de gelatină și colagen destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului TCG întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 44 din anexa III.

*Articolul 23***Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a mierii și a altor produse apicole destinate consumului uman**

Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (i) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a mierii și a altor produse apicole destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului HON întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 45 din anexa III.

*Articolul 24***Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a sulfatului de condroitină, a acidului hialuronic, a altor produse pe bază de cartilaje hidrolizate, a chitosanului, a glucozaminei, a cheagului, a ihtiocolului și a aminoacizilor, înalt rafinate și destinate consumului uman**

Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (i) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a sulfatului de condroitină, a acidului hialuronic, a altor produse pe bază de cartilaje hidrolizate, a chitosanului, a glucozaminei, a cheagului, a ihtiocolului și a aminoacizilor, înalt rafinate și destinate consumului uman, trebuie să corespundă modelului HRP întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 46 din anexa III.

*Articolul 25***Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii de reptile destinată consumului uman**

Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (i) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a cărnii de reptile destinată consumului uman trebuie să corespundă modelului REP întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 47 din anexa III.

*Articolul 26***Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a insectelor destinate consumului uman**

Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (iii) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a insectelor destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului INS întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 48 din anexa III.

▼B*Articolul 27***Model de certificat pentru intrarea în Uniune a altor produse de origine animală derivate din ungulate domestice, păsări de curte, iepuri sau produse pescărești destinate consumului uman și care nu intră sub incidența articolelor 8-26**

Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (i) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a altor produse de origine animală derivate din ungulate domestice, păsări de curte, iepuri sau produse pescărești destinate consumului uman și care nu intră sub incidența articolelor 8-26 trebuie să corespundă modelului PAO întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 49 din anexa III.

*Articolul 28***Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a produselor compuse destinate consumului uman**

Certificatul de sănătate animală/oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (i) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a produselor compuse fără durată lungă de conservare și a produselor compuse cu durată lungă de conservare, care conțin orice cantitate de produse din carne cu excepția gelatinei, colagenului și produselor înalt rafinate și destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului COMP întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 50 din anexa III.

*Articolul 29***Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a germenilor destinați consumului uman și a semințelor destinate producției de germeni destinați consumului uman**

Certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (c) care urmează să fie utilizat pentru intrarea în Uniune a germenilor destinați consumului uman și a semințelor destinate producției de germeni destinați consumului uman trebuie să corespundă modelului SPR întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 51 din anexa III.

*Articolul 30***Model de certificat de sănătate animală pentru tranzitul prin Uniune către o țară terță fie prin tranzit imediat, fie după depozitarea în Uniune, a produselor compuse destinate consumului uman**

Certificatul de sănătate animală menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (d) care urmează să fie utilizat pentru tranzitul prin Uniune către o țară terță fie prin tranzit imediat, fie după depozitarea în Uniune, a produselor compuse fără durată lungă de conservare și a produselor compuse cu durată lungă de conservare, care conțin orice cantitate de produse din carne și destinate consumului uman trebuie să corespundă modelului TRANSIT-COMP întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 52 din anexa III.

▼ **M4***Articolul 30a*

Model de certificat de sănătate animală/certificat oficial pentru introducerea în Uniune a produselor de origine animală și a anumitor mărfuri care provin din Uniune, sunt circulate către o țară terță sau un teritoriu terț și sunt circulate înapoi în Uniune după descărcare, depozitare și reîncărcare în respectiva țară terță sau respectivul teritoriu terț

Certificatul de sănătate animală/certificatul oficial menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (b) punctul (i), care este destinat să fie utilizat pentru introducerea în Uniune a produselor de origine animală și a anumitor mărfuri originare din Uniune care sunt circulate către o țară terță sau teritoriu terț și circulate înapoi în Uniune după descărcare, depozitare și reîncărcare în țara terță respectivă sau teritoriul terț respectiv, trebuie să corespundă modelului STORAGE-TC-PAO întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în capitolul 53 din anexa III.

▼ **B***Articolul 31*

Modele de certificate de sănătate animală în cazul inspecției *ante-mortem* la exploatarea de proveniență

Certificatele de sănătate animală menționate la articolul 1 alineatul (3) litera (e) care urmează să fie utilizate în cazul inspecției *ante mortem* la exploatarea de proveniență în conformitate cu articolele 5 și 6 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 trebuie să corespundă unuia dintre următoarele modele, în funcție de speciile și categoriile de produse în cauză:

- (a) modelul prevăzut în capitolul 1 din anexa IV, pentru animalele vii transportate la abator;
- (b) modelul prevăzut în capitolul 2 din anexa IV, pentru păsările de curte destinate producției de „foie gras” și păsările de curte cu eviscerare amânată;
- (c) modelul prevăzut în capitolul 3 din anexa IV, pentru vânatul de crescătorie și bovinele, porcinele și ecvideele domestice, sacrificate în exploatarea de proveniență în conformitate secțiunea III punctul 3 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și articolul 6 alineatul (3) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;
- (d) modelul prevăzut în capitolul 4 din anexa IV, pentru vânatul de crescătorie sacrificat în exploatarea de proveniență în conformitate cu punctul 3 litera (a) din secțiunea III a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și cu articolul 6 alineatul (4) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624.

Articolul 32

Model de certificat de sănătate animală în caz de sacrificare de urgență în afara abatorului

Certificatul de sănătate animală menționat la articolul 1 alineatul (3) litera (e) care urmează să fie utilizat în cazul sacrificării de urgență în afara abatorului în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 trebuie să corespundă modelului prevăzut în capitolul 5 din anexa IV.

▼ B*Articolul 33***Model de atestare privată de către operator pentru produse compuse cu durată lungă de conservare care conțin produse prelucrate de origine animală, altele decât carnea prelucrată**

Modelul de atestare privată prevăzut la articolul 1 alineatul (3) litera (f) care urmează să fie utilizat de către operator pentru introducerea în Uniune a produselor compuse cu durată lungă de conservare în conformitate cu articolul 14 din Regulamentul (UE) 2019/625 trebuie să corespundă modelului prevăzut în anexa V.

*Articolul 34***Abrogări**

(1) Regulamentul (CE) nr. 599/2004, Regulamentele de punere în aplicare (UE) nr. 636/2014 și (UE) 2019/628, Directiva 98/68/CE și Deciziile 2000/572/CE, 2003/779/CE și 2007/240/CE se abrogă cu efect de la 21 aprilie 2021.

(2) Trimiterile la aceste acte abrogate se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament și se citesc în conformitate cu tabelul de corespondență din anexa VI.

▼ M2*Articolul 35***Dispoziții tranzitorii****▼ M3**

(1) Transporturile de produse de origine animală, produse compuse, germeni destinați consumului uman și semințe destinate producției de germeni destinați consumului uman, însoțite de certificatele corespunzătoare eliberate în conformitate cu modelele prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 28/2012 și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/628, se acceptă pentru intrarea în Uniune până la 15 martie 2022, cu condiția ca certificatul să fi fost semnat de către persoana autorizată să semneze certificatul în conformitate cu regulamentul și regulamentul de punere în aplicare în cauză înainte de 15 ianuarie 2022.

▼ M2

(2) Modelul armonizat de certificate pentru circulația în interiorul Uniunii prevăzut în Regulamentul (CE) nr. 599/2004 este acceptat pentru circulația în interiorul Uniunii până la 17 octombrie 2021.

(3) Trimiterile la dispozițiile actelor abrogate din certificate și din anexa la Regulamentul (CE) nr. 599/2004 se interpretează ca trimiteri la dispozițiile de înlocuire corespunzătoare și se citesc conform tabelelor de corespondență, după caz.

▼ B*Articolul 36***Intrarea în vigoare și aplicarea**

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

Se aplică de la 21 aprilie 2021.

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

▼B*ANEXA I*

Anexa I conține modelele standard pentru certificatele de sănătate animală, certificatele oficiale și certificatele de sănătate animală/oficiale și notele privind completarea lor:

- Capitolul 1: Model standard pentru certificatele de sănătate animală, certificatele oficiale și certificatele de sănătate animală/oficiale pentru circulația animalelor și a produselor între statele membre sau în interiorul Uniunii
- Capitolul 2: Note privind completarea modelelor de certificate de sănătate animală, certificate oficiale și certificate de sănătate animală/oficiale pentru circulația animalelor și a produselor între statele membre sau în interiorul Uniunii
- Capitolul 3: Model standard pentru certificatele de sănătate animală, certificatele oficiale și certificatele de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune a animalelor, a produselor de origine animală, a produselor compuse, a materialului germinativ, a subproduselor de origine animală, a germenilor destinați consumului uman și a semințelor destinate producției de germeni destinați consumului uman
- Capitolul 4: Note privind completarea modelelor de certificate de sănătate animală, certificate oficiale și certificate de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune a animalelor, a produselor de origine animală, a produselor compuse, a materialului germinativ, a subproduselor de origine animală, a germenilor destinați consumului uman și a semințelor destinate producției de germeni destinați consumului uman



CAPITOLUL 1

MODEL STANDARD PENTRU CERTIFICATELE DE SĂNĂTATE ANIMALĂ, CERTIFICATELE OFICIALE ȘI CERTIFICATELE DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIALE PENTRU CIRCULAȚIA ANIMALELOR ȘI A PRODUSELOR ÎNTRE STATELE MEMBRE SAU ÎN INTERIORUL UNIUNII

UNIUNEA EUROPEANĂ		INTRA		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referință IMSOC	CODUL QR	
		I.2a Referință locală		
		I.3 Autoritatea competentă centrală		
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operator care desfășoară operațiuni de colectare, independent de o unitate Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	Nr. de înregistrare	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Adresă Țara Nr. de înregistrare/aprobare Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Adresă Țara Nr. de înregistrare/aprobare Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare <input type="checkbox"/> Altele Document	I.16 Transportator Nume Adresă Țara Nr. de înregistrare/autorizare Codul ISO al țării		
		I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului	Nr. sigiliului		



I.20 Certificat ca sau pentru							
<input type="checkbox"/> Creștere în continuare	<input type="checkbox"/> Sacrificare	<input type="checkbox"/> Unitate izolată	<input type="checkbox"/> Material germinativ				
<input type="checkbox"/> Ecviden înregistrat	<input type="checkbox"/> Circ ambulant/număr cu animale	<input type="checkbox"/> Expoziție	<input type="checkbox"/> Eveniment sau activitate în apropierea frontierelor				
<input type="checkbox"/> Eliberare în natură	<input type="checkbox"/> Centru de expediere	<input type="checkbox"/> Zonă de relocare/centru de purificare	<input type="checkbox"/> Unitate de acvacultură în scopuri ornamentale				
<input type="checkbox"/> Prelucrare suplimentară	<input type="checkbox"/> Îngrășăminte organice și amelioratori de sol	<input type="checkbox"/> Uz tehnic	<input type="checkbox"/> Unitate de carantină sau similară				
<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman	<input type="checkbox"/> Polenizare	<input type="checkbox"/> Animale acvatice vii destinate consumului uman	<input type="checkbox"/> Altele				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit printr-o țară terță							
Țara terță		Codul ISO al țării					
Punctul de ieșire		Codul PTF					
Punctul de intrare		Codul PTF					
I.22 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit prin statul membru (statele membre)				I.23 <input type="checkbox"/> Pentru export			
Statul membru		Codul ISO al țării		Țara terță		Codul ISO al țării	
Statul membru		Codul ISO al țării		Punctul de ieșire		Codul PTF	
Statul membru		Codul ISO al țării					
I.24 Perioada de timp estimată a călătoriei				I.25 Jurnal de călătorie <input type="checkbox"/> da <input type="checkbox"/> nu			
I.26 Numărul total de pachete				I.27 Cantitatea totală			
I.28 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)				I.29 Spațiul total prevăzut pentru transport (în m²)			
I.30 Descrierea transportului							
Codul NC	Specia	Subspecia/Categoria	Sexul	Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârsta	Cantitatea Tip
Regiunea de origine		Depozitul frigorific		Marca de identificare	Tipul de ambalaj		Greutatea netă
Abatorul		Tipul de tratament		Natura mărfii	Numărul de pachete		Numărul lotului
		Data colectării/ producției		Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	Test	

▼ B

UNIUNEA EUROPEANĂ		Model de certificat	
Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referință IMSOC	II.b Referință locală
Funcționarul responsabil cu certificarea			
Numele (cu majuscule)		Calificarea și titlul	
Numele unității locale de control		Codul unității locale de control	
Data			
Ștampila		Semnătura	



UNIUNEA EUROPEANĂ		INTRA
Partea III: Controale	III.1 Data controalelor oficiale	
	III.2 Referință IMSOC	III.2a Referință locală
	III.3 Controlul documentelor	
	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu Standard UE <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/> Satisfăcător <input type="checkbox"/> Nesatisfăcător Măsuri naționale <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/> Satisfăcător <input type="checkbox"/> Nesatisfăcător	
	III.4 Controlul identității	
	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/> Satisfăcător <input type="checkbox"/> Nesatisfăcător	
	III.5 Control fizic	III.6 Test de laborator
	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu Numărul total de animale controlate: <input type="checkbox"/> Satisfăcător <input type="checkbox"/> Nesatisfăcător	<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu Data: Test: <input type="checkbox"/> Aleatoriu <input type="checkbox"/> Suspiciune <input type="checkbox"/> Măsuri de urgență Rezultatele testului: <input type="checkbox"/> În așteptare <input type="checkbox"/> Satisfăcător <input type="checkbox"/> Nesatisfăcător
	III.7 Controlul bunăstării animalelor	
<input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/> Satisfăcător <input type="checkbox"/> Nesatisfăcător		
III.8 Nerespectarea legislației privind bunăstarea animalelor	III.9 Nerespectarea legislației în domeniul sănătății	
<input type="checkbox"/> Adecvarea pentru transport <input type="checkbox"/> Mijloacele de transport <input type="checkbox"/> Practicile de transport <input type="checkbox"/> Limitele perioadei de călătorie <input type="checkbox"/> Dispozițiile suplimentare pentru călătoriile de lungă durată <input type="checkbox"/> Spațiul disponibil <input type="checkbox"/> Autorizația transportatorului <input type="checkbox"/> Certificatul de competență al șoferului <input type="checkbox"/> Înregistrări din jurnalul de călătorie <input type="checkbox"/> Altele	<input type="checkbox"/> Certificat nevalabil sau absent <input type="checkbox"/> Dovada înregistrării transportatorului nevalabilă <input type="checkbox"/> Neconcordanță între documentele de identitate și documentele de însoțire; <input type="checkbox"/> Circulație neautorizată <input type="checkbox"/> Regiune/zonă/compartiment neautorizat(ă) <input type="checkbox"/> Unitate neautorizată <input type="checkbox"/> Specii interzise <input type="checkbox"/> Absența unor garanții suplimentare privind sănătatea animală pentru bolile din categoria C <input type="checkbox"/> Animale bolnave sau suspecte <input type="checkbox"/> Test (teste) cu rezultat nesatisfăcător <input type="checkbox"/> Identificare lipsă sau neconformă <input type="checkbox"/> Neconformitatea cu măsurile naționale <input type="checkbox"/> Adresă sau destinație nevalabilă <input type="checkbox"/> Altele	

▼ **B**

III.10 Impactul transportului asupra animalelor Numărul de animale moarte: Estimare <input type="checkbox"/> Numărul de animale inapte: Estimare <input type="checkbox"/> Numărul de nașteri sau de avorturi:	III.11 Măsuri corective <input type="checkbox"/> Descărcare <input type="checkbox"/> Transfer către un alt mijloc de transport <input type="checkbox"/> Carantină/izolare <input type="checkbox"/> Sacrificare prin metode umane/eutanasiere <input type="checkbox"/> Distrugerea carcaselor/produselor <input type="checkbox"/> Întoarcerea transportului către statul membru de expediție <input type="checkbox"/> Tratatamentul animalelor sau al produselor <input type="checkbox"/> Utilizarea produselor în alte scopuri <input type="checkbox"/> Altele
III.12 Măsuri de urmărire ulterioare carantinei sau izolării <input type="checkbox"/> Sacrificare prin metode umane/eutanasiere <input type="checkbox"/> Eliberare	
III.13 Locul controalelor oficiale <input type="checkbox"/> Unitate înregistrată <input type="checkbox"/> Unitate izolată <input type="checkbox"/> Punct de control <input type="checkbox"/> Port <input type="checkbox"/> Punct de ieșire <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Unitate aprobată pentru operațiuni de colectare <input type="checkbox"/> Operator care desfășoară operațiuni de colectare, independent de o unitate <input type="checkbox"/> Unitate de material germinativ <input type="checkbox"/> Unitate autorizată <input type="checkbox"/> Aeroport <input type="checkbox"/> Pe drum	
III.14 Medic veterinar oficial Numele (cu majuscule) _____ Calificarea și titlul _____ Numele unității locale de control _____ Codul unității locale de control _____ Data: _____ Semnătura _____	



CAPITOLUL 2

NOTE PRIVIND COMPLETAREA MODELELOR DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE ANIMALĂ, CERTIFICATE OFICIALE ȘI CERTIFICATE DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIALE PENTRU CIRCULAȚIA ANIMALELOR ȘI A PRODUSELOR ÎNTRE STATELE MEMBRE SAU ÎN INTERIORUL UNIUNII

Considerații generale

Pentru a selecta orice opțiune, se bifează sau se marchează cu o cruce (x) caseta relevantă.

Cu excepția cazului în care legislația Uniunii prevede sau stabilește altfel, toate intrările sau casetele se aplică modelului de certificat de sănătate animală, certificat oficial și certificat de sănătate animală/oficial din capitolul 1.

Copiile pe suport de hârtie ale unui certificat electronic trebuie să poarte o etichetă optică unică prelucrabilă automat care asigură un hyperlink la versiunea electronică.

Numai una dintre opțiuni poate fi selectată în casetele I.18 și I.20.

În cazul în care într-o casetă vi se permite să selectați una sau mai multe opțiuni, doar opțiunea selectată (opțiunile selectate) de dumneavoastră va fi afișată (vor fi afișate) în versiunea electronică a certificatului.

În cazul în care o casetă nu este obligatorie, conținutul acesteia trebuie să fie tăiat cu o linie.

PARTEA I – DESCRIEREA TRANSPORTULUI

Casetă	Descriere
I.1	Expedito
	Se precizează numele și adresa, țara și codul de țară ISO ⁽¹⁾ ale persoanei fizice sau juridice care expediază transportul.
I.2	Referință IMSOC
	Acesta este codul alfanumeric unic atribuit de IMSOC. Se repetă în casetele II.a și III.2
I.2a	Referință locală
	Se precizează codul alfanumeric unic care poate fi atribuit de autoritatea competentă. Se repetă în casetele II.b și III.2a
I.3	Autoritatea competentă centrală
	Se precizează denumirea autorității competente centrale din țara care eliberează certificatul.
I.4	Autoritatea competentă locală
	Se precizează denumirea autorității competente locale din țara care eliberează certificatul.
I.5	Destinatar
	Se precizează numele și adresa, țara și codul de țară ISO ale persoanei fizice sau juridice din țara de destinație căreia îi este destinat transportul.

▼ **B**

I.6	Operator care desfășoară operațiuni de colectare, independent de o unitate
	<p>Vizează operatorii care desfășoară operațiuni de colectare pentru ungu-latele și păsările de curte deținute, independent de o unitate, astfel cum se prevede la articolul 90 din Regulamentul (UE) 2016/429 al Parla-mentului European și al Consiliului (²).</p> <p>Se precizează numărul de înregistrare și numele operatorului înre-gistrat.</p>
I.7	Țara de origine
	Se precizează numele și codul de țară ISO ale țării din care provin animalele sau produsele (material germinativ, produse de origine animală și subproduse de origine animală).
I.8	Regiunea de origine
	După caz, pentru circulația animalelor sau a produselor care sunt afectate de măsuri de regionalizare în conformitate cu legislația Uniunii, se precizează codul regiunilor sau al zonelor aprobate astfel cum se precizează în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, sau numele compartimentelor pentru bolile animalelor acvatice astfel cum sunt enumerate la adresa http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/aquaculture/index_en.htm .
I.9	Țara de destinație
	Se precizează numele și codul de țară ISO ale țării de destinație a animalelor sau produselor.
I.10	Regiunea de destinație
	A se vedea caseta I.8
I.11	Locul de expediere
	<p>Se precizează numele și adresa, țara și codul de țară ISO ale unității (unităților) sau, după caz, alt loc (alte locuri) din care provin animalele sau produsele. După caz, se precizează, de asemenea, numărul de înregistrare sau de aprobare al unității (unităților).</p> <p>Pentru animale: se precizează unitatea în care sunt deținute animalele în mod normal sau în care sunt colectate.</p> <p>Pentru material seminal, ovocite sau embrioni destinați reproducerii artificiale: se precizează, după caz, centrul de colectare a materialului seminal, echipa de colectare sau de producție a embrionilor, unitatea de prelucrare a materialului germinativ, centrul de depozitare a mate-rialului germinativ sau unitatea izolată. În cazul materialului seminal de ovine și caprine, locul de expediere poate fi unitatea care deține animalele donatoare.</p> <p>Pentru alte produse: orice unitate a unei societăți comerciale din sectorul alimentar sau al subproduselor de origine animală. Se va preciza doar unitatea care expediază produsele.</p>
I.12	Locul de destinație
	Se precizează numele și adresa, țara și codul de țară ISO ale unității sau, după caz, alt loc unde sunt livrate animalele sau produsele pentru descărcare finală. După caz, se precizează, de asemenea, numărul de înregistrare sau de autorizare al unității de destinație.

▼B

I.13	Locul de încărcare
	<p>Doar pentru animale: se precizează numele și adresa locului în care sunt încărcate în mijloacele de transport și, în cazul în care acestea sunt colectate în prealabil, numele și adresa unității de colectare autorizată pentru operațiuni de colectare și numărul de autorizare.</p> <p>Pentru produse: se precizează numele, adresa și categoria (de exemplu unitate, port sau aeroport) locului final în care produsele urmează să fie încărcate în mijloacele de transport.</p>
I.14	Data și ora plecării
	Se precizează data și, dacă este necesar, ora la care animalele sau produsele sunt programate să părăsească locul de încărcare.
I.15	Mijloace de transport
	<p>Se selectează unul sau mai multe dintre următoarele mijloace de transport pentru animalele sau produsele care părăsesc țara de expediție și se precizează identitatea mijlocului (mijloacelor) de transport:</p> <ul style="list-style-type: none"> — aeronavă (se precizează numărul zborului); — navă (se precizează numele și numărul navei. În cazul navelor pentru animale vii, se precizează numărul unic al certificatului de omologare); — feroviar (se precizează numărul trenului și al vagonului); — vehicul rutier (se precizează numărul de înmatriculare al vehiculului, însoțit de numărul de înmatriculare al remorcii, după caz). În cazul vehiculelor rutiere utilizate pentru călătorii de lungă durată, se precizează și numărul unic al certificatului de omologare). — altele [mijloace de transport altele decât cele menționate la articolul 2 litera (n) din Regulamentul (CE) nr. 1/2005 al Consiliului ⁽³⁾] <p>În cazul unui feribot, se bifează „navă” și se identifică vehiculul (vehiculele) rutier(e) cu numărul de înmatriculare al vehiculului (însoțit de numărul de înmatriculare al remorcii, după caz), în plus față de numele și numărul feribotului programat.</p>
I.16	Transportator
	<p>Această casetă se aplică numai animalelor și produselor pentru care legislația Uniunii prevede acest lucru.</p> <p>Se precizează numele, adresa, țara și codul de țară ISO ale persoanei (persoanelor) fizice sau juridice responsabile de transport.</p> <p>Se precizează numărul de înregistrare sau de autorizare, după caz.</p>
I.17	Documente de însoțire
	<p>Se precizează tipul documentului: de exemplu permis CITES în conformitate cu articolul 9 din Regulamentul (CE) nr. 338/97 al Consiliului ⁽⁴⁾, permis pentru speciile alogene invazive (SAI) în conformitate cu articolul 8 alineatul (1) și (2) din Regulamentul (UE) nr. 1143/2014 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽⁵⁾, declarații sau alte documente, inclusiv de natură comercială.</p> <p>Se precizează codul unic al documentelor de însoțire și țara emitentă.</p>

▼ **B**

	<p>Referințele documentelor comerciale: se precizează, de exemplu, numărul scrisorii de transport aerian, numărul conosamentului sau numărul comercial al trenului sau al vehiculului rutier.</p> <p>Pentru produse (produse de origine animală și subproduse de origine animală): se precizează referința documentului comercial, în cazul în care acest lucru este impus de legislația Uniunii.</p> <p>Pentru material seminal, ovocite și embrioni destinați reproducerii artificiale, expediate de la unități de prelucrare a materialului germinativ și de la centre de depozitare a materialului germinativ: se precizează referința documentului (documentelor) oficial(e) sau a certificatului (certificatelor) inițial(e) care a(u) însoțit materialul seminal, ovocitele și/sau embrionii din prezentul transport către unitățile de prelucrare a materialului germinativ sau centrele de depozitare a materialului germinativ respective de la:</p> <ul style="list-style-type: none"> — centrul de colectare a materialului seminal în care a fost colectat materialul seminal și/sau — echipa de colectare sau de producție a embrionilor care a colectat sau a produs ovocitele și embrionii, și/sau — unitatea de prelucrare a materialului germinativ în care au fost prelucrate și depozitate materialul seminal, ovocitele sau embrionii și/sau — centrul de depozitare a materialului germinativ în care au fost depozitate materialul seminal, ovocitele sau embrionii. <p>Pentru câini, pisici și dihori domestici și, după caz, pentru ecvidee: se precizează numărul pașaportului.</p> <p>Pentru animalele din speciile protejate: se precizează numărul permisului CITES.</p> <p>Pentru unghiile deținute expediate de la o unitate autorizată pentru operațiuni de colectare: se precizează numărul (numerele) de serie al(e) documentului oficial (documentelor oficiale) și/sau al(e) certificatului (certificatelor) pe baza căruia (căror) se eliberează certificatul pentru prezentul transport.</p>
I.18	Condiții de transport
	<p>Se precizează categoria de temperatură necesară în timpul transportului produselor (ambientală, refrigerare, congelare).</p> <p>Această casetă nu se aplică pentru DSCI-D.</p>
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului
	<p>Dacă este cazul, se precizează numărul containerului și numărul sigiliului (este posibil să fie mai multe).</p> <p>Numărul containerului trebuie să fie furnizat dacă mărfurile sunt transportate în containere închise.</p> <p>Trebuie precizat doar numărul sigiliului oficial. Numărul sigiliului oficial se aplică dacă sigiliul este aplicat pe container, pe camion sau pe vagonul de tren sub supravegherea autorității competente care eliberează certificatul.</p>
I.20	Certificat ca sau pentru
	<p>Se selectează scopul circulației animalelor, utilizarea prevăzută a mărfurilor sau categoria, astfel cum sunt specificate în legislația relevantă a Uniunii:</p>



Îngrășăminte organice și amelioratori de sol: se referă la anumite subproduse de origine animală sau produse derivate, astfel cum sunt menționate în Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽⁶⁾.

Uz tehnic: subproduse sau produse derivate de origine animală improprie pentru consumul uman sau animal, astfel cum sunt menționate la articolul 36 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Expoziție: se referă la animalele destinate unei expoziții și unor evenimente sportive, culturale sau evenimente similare în conformitate cu legislația Uniunii.

Produse destinate consumului uman: se referă numai la produsele de origine animală destinate consumului uman pentru care este necesar un certificat în conformitate cu legislația Uniunii.

Prelucrare suplimentară: se referă la produsele care trebuie prelucrate suplimentar înainte de a fi introduse pe piață, precum și la animalele acvatice vii și produsele de origine animală provenind de la animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii, care sunt destinate unei unități producătoare de alimente provenite de la animale acvatice responsabilă cu controlul bolilor astfel cum este definită la articolul 4 alineatul (52) din Regulamentul (UE) 2016/429.

Animale acvatice vii destinate consumului uman: animale acvatice destinate consumului uman direct, adică animale acvatice care sunt livrate vii consumatorului final sau care sunt consumate vii.

Unitate izolată: conform definiției de la articolul 4 alineatul (48) din Regulamentul (UE) 2016/429.

Unitate de carantină sau similară: astfel cum se prevede la articolul 14 din Regulamentul delegat (UE) 2019/2035 al Comisiei ⁽⁷⁾ în ceea ce privește animalele terestre și la articolul 15 sau la articolul 16 din Regulamentul delegat (UE) 2020/691 al Comisiei ⁽⁸⁾ în ceea ce privește animalele de acvacultură.

Circ ambulant/număr cu animale: conform definiției de la articolul 2 alineatul (34) și, respectiv, alineatul (35) din Regulamentul delegat (UE) 2019/2035.

Eliberare în natură: se referă numai la animalele vii care urmează să fie eliberate în natură la locul de destinație.

Ecvideu înregistrat: conform definiției de la articolul 2 alineatul 30 din Regulamentul delegat (UE) 2019/2035.

Creștere în continuare: animale destinate unităților care dețin animale vii, inclusiv în scopuri de cercetare sau destinate deținătorilor de animale de companie, cu excepția cazului în care li se aplică un scop sau o categorie mai specifică de la punctul I.20 (de exemplu carantină, unitate izolată etc.). Include, de asemenea, animalele destinate repopulării stocului de vânat sau care urmează să fie eliberate în natură, dacă se preconizează că acestea vor trece printr-o unitate înainte de a fi eliberate.

Centru de purificare: conform definiției de la articolul 2 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2020/691.

Centru de expediție: conform definiției de la articolul 2 alineatul (3) din Regulamentul delegat (UE) 2020/691.

Zonă de relocare: conform definiției de la articolul 2 alineatul (4) din Regulamentul delegat (UE) 2020/691.

Unitate de acvacultură în scopuri ornamentale: conform definiției de la articolul 17 sau articolul (18) din Regulamentul delegat (UE) 2020/691.

Sacrificare: pentru animalele destinate unui abator, fie direct, fie printr-o unitate autorizată pentru operațiuni de colectare.

▼B

	<p>Material germinativ: conform definiției de la articolul 4 alineatul (28) din Regulamentul (UE) 2016/429.</p> <p>Eveniment sau activitate în apropierea frontierelor: se referă la deplasarea animalelor terestre deținute între statele membre în conformitate cu articolul 139 din Regulamentul (UE) 2016/429, în cazul în care astfel de deplasări sunt pentru:</p> <ul style="list-style-type: none"> — utilizarea în scopuri recreative în apropierea frontierelor; — expoziții și manifestări sportive, culturale și evenimente similare organizate în apropierea frontierelor; — pășunatul animalelor terestre deținute în zonele de pășunat comune ale statelor membre; — munca prestată de animalele terestre deținute în apropierea frontierelor statelor membre. <p>Altele: destinate unor scopuri care nu sunt enumerate altundeva în prezenta clasificare, inclusiv animalele acvatice destinate utilizării ca momeală pentru pescuit.</p>
I.21	Pentru tranzit printr-o țară terță
	<p>Se precizează numele și codul de țară ISO pentru țara terță tranzitată în cazul transportului rutier.</p> <p>Se selectează postul de inspecție la frontieră de ieșire sau se precizează numele autorității locale a locului în care este situat punctul de ieșire.</p> <p>Se selectează postul de inspecție la frontieră de intrare în Uniune.</p>
I.22	Pentru tranzit prin state membre
	<p>Se precizează numele și codul de țară ISO pentru statul membru tranzitat (statele membre tranzitate) în cazul transportului rutier.</p>
I.23	Pentru export
	<p>Se precizează numele și codul de țară ISO al țării terțe de destinație și se selectează postul de inspecție la frontieră de ieșire sau se precizează numele autorității locale a locului în care este situat punctul de ieșire.</p>
I.24	Perioada de timp estimată a călătoriei
	<p>Această casetă se aplică numai animalelor care fac obiectul Regulamentului (CE) nr. 1/2005 și se referă la durata preconizată a călătoriei planificate declarată de transportator în documentația de transport în conformitate cu articolul 4 alineatul (1) litera (e) din regulamentul respectiv.</p> <p>Informațiile înscrise în această casetă trebuie să corespundă duratei totale preconizate declarate în secțiunea 1 a planificării jurnalului de călătorie prevăzut în anexa II din regulamentul respectiv, în cazul ecvideelor domestice altele decât ecvideele înregistrate și bovinele, ovinele, caprinele și porcinele domestice care se deplasează pe distanțe lungi între state membre sau între state membre și țări terțe [conform definiției de la articolul 2 litera (m) din regulamentul respectiv].</p>

▼B

I.25	Jurnalul de călătorie
	<p>Această casetă se aplică numai ecvideelor domestice altele decât ecvideele înregistrate și bovinele, ovinele, caprinele și porcinele domestice care se deplasează pe distanțe lungi între state membre sau între state membre și țări terțe, conform definiției de la articolul 2 litera (m) din Regulamentul (CE) nr. 1/2005.</p> <p>Dacă se bifează „da”, IMSOC va genera în mod automat jurnalul de călătorie care trebuie completat și transmis de organizatorul călătoriei în conformitate cu anexa II la regulamentul respectiv.</p>
I.26	Numărul total de pachete
	<p>Se precizează numărul total și tipul de pachete din transport, după caz.</p> <p>Pentru animale: numărul de cutii, cuști, recipiente, rezervoare, stupi sau boxe în care sunt transportate animalele.</p> <p>Pentru material seminal, ovocite și embrioni destinați reproducerii artificiale: numărul de recipiente.</p> <p>Pentru produse: numărul de pachete.</p> <p>În cazul transporturilor în vrac, această rubrică este opțională.</p>
I.27	Cantitatea totală
	<p>Pentru animale terestre sau material germinativ: se precizează, după caz, numărul total de capete, ouă de incubație sau paiete, exprimate în unități.</p> <p>Pentru animale acvatice: se precizează, după caz, numărul total de animale, ouă sau larve, exprimate în unități.</p>
I.28	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
	<p>Greutatea netă totală este masa animalelor sau a mărfurilor propriu-zise, fără recipiente directe sau alte ambalaje. Este completată automat de IMSOC pe baza informațiilor furnizate în caseta I.30.</p> <p>Greutatea netă declarată a alimentelor glazurate trebuie să excludă glazura.</p> <p>Se precizează greutatea brută totală, și anume masa totală a animalelor sau a mărfurilor, plus cea a recipientelor directe și a tuturor ambalajelor, însă fără containerele de transport și alte echipamente de transport.</p>
I.29	Spațiul total prevăzut pentru transport (în m²)
	<p>Această casetă se aplică numai animalelor care fac obiectul Regulamentului (CE) nr. 1/2005.</p> <p>Spațiul prevăzut în timpul transportului trebuie să respecte cel puțin cifrele prevăzute în capitolul VII din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1/2005 în ceea ce privește animalele și mijloacele de transport menționate în capitolul respectiv.</p> <p>Informațiile înscrise în această casetă trebuie să corespundă spațiului total preconizat declarat în secțiunea 1 a planificării jurnalului de călătorie prevăzut în anexa II din Regulamentul (CE) nr. 1/2005, în cazul ecvideelor domestice altele decât ecvideele înregistrate și bovinele, ovinele, caprinele și porcinele domestice care se deplasează pe distanțe lungi între state membre sau între state membre și țări terțe [conform definiției de la articolul 2 litera (m) din regulamentul respectiv].</p>

▼ **B**

I.30	<p>Descrierea transportului</p> <p>Se precizează orice cerințe specifice referitoare la animale sau la natura/prelucrarea produselor, conform definiției din legislația relevantă a Uniunii.</p> <p>Pentru animale: se precizează specia, categoria, metoda de identificare, numărul de identificare, vârsta, sexul, cantitatea sau greutatea netă și testul. Pentru albine melifere și bondari, se precizează oricare dintre următoarele: regine cu maxim 20 de albine însoțitoare, colonii cu puiet sau altele. Pentru animale acvatice, se precizează numărul, volumul sau greutatea netă, după caz în funcție de stadiul lor de viață.</p> <p>Pentru material seminal, ovocite sau embrioni destinați reproducerii artificiale: se precizează</p> <ul style="list-style-type: none"> — tipul (material seminal, embrioni recoltați <i>in vivo</i>, ovocite recoltate <i>in vivo</i>, embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați); — data colectării sau data producției; — numărul de autorizare al unității de colectare sau producție (centrul de colectare a materialului seminal, echipa de colectare sau de producție a embrionilor, unitatea de prelucrare a materialului germinativ, centrul de depozitare a materialului germinativ sau unitatea izolată). În cazul materialului seminal de ovine și caprine colectat în unitatea de origine, a se preciza numărul de înregistrare al unității respective; — marca de identificare de pe paietă sau de pe alt ambalaj; — cantitatea; — specia, subspecia (pentru animalele din unități izolate, după caz) și numărul de identificare a animalului donator (animalelor donatoare). <p>Pentru produse: a se preciza specia, tipurile de produse, tipul de tratament, numărul de autorizare sau de înregistrare al unităților împreună cu codul de țară ISO (abator, unitate de prelucrare, depozit frigorific, centru de colectare), numărul de pachete, tipul ambalajului, numărul lotului, greutatea netă.</p> <p>Specia: a se preciza denumirea științifică sau astfel cum este definită în conformitate cu legislația Uniunii Europene.</p> <p>Tipul de ambalaj: a se identifica tipul de ambalaj în conformitate cu definiția indicată în Recomandarea nr. 21 (º) a CEFACT/ONU (Centrul Organizației Națiunilor Unite pentru facilitarea comerțului și a tranzacțiilor electronice).</p>
-------------	---

Partea II – Certificare

Casetă	Descriere
	Uniunea Europeană
	Această casetă se referă la țările emitente
	Model de certificat
	Această casetă se referă la titlul specific al fiecărui model de certificat.

▼ **B**

II.	Informații sanitare
	Această casetă se referă la cerințele specifice de sănătate ale Uniunii aplicabile speciilor de animale sau la natura produselor deplasate între statele membre sau în interiorul Uniunii.
II.a	Referință IMSOC
	Acesta este codul alfanumeric unic precizat în caseta I.2.
II.b	Referință locală
	Acesta este codul alfanumeric unic precizat în caseta I.2a.
	Funcționarul responsabil cu certificarea
	<p>Această casetă se referă la semnătura funcționarului responsabil cu certificarea conform definiției de la articolul 3 alineatul (26) din Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽¹⁰⁾.</p> <p>A se preciza numele cu majuscule, calificarea și, după caz, titlul semnatarului, precum și numele și codul unității de control, ștampila în original a autorității competente de care aparține semnatarul și data semnării.</p>

Partea III – Controale

Casetă	Descriere
III.1	Data controalelor oficiale
	A se preciza data la care medicul veterinar oficial conform definiției de la articolul 3 alineatul (32) din Regulamentul (UE) 2017/625 a efectuat controalele oficiale privind transportul.
III.2	Referință IMSOC
	Acesta este codul alfanumeric unic precizat în caseta I.2.
III.2a	Referință locală
	Acesta este codul alfanumeric unic precizat în caseta I.2.a.
III.3	Controlul documentelor
	<p>Este examinarea certificatelor, a atestatelor oficiale și a altor documente, inclusiv a documentelor de natură comercială, care trebuie să însoțească transportul, în scopul verificării conformității cu legislația Uniunii, inclusiv cu garanțiile suplimentare privind sănătatea animală pentru bolile din categoria C conform definiției de la articolul 1 alineatul (3) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 al Comisiei ⁽¹¹⁾. Include, de asemenea, verificarea conformității cu măsurile naționale, după caz, în conformitate cu articolul 226 din Regulamentul (UE) 2016/429.</p> <p>Neconformitatea cu măsurile naționale înseamnă că transportul nu este satisfăcător.</p> <p>Se bifează „Da” sau „Nu”, după caz.</p>

▼ **B**

III.4	Controlul identității
	<p>Este o inspecție vizuală care verifică dacă conținutul și etichetarea transportului, inclusiv marcajele de pe animale, sigiliile și mijloacele de transport corespund informațiilor furnizate în certificat și în alte documente care îl însoțesc.</p> <p>Se bifează „Da” sau „Nu”, după caz.</p>
III.5	Control fizic
	<p>Se referă la un control asupra animalelor sau a produselor și, după caz, la un control al ambalajelor, mijloacelor de transport, etichetelor și temperaturii, prelevarea de eșantioane în vederea analizării, testării sau diagnosticării și orice alt control necesar pentru verificarea conformității cu normele aplicabile.</p> <p>Se bifează „Da” sau „Nu”, după caz.</p> <p>Se precizează numărul de animale controlate.</p>
III.6	Test de laborator
	<p>Se bifează „Da” în cazul în care a fost efectuat un test.</p> <p>Testat pentru: se selectează categoria de substanță sau de agent patogen pentru care a fost efectuat un test de laborator.</p> <ul style="list-style-type: none"> — se bifează „Aleatoriu” în cazul în care transportul nu este reținut în așteptarea rezultatului testului. — se bifează „Suspiciune” dacă animalele sau produsele sunt suspectate că nu respectă legislația Uniunii (inclusiv cazurile în care animalele sunt suspectate că au o boală sau prezintă semne de boală) și sunt reținute în așteptarea rezultatului. — se bifează „Măsuri de urgență” dacă animalele sau produsele sunt testate în cadrul măsurilor de urgență aplicabile la nivelul Uniunii sau la nivel național și sunt reținute în așteptarea rezultatului. <p>Rezultatele testului:</p> <ul style="list-style-type: none"> — se bifează „În așteptare” dacă rezultatul testului este în așteptare; — se bifează „Satisfăcător” sau „Nesatisfăcător” dacă rezultatul testului este disponibil.
III.7	Controlul bunăstării animalelor
	<p>Această casetă se aplică numai animalelor care fac obiectul Regulamentului (CE) nr. 1/2005.</p> <p>Se bifează „Nu” dacă animalele nu au fost supuse unui control al bunăstării animalelor.</p> <p>Se bifează „Satisfăcător” sau „Nesatisfăcător” dacă sunt disponibile rezultatele controlului efectuat cu privire la animale și condițiile de transport la sosire.</p>

▼ **B**

III.8	Nerespectarea legislației privind bunăstarea animalelor
	<p>Se bifează caseta (casetele) corespunzătoare în funcție de natura neconformității (neconformităților) constatate cu privire la protecția animalelor în timpul transportului în conformitate cu dispozițiile relevante din Regulamentul (CE) nr. 1/2005:</p> <ul style="list-style-type: none"> — adecvarea pentru transport (anexa I capitolul I și capitolul VI punctul 1.9); — mijloacele de transport (anexa I capitolele II și IV); — practicile de transport (anexa I capitolul III); — limitele perioadei de călătorie (anexa I capitolul V); — dispozițiile suplimentare pentru călătoriile de lungă durată (anexa I capitolul VI); — spațiul disponibil (anexa I capitolul VII); — autorizația transportatorului (articolul 6); — certificatul de competență al șoferului [articolul 6 alineatul (5)]; — înregistrările din jurnalul de călătorie (în cazul informațiilor lipsă sau inconsecvente din jurnalul de călătorie); — altele (în cazul în care nu se aplică niciuna dintre neconformitățile menționate anterior, a se completa după caz).
III.9	Nerespectarea legislației în domeniul sănătății
	<p>Se bifează caseta (casetele) corespunzătoare în funcție de natura neconformității (neconformităților) constatate:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Certificat nevalabil sau absent (atunci când un transport este deplasat fără certificare sau notificare prealabilă); — Dovada înregistrării transportatorului nevalabilă; — Neconcordanță între documentele de identitate și documentele de însoțire; — Deplasare neautorizată [când măsura de urgență la nivelul Uniunii sau la nivel național afectează țara (țările) pentru speciile în cauză]; — Regiune/zonă/compartiment neautorizat(ă); — Unitate neautorizată; — Specii interzise (interzise într-un stat membru sau protejate de CITES); — Absența unor garanții suplimentare privind sănătatea animală pentru bolile din categoria C; — Animale bolnave sau suspecte; — Test (teste) cu rezultat nesatisfăcător; — Identificare lipsă sau neconformă; — Neconformitatea cu măsurile naționale; — Adresă sau destinație nevalabilă; — Altele (în cazul în care nu se aplică niciuna dintre neconformitățile menționate anterior, a se completa după caz).
III.10	Impactul transportului asupra animalelor
	<p>Această casetă se aplică numai animalelor.</p> <p>Numărul de animale moarte: se precizează câte animale au murit.</p>

▼B

	<p>Numărul de animale inapte: se precizează câte animale erau inapte pentru a călători.</p> <p>Numărul de nașteri sau de avorturi: se precizează câte femele au fătat sau au avortat în timpul transportului.</p> <p>În cazul animalelor expediate în număr mare (pui de o zi, pește, moluște etc.), se precizează un număr estimat de animale moarte sau inapte.</p>
III.11	Măsuri corective
	<p>Se precizează orice decizie luată pentru a remedia una sau mai multe dintre neconformitățile constatate precizate în casetele III.8 și III.9, în conformitate cu articolul 138 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/625:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Descărcare: descărcarea animalelor și adăpostirea lor în condiții corespunzătoare și cu îngrijirile aferente până la soluționarea problemei; — Transfer către un alt mijloc de transport: transferul transportului de animale sau o parte a acestuia dintr-un mijloc de transport care nu îndeplinește cerințele legale către un mijloc de transport care le îndeplinește; — Carantină/izolare; — Sacrificarea prin metode umane/eutanasierea animalelor (cu condiția ca aceasta să fie măsura cea mai adecvată pentru a proteja sănătatea umană, precum și sănătatea și bunăstarea animalelor). — Distrugerea carcaselor/produselor; — Întoarcerea transportului către statul membru de expediție; — Tratamentul animalelor sau al produselor; — Utilizarea produselor în alte scopuri decât cele pentru care au fost destinate inițial; — Altele (în cazul în care nu se aplică niciuna dintre acțiunile menționate anterior, a se completa după caz).
III.12	Măsuri de urmărire ulterioare carantinei sau izolării
	<p>Pentru animale terestre deținute: a se selecta „Sacrificarea prin metode umane/eutanasierea” sau „eliberarea” animalelor în funcție de rezultatele examinărilor din timpul carantinei.</p> <p>Pentru animale de acvacultură: a se selecta „Sacrificarea prin metode umane/eutanasierea” sau „Eliberarea” animalelor în funcție de rezultatele examinărilor din timpul izolat într-o unitate aprobată în conformitate cu articolul 16 din Regulamentul delegat (UE) 2020/691.</p>
III.13	Locul controalelor oficiale
	<p>A se selecta un loc de inspecție:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Unitate înregistrată; — Unitate autorizată; — Unitate aprobată pentru operațiuni de colectare; — Operator care desfășoară operațiuni de colectare, independent de o unitate; — Unitate izolată;



	<ul style="list-style-type: none"> — Unitate de material germinativ; — Punct de control; — Port; — Aeroport; — Pe drum; — Punct de ieșire; — Altele (dacă nu se aplică niciunul dintre locurile menționate mai sus).
III.14	Medic veterinar oficial
	<p>Această casetă se referă la semnătura medicului veterinar oficial conform definiției de la articolul 3 alineatul (32) din Regulamentul (UE) 2017/625.</p> <p>A se preciza numele cu majuscule, calificarea și, după caz, titlul semnatarului, numele și codul unității de control și data semnării.</p>
	<p>(¹) Codul internațional standard format din două litere pentru o țară în conformitate cu standardul internațional ISO 3166 alfa-2; http://www.iso.org/iso/country_codes/iso-3166-1_decoding_table.htm</p> <p>(²) Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”) (JO L 84, 31.3.2016, p. 1).</p> <p>(³) Regulamentul (CE) nr. 1/2005 al Consiliului din 22 decembrie 2004 privind protecția animalelor în timpul transportului și al operațiunilor conexe și de modificare a Directivelor 64/432/CEE și 93/119/CE și a Regulamentului (CE) nr. 1255/97 (JO L 3, 5.1.2005, p. 1).</p> <p>(⁴) Regulamentul (CE) nr. 338/97 al Consiliului din 9 decembrie 1996 privind protecția speciilor faunei și florei sălbatice prin controlul comerțului cu acestea (JO L 61, 3.3.1997, p. 1).</p> <p>(⁵) Regulamentul (UE) nr. 1143/2014 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 octombrie 2014 privind prevenirea și gestionarea introducerii și răspândirii speciilor alogene invazive (JO L 317, 4.11.2014, p. 35).</p> <p>(⁶) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 21 octombrie 2009 de stabilire a unor norme sanitare privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1774/2002 (Regulament privind subprodusele de origine animală) (JO L 300, 14.11.2009, p. 1).</p> <p>(⁷) Regulamentul delegat (UE) 2019/2035 al Comisiei din 28 iunie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele pentru unitățile care dețin animale terestre și incubatoare, precum și pentru trasabilitatea anumitor animale terestre deținute și a ouălor pentru incubare (JO L 314, 5.12.2019, p. 115).</p> <p>(⁸) Regulamentul delegat (UE) 2020/691 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele pentru unitățile de acvacultură și transportatorii de animale acvatice (JO L 174, 3.6.2020, p. 345).</p> <p>(⁹) Ultima versiune: http://www.uncece.org/uncefact/codeliststrecs.html</p> <p>(¹⁰) Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului din 15 martie 2017 privind controalele oficiale și alte activități oficiale efectuate pentru a asigura aplicarea legislației privind alimentele și furajele, a normelor privind sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și produsele de protecție a plantelor, de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 999/2001, (CE) nr. 396/2005, (CE) nr. 1069/2009, (CE) nr. 1107/2009, (UE) nr. 1151/2012, (UE) nr. 652/2014, (UE) 2016/429 și (UE) 2016/2031 ale Parlamentului European și ale Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 1/2005 și (CE) nr. 1099/2009 ale Consiliului și a Directivelor 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/CE și 2008/120/CE ale Consiliului și de abrogare a Regulamentelor (CE) nr. 854/2004 și (CE) nr. 882/2004 ale Parlamentului European și ale Consiliului, precum și a Directivelor 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE și 97/78/CE ale Consiliului și a Deciziei 92/438/CEE a Consiliului (Regulamentul privind controalele oficiale) (JO L 95, 7.4.2017, p. 1).</p> <p>(¹¹) Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 al Comisiei din 3 decembrie 2018 privind aplicarea anumitor norme de prevenire și control al bolilor în cazul categoriilor de boli listate și de stabilire a unei liste a speciilor și a grupurilor de specii care prezintă un risc considerabil de răspândire a bolilor listate respective (JO L 308, 4.12.2018, p. 21).</p>



CAPITOLUL 3

MODEL STANDARD PENTRU CERTIFICATELE DE SĂNĂTATE ANIMALĂ, CERTIFICATELE OFICIALE ȘI CERTIFICATELE DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIALE PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A ANIMALELOR, A PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ, A PRODUSELOR COMPUSE, A MATERIALULUI GERMINATIV, A SUBPRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ, A GERMENILOR DESTINAȚI CONSUMULUI UMAN ȘI A SEMINTELOR DESTINATE PRODUCȚIEI DE GERMIENI DESTINAȚI CONSUMULUI UMAN

ȚARA		Certificat pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
	Nume	I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
	Adresă			
	Țara Codul ISO al țării			
	I.5 Destinatari/Importatori	I.6 Operatorul responsabil pentru transport		
	Nume	Nume		
	Adresă	Adresă		
	Țara Codul ISO al țării	Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine	Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație	Codul ISO al țării
	I.8 Regiunea de origine	Cod	I.10 Regiunea de destinație	Cod
	I.11 Locul de expediție	Nr. de înregistrare/ aprobare	I.12 Locul de destinație	Nr. de înregistrare/ aprobare
	Nume		Nume	
	Adresă		Adresă	
	Țara Codul ISO al țării	Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
I.15 Mijloace de transport	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare			
<input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă	I.17 Documente de însoțire			
<input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier	Tip	Cod		
Identificare	Țara	Codul ISO al țării		
	Referința documentului comercial			



I.18	Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat			
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului						
	Nr. containerului	Nr. sigiliului					
I.20	Certificat ca sau pentru						
	<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman	<input type="checkbox"/> Uz farmaceutic	<input type="checkbox"/> Uz tehnic	<input type="checkbox"/> Prelucrare suplimentară			
	<input type="checkbox"/> Hrană pentru animale	<input type="checkbox"/> Probe comerciale	<input type="checkbox"/> Industria conservelor	<input type="checkbox"/> Hrană pentru animale de companie			
	<input type="checkbox"/> Creștere în continuare	<input type="checkbox"/> Material germinativ	<input type="checkbox"/> Ecvideu înregistrat	<input type="checkbox"/> Îngrășămintă organice și amelioratori de sol			
	<input type="checkbox"/> Sacrificare	<input type="checkbox"/> Unitate izolată	<input type="checkbox"/> Eliberare în natură	<input type="checkbox"/> Circ ambulant/număr cu animale			
	<input type="checkbox"/> Animale acvatice vii destinate consumului uman	<input type="checkbox"/> Unitate de carantină	<input type="checkbox"/> Expoziție	<input type="checkbox"/> Unitate de acvacultură în scopuri ornamentale			
	<input type="checkbox"/> Centru de expediere	<input type="checkbox"/> Zonă de relocare/centru de purificare	<input type="checkbox"/> Altele				
I.21	<input type="checkbox"/> Pentru tranzit	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă					
	Țara terță	Codul ISO al țării	I.23 <input type="checkbox"/> Pentru reintrare				
I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)			
I.27	Descrierea transportului						
Codul NC	Specia	Subspecia/Categoria	Sexul	Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârsta	Cantitatea
		Depozitul frigorific		Marca de identificare	Tipul de ambalaj		Tip
							Greutatea netă
Abatorul		Tipul de tratament		Natura mărfii	Numărul de pachete		Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final		Data colectării/ producției		Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului		Test

▼ B

ȚARA		Model de certificat	
Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
	<p>Funcționarul responsabil cu certificarea</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data</p> <p>Ștampila</p>		



CAPITOLUL 4

NOTE PRIVIND COMPLETAREA MODELELOR DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE ANIMALĂ, CERTIFICATE OFICIALE ȘI CERTIFICATE DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIALE PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A ANIMALELOR, A PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ, A PRODUSELOR COMPUSE, A MATERIALULUI GERMINATIV, A SUBPRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ, A GERMENILOR DESTINAȚI CONSUMULUI UMAN ȘI A SEMINȚELOR DESTINATE PRODUCȚIEI DE GERMENI DESTINAȚI CONSUMULUI UMAN

Considerații generale

Pentru a selecta orice opțiune, se bifează sau se marchează cu o cruce (x) caseta relevantă.

Cu excepția cazului în care legislația Uniunii prevede sau stabilește altfel, toate intrările sau casele se aplică modelelor de certificate de sănătate animală, certificate oficiale și certificate de sănătate animală/oficiale din capitolul 3.

În cazul în care o casetă nu este obligatorie, conținutul acesteia trebuie să fie tăiat cu o linie.

Numai una dintre opțiuni poate fi selectată în casele I.18 și I.20.

Poate fi selectată o singură casetă dintre casele I.21 - I.23.

În cazul în care într-o casetă vi se permite să selectați una sau mai multe opțiuni, doar opțiunea selectată (opțiunile selectate) de dumneavoastră va fi afișată (vor fi afișate) în versiunea electronică a certificatului.

PARTEA I – DESCRIEREA TRANSPORTULUI

Casetă	Descriere
	Țara
	A se preciza numele țării terțe care eliberează certificatul.
I.1	Expedito/Exportator
	A se preciza numele și adresa, țara și codul de țară ISO ⁽¹⁾ ale persoanei fizice sau juridice care expediază transportul. Această persoană trebuie să fie situată într-o țară terță, cu excepția reintrării transporturilor originare din Uniunea Europeană.
I.2	Referința certificatului
	Se precizează codul alfanumeric unic atribuit de autoritatea competentă din țara terță. Această rubrică nu este obligatorie pentru certificatele transmise în IMSOC. Se repetă în caseta II.a
I.2a	Referință IMSOC
	Acesta este codul alfanumeric unic atribuit de IMSOC. Se repetă în caseta II.b Această rubrică nu trebuie să fie completată în cazul în care certificatul nu este transmis în IMSOC.
I.3	Autoritatea competentă centrală
	Se precizează denumirea autorității centrale din țara terță care eliberează certificatul.

▼B

I.4	Autoritatea competentă locală
	Se precizează, dacă este cazul, denumirea autorității locale din țara terță care eliberează certificatul.
I.5	Destinatar/Importator
	Se precizează numele și adresa persoanei fizice sau juridice căreia îi este destinat transportul, din statul membru sau din țara terță de destinație în cazul tranzitului. Această casetă este opțională pentru transporturile în tranzit prin Uniune.
I.6	Operatorul responsabil pentru transport
	Se precizează numele și adresa, țara și codul de țară ISO ale persoanei fizice sau juridice din statul membru care răspunde de transport la prezentarea acestuia la postul de inspecție la frontieră (PIF) și care face declarațiile necesare autorităților competente în calitate de importator sau în numele importatorului. Acest operator poate fi același cu operatorul precizat în caseta I.5. Pentru produsele aflate în tranzit prin Uniune: această casetă este obligatorie. Pentru anumite animale: această casetă este obligatorie dacă legislația relevantă a Uniunii prevede acest lucru. Pentru animalele și produsele destinate introducerii pe piață: această rubrică este opțională.
I.7	Țara de origine
	Pentru produse: se precizează numele și codul de țară ISO al țării în care mărfurile au fost produse, fabricate sau ambalate (etichetate cu marca de identificare). Pentru animale: se precizează țara de reședință în timpul perioadei necesare, astfel cum este prevăzută în legislația relevantă a Uniunii. Pentru caii înregistrați care reintră în Uniune după exportul temporar pentru competiții, curse sau evenimente culturale specifice din anumite țări terțe, se precizează țara din care au fost expediați ultima dată. În cazul comerțului care implică mai multe țări terțe (comerț triunghiular), trebuie completat un certificat separat pentru fiecare țară de origine.
I.8	Regiunea de origine
	După caz, pentru circulația animalelor sau a produselor care sunt afectate de măsuri de regionalizare în conformitate cu legislația Uniunii, se precizează codul regiunilor, zonelor sau compartimentelor aprobate, astfel cum se precizează în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene.
I.9	Țara de destinație
	Se precizează numele și codul de țară ISO ale statului membru de destinație a animalelor sau produselor. Dacă produsele sunt în tranzit, se precizează numele și codul de țară ISO al țării terțe de destinație.

▼ B

I.10	Regiunea de destinație
	A se vedea caseta I.8
I.11	Locul de expediere
	<p>Se precizează numele și adresa, țara și codul de țară ISO ale unității (unităților) din care provin animalele sau produsele. Atunci când legislația Uniunii impune acest lucru, se indică numărul său de înregistrare sau de autorizare.</p> <p>Pentru animale: se precizează unitatea în care sunt deținute animalele în mod normal.</p> <p>Pentru material seminal, ovocite și embrioni destinați reproducerii artificiale se precizează, după caz, centrul de colectare a materialului seminal, echipa de colectare sau de producție a embrionilor, unitatea de prelucrare a materialului germinativ, centrul de depozitare a materialului germinativ sau unitatea izolată. În cazul materialului seminal de ovine și caprine, locul de expediere poate fi unitatea care deține animalele donatoare.</p> <p>Pentru anumite produse pescărești menționate la articolul 10 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625 al Comisiei ⁽²⁾: locul de expediere poate fi o navă.</p> <p>Pentru alte produse: orice unitate a unei societăți comerciale din sectorul alimentar sau al subproduselor de origine animală. Se va preciza doar unitatea care expediază produsele. În cazul comerțului care implică mai multe țări terțe (comerț triunghiular), locul de expediere este unitatea din ultima țară terță din lanțul de export, din care transportul final este expediat în Uniune.</p>
I.12	Locul de destinație
	<p>Se precizează numele și adresa, țara și codul de țară ISO ale locului unde este livrat transportul pentru descărcare finală. După caz, se precizează, de asemenea, numărul de înregistrare sau de autorizare al unității de destinație.</p> <p>Pentru depozitarea produselor în tranzit: se precizează numele, adresa și numărul autorizației depozitului conform definiției de la articolul 2 alineatul (3) din Regulamentul delegat (UE) 2019/2124 al Comisiei ⁽³⁾. Această casetă este opțională în cazul tranzitului fără depozitarea produselor.</p>
I.13	Locul de încărcare
	<p>Pentru animale: se precizează numele și adresa locului în care sunt încărcate în mijloacele de transport și, în cazul în care acestea sunt colectate în prealabil, numele și adresa unității de colectare autorizată pentru operațiuni de colectare.</p> <p>Pentru produse: se precizează numele, adresa și categoria (de exemplu, unitate, port sau aeroport) locului final în care produsele urmează să fie încărcate în mijlocul de transport pentru călătoria spre Uniunea Europeană. În cazul unui container, se precizează locul unde urmează să fie amplasat la bordul mijlocului de transport final către Uniunea Europeană. În cazul unui feribot, se indică locul în care urmează să fie imbarcat camionul.</p>

▼ **B**

I.14	Data și ora plecării
	<p>Pentru animale: data și ora la care animalele sunt programate să plece în mijloacele lor de transport (aeronavă, navă, vehicul feroviar sau rutier).</p> <p>Pentru produse: data la care pleacă mijlocul de transport (aeronavă, navă, vehicul feroviar sau rutier).</p>
I.15	Mijloace de transport
	<p>Se selectează unul sau mai multe dintre următoarele mijloace de transport pentru animalele sau mărfurile care părăsesc țara de expediție și se precizează identitatea mijlocului de transport:</p> <ul style="list-style-type: none"> — aeronavă (se precizează numărul zborului); — navă (se precizează numele și numărul navei); — feroviar (se precizează numărul trenului și al vagonului); — vehicul rutier (se precizează numărul de înmatriculare al vehiculului, însoțit de numărul de înmatriculare al remorcii, dacă este cazul). <p>În cazul unui feribot, se bifează „navă” și se identifică vehiculul (vehiculele) rutier(e) cu numărul de înmatriculare al vehiculului (însoțit de numărul de înmatriculare al remorcii, după caz), în plus față de numele și numărul feribotului programat.</p>
I.16	Postul de inspecție la frontiera de intrare
	<p>Se precizează numele PIF de intrare în Uniune pentru certificatele care nu sunt transmise în IMSOC sau se selectează numele PIF de intrare în Uniune și codul alfanumeric unic al acestuia atribuit de IMSOC.</p>
I.17	Documente de însoțire
	<p>Se precizează tipul documentului necesar: de exemplu permis CITES, permis pentru speciile alogene invazive (SAI), declarații sau alte documente, inclusiv de natură comercială.</p> <p>Se precizează codul unic al documentelor de însoțire necesare și țara emitentă.</p> <p>Referințele documentelor comerciale: se precizează, de exemplu, numărul scrisorii de transport aerian, numărul conosamentului sau numărul comercial al trenului sau al vehiculului rutier.</p>
I.18	Condiții de transport
	<p>Se precizează categoria de temperatură necesară în timpul transportului produselor (ambientală, refrigerare, congelare).</p> <p>Această casetă nu se aplică pentru DSCI-D.</p>
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului
	<p>Dacă este cazul, se precizează numărul containerului și numărul sigiliului (este posibil să fie mai multe).</p> <p>Numărul containerului trebuie să fie furnizat dacă mărfurile sunt transportate în containere închise.</p>

▼ **B**

Trebuie precizat doar numărul sigiliului oficial. Sigiliul oficial se aplică dacă sigiliul este aplicat pe container, pe camion sau pe vagonul de tren sub supravegherea autorității competente care eliberează certificatul.

▼ **M5****I.20** **Certificat ca sau pentru**

Se selectează scopul circulației animalelor, utilizarea prevăzută a mărfurilor sau categoria, astfel cum sunt specificate în legislația relevantă a Uniunii:

Furaje: se referă doar la subprodusele de origine animală destinate hranei animalelor de fermă, astfel cum sunt menționate la articolul 31 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽⁴⁾.

Hrană pentru animale de companie: se referă doar la subprodusele de origine animală destinate utilizării ca hrană pentru animalele de companie sau destinate fabricării hranei pentru animalele de companie, astfel cum se menționează la articolul 35 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Îngrășăminte organice și amelioratori de sol: se referă la anumite subproduse de origine animală sau produse derivate astfel cum se menționează la articolul 32 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Uz tehnic: subproduse sau produse derivate de origine animală improprii pentru consumul uman sau animal, astfel cum sunt menționate la articolul 36 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Uz farmaceutic: subproduse de origine animală improprii pentru consumul uman sau animal, astfel cum sunt menționate la articolul 33 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Probe comerciale: conform definiției de la punctul 39 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei ⁽⁵⁾.

Expoziție: se referă la animalele destinate expozițiilor și evenimentelor sportive, culturale sau evenimentelor similare sau la articolele pentru expoziții conform definiției de la punctul 34 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 142/2011.

Industria conservelor: se referă la produsele destinate consumului uman (de exemplu ton) destinate în mod specific doar industriei conservelor.

Produse destinate consumului uman: se referă numai la produsele de origine animală destinate consumului uman pentru care este necesar un certificat de sănătate animală, un certificat oficial sau un certificat de sănătate animală/oficial în conformitate cu legislația Uniunii.

Prelucrare suplimentară: se referă la produsele care trebuie prelucrate suplimentar înainte de a fi introduse pe piață, precum și la animalele acvatice vii și produsele de origine animală provenind de la animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii, care sunt destinate unei unități producătoare de alimente provenite de la animale acvatice responsabilă cu controlul bolilor astfel cum este definită la articolul 4 punctul 52 din Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului.

Animale acvatice vii destinate consumului uman: animale acvatice destinate consumului uman direct, adică animale acvatice care sunt livrate vii consumatorului final sau care sunt consumate vii.

Unitate izolată: conform definiției de la articolul 4 punctul 48 din Regulamentul (UE) 2016/429.

Unitate de carantină: astfel cum se prevede la articolul 14 din Regulamentul delegat (UE) 2019/2035 al Comisiei ⁽⁶⁾ în ceea ce privește animalele terestre și la articolul 15 din Regulamentul delegat (UE) 2020/691 al Comisiei ⁽⁷⁾ în ceea ce privește animalele de acvacultură.

▼ M5

	<p>Circ ambulant/număr cu animale: conform definiției de la articolul 2 punctul 34 și, respectiv, punctul 35 din Regulamentul delegat (UE) 2019/2035.</p> <p>Eliberare în natură: se referă numai la animalele vii care urmează să fie eliberate în natură la locul de destinație.</p> <p>Ecvideu înregistrat: conform definiției de la articolul 2 punctul 30 din Regulamentul delegat (UE) 2019/2035.</p> <p>Creștere în continuare: animale destinate unităților care dețin animale vii sau destinate deținătorilor de animale de companie, cu excepția cazului în care li se aplică un scop sau o categorie mai specifică de la punctul I.20 (de exemplu carantină, unitate izolată etc.). Include, de asemenea, animalele destinate repopulării stocului de vânat sau care urmează să fie eliberate în natură, dacă se preconizează că acestea vor trece printr-o unitate înainte de a fi eliberate.</p> <p>Centru de purificare: conform definiției de la articolul 2 punctul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/691.</p> <p>Centru de expediere: conform definiției de la articolul 2 punctul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2020/691.</p> <p>Zonă de relocare: conform definiției de la articolul 2 punctul 4 din Regulamentul delegat (UE) 2020/691.</p> <p>Unitate de acvacultură în scopuri ornamentale: conform definiției de la articolul 17 sau articolul 18 din Regulamentul delegat (UE) 2020/691.</p> <p>Sacrificare: pentru animalele destinate unui abator, fie direct, fie printr-o unitate autorizată pentru operațiuni de colectare.</p> <p>Material germinativ: conform definiției de la articolul 4 punctul 28 din Regulamentul (UE) 2016/429.</p> <p>Altele: destinate unor scopuri care nu sunt enumerate altundeva în prezenta clasificare, inclusiv animalele acvatice destinate utilizării ca momeală pentru pescuit.</p>
▼ <u>B</u>	
I.21	Pentru tranzit
	<p>Se bifează această casetă pentru tranzitul animalelor sau produselor prin Uniunea Europeană, dintr-o țară terță în altă țară terță sau dintr-o parte a unei țări terțe în altă parte a aceleiași țări terțe.</p> <p>Se precizează denumirea și codul de țară ISO al țării terțe de destinație.</p>
I.22	Pentru piața internă
	<p>Se bifează această casetă în cazul în care transporturile sunt destinate introducerii pe piața Uniunii.</p>
I.23	Pentru reintrare
	<p>Se bifează această casetă în cazul ecvideelor înregistrate destinate competițiilor sau curselor sau invitate să participe la evenimente culturale specifice și autorizate să reintre în Uniunea Europeană după exportul lor temporar.</p>

▼B

I.24	Numărul total de pachete
	<p>Se precizează numărul total de pachete din transport, după caz:</p> <p>Pentru animale: se precizează numărul de cutii, cuști, recipiente, stupi sau boxe în care sunt transportate animalele.</p> <p>Pentru material seminal, ovocite și embrioni destinați reproducerii artificiale: se precizează numărul de recipiente.</p> <p>În cazul transporturilor în vrac, această rubrică este opțională.</p>
I.25	Cantitatea totală
	<p>Pentru animale terestre sau material germinativ: se precizează, după caz, numărul total de capete, ouă de incubație sau paiete, exprimate în unități.</p> <p>Pentru animale acvatice: se precizează, după caz, numărul total de animale, ouă sau larve, exprimate în unități.</p>
I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
	<p>Greutatea netă totală este masa animalelor sau a mărfurilor propriu-zise, fără recipiente directe sau alte ambalaje. Este completată automat de IMSOC pe baza informațiilor furnizate în caseta I.27. Greutatea netă declarată a alimentelor glazurate trebuie să excludă glazura.</p> <p>Se precizează greutatea brută totală, și anume masa totală a animalelor sau a mărfurilor, plus cea a recipientelor directe și a tuturor ambalajelor, însă fără containerele de transport și alte echipamente de transport.</p>
I.27	Descrierea transportului
	<p>Se precizează codul relevant din sistemul armonizat (SA) și denumirea definită de Organizația Mondială a Vămilelor, astfel cum sunt menționate în Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 al Consiliului⁽⁸⁾. Această descriere vamală se completează, dacă este necesar, cu informațiile suplimentare necesare pentru a clasifica animalele sau produsele din punct de vedere veterinar. În plus, se precizează orice cerințe specifice referitoare la animale sau la natura/prelucrarea produselor, conform definiției din legislația relevantă a Uniunii.</p> <p>Pentru animale: se precizează specia, categoria, metoda de identificare, numărul de identificare, vârsta, sexul, cantitatea sau greutatea netă și testul. Pentru albine melifere și bondari, se precizează oricare dintre următoarele: regine cu maxim 20 de albine însoțitoare, colonii cu puiet sau altele.</p> <p>Pentru material seminal, ovocite sau embrioni destinați reproducerii artificiale: se precizează</p> <ul style="list-style-type: none"> — tipul (material seminal, embrioni recoltați <i>in vivo</i>, ovocite recoltate <i>in vivo</i>, embrioni produși <i>in vitro</i> sau embrioni micromanipulați); — data colectării sau data producției; — numărul de autorizare al unității de colectare sau producție (centrul de colectare a materialului seminal, echipa de colectare sau de producție a embrionilor, unitatea de prelucrare a materialului germinativ, centrul de depozitare a materialului germinativ sau unitatea izolată);

▼ **B**

	<p>— marca de identificare de pe paietă sau de pe alt ambalaj;</p> <p>— cantitatea;</p> <p>— specia, subspecia (pentru animalele din unități izolate, după caz) și numărul de identificare a animalului donator (animalelor donatoare).</p> <p>Pentru produse: a se preciza specia, tipul de produse, tipul de tratament, marca de identificare și numărul de aprobare al unităților, după caz, împreună cu codul de țară ISO (de exemplu abator, unitate de prelucrare, depozit frigorific), numărul de pachete, tipul ambalajului, numărul lotului, greutatea netă și data (cea mai veche) a colectării/produției. Se bifează „consumator final” în cazul în care produsele sunt ambalate pentru consumatorii finali.</p> <p>Pentru subproduse de origine animală sau produse derivate: a se preciza specia, tipul de produse, tipul de tratament, numărul de autorizare sau de înregistrare al unității de fabricare sau de producție împreună cu codul de țară ISO, numărul de pachete, tipul ambalajului, numărul lotului, greutatea netă.</p> <p>Specia: a se preciza denumirea științifică sau astfel cum este definită în conformitate cu legislația Uniunii Europene.</p> <p>Tipul de ambalaj: a se identifica tipul de ambalaj în conformitate cu definiția din Recomandarea nr. 21 (2¹) a CEFACT/ONU (Centrul Organizației Națiunilor Unite pentru facilitarea comerțului și a tranzacțiilor electronice).</p>
--	--

Partea II – Certificare

Casetă	Descriere
	Țara
	A se preciza numele țării terțe care eliberează certificatul.
	Model de certificat
	Această casetă se referă la titlul specific al fiecărui model de certificat.
II	Informații sanitare
	<p>Această casetă se referă la cerințele specifice privind sănătatea și bunăstarea animalelor aplicabile speciilor de animale sau naturii produselor și astfel cum sunt definite în acordurile de echivalență cu anumite țări terțe sau în alte acte legislative ale Uniunii, cum ar fi cele privind certificarea.</p> <p>În cazul în care nu există atestate privind sănătatea animală sau publică sau alte atestate pentru transport, această secțiune trebuie eliminată sau anulată în întregime sau nu este prezentă deloc, în conformitate cu notele de subsol pentru partea II din certificatele specifice ale Uniunii.</p>
II.2a	Referința certificatului
	Acesta este codul alfanumeric unic precizat în caseta I.2.

▼ B

II.2b	Referință IMSOC
	Acesta este codul alfanumeric unic precizat în caseta I.2a
	Funcționarul responsabil cu certificarea
	<p>Această casetă se referă la semnătura funcționarului responsabil cu certificarea conform definiției de la articolul 3 alineatul (26) din Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului.</p> <p>A se preciza numele cu majuscule, calificarea și, după caz, titlul semnatarului, precum și numele și ștampila în original a autorității competente de care aparține semnatarul și data semnării.</p>

(1) Codul internațional standard format din două litere pentru o țară în conformitate cu standardul internațional ISO 3166 alfa-2; http://www.iso.org/iso/country_codes/iso-3166-1_decoding_table.htm.

(2) Regulamentul delegat (UE) 2019/625 al Comisiei din 4 martie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele pentru intrarea în Uniune a transporturilor de anumite animale și mărfuri destinate consumului uman (JO L 131, 17.5.2019, p. 18).

(3) Regulamentul delegat (UE) 2019/2124 al Comisiei din 10 octombrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind controalele oficiale ale transporturilor de animale și de bunuri care fac obiectul tranzitului, al transbordării și al continuării transportului pe teritoriul Uniunii și de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 798/2008, (CE) nr. 1251/2008, (CE) nr. 119/2009, (UE) nr. 206/2010, (UE) nr. 605/2010, (UE) nr. 142/2011, (UE) nr. 28/2012 ale Comisiei, a Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2016/759 al Comisiei și a Deciziei 2007/777/CE a Comisiei (JO L 321, 12.12.2019, p. 73).

(4) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 21 octombrie 2009 de stabilire a unor norme sanitare privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1774/2002 (Regulament privind subprodusele de origine animală) (JO L 300, 14.11.2009, p. 1).

(5) Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei din 25 februarie 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a unor norme sanitare privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman și de punere în aplicare a Directivei 97/78/CE a Consiliului în ceea ce privește anumite probe și produse care sunt scutite de la controalele sanitar-veterinare la frontieră în conformitate cu directiva menționată (JO L 54, 26.2.2011, p. 1).

(6) Regulamentul delegat (UE) 2019/2035 al Comisiei din 28 iunie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele pentru unitățile care dețin animale terestre și incubatoare, precum și pentru trasabilitatea anumitor animale terestre deținute și a ouălor pentru incubație (JO L 314, 5.12.2019, p. 115).

(7) Regulamentul delegat (UE) 2020/691 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele pentru unitățile de acvacultură și transportorii de animale acvatice (JO L 174, 3.6.2020, p. 345).

(8) Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 al Consiliului din 23 iulie 1987 privind Nomenclatura tarifară și statistică și Tariful Vamal Comun (JO L 256, 7.9.1987, p. 1).

(9) Ultima versiune: www.unece.org/uncefact/codelistrecs.html

▼ B

ANEXA II

▼ M5

Anexa II conține următorul model de certificat de sănătate animală și model de certificat oficial:

▼ B

Capitolul 1: Model de certificat de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a produselor de origine animală care sunt autorizate să fie deplasate dintr-o zonă de restricție care face obiectul unor măsuri de urgență sau al unor măsuri de control al bolilor sau care provin de la animale din speciile care fac obiectul măsurilor respective (Modelul INTRA-EMERGENCY)

Capitolul 2: Model de certificat oficial pentru circulația între statele membre a vânatului sălbatic mare neșupuit destinat consumului uman (MODELUL INTRA-UNSKINNED LARGE WILD GAME)

▼ M5

CAPITOLUL 1

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ PENTRU CIRCULAȚIA ÎN INTERIORUL UNIUNII A PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ CARE SUNT AUTORIZATE SĂ FIE DEPLASATE DINTR-O ZONĂ DE RESTRICȚIE CARE FACE OBIECTUL UNOR MĂSURI DE URGENȚĂ SAU AL UNOR MĂSURI DE CONTROL AL BOLILOR SAU CARE PROVIN DE LA ANIMALE DIN SPECIILE CARE FAC OBIECTUL MĂSURILOR RESPECTIVE (MODELUL INTRA-EMERGENCY)

UNIUNEA EUROPEANĂ				INTRA		
Partea I: Descrierea transportului	I.1	Expeditör Nume Adresă Țara	Codul ISO al țării	I.2	Referință IMSOC	
				I.2a	Referință locală	
				I.3	Autoritatea competentă centrală	
				I.4	Autoritatea competentă locală	
	I.5	Destinatar Nume Adresă Țara	Codul ISO al țării	I.6	Operator care desfășoară operațiuni de colectare, independent de o unitate Nume Adresă Țara	Nr. de înregistrare Codul ISO al țării
	I.7	Țara de origine	Codul ISO al țării	I.9	Țara de destinație	Codul ISO al țării
	I.8	Regiunea de origine	Cod	I.10	Regiunea de destinație	Cod
	I.11	Locul de expediere Nume Adresă Țara	Nr. de înregistrare/aprobare Codul ISO al țării	I.12	Locul de destinație Nume Adresă Țara	Nr. de înregistrare/aprobare Codul ISO al țării
	I.13	Locul de încărcare		I.14	Data și ora plecării	
	I.15	Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare <input type="checkbox"/> Altele Document		I.16	Transportator Nume Adresă Țara	Nr. de înregistrare/autorizare Codul ISO al țării
			I.17	Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial	Cod Codul ISO al țării	
I.18	Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat				
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului			Nr. sigiliului		

▼ **M5**

I.20 Certificat ca sau pentru							
<input type="checkbox"/> Creștere în continuare	<input type="checkbox"/> Sacrificare	<input type="checkbox"/> Unitate izolată	<input type="checkbox"/> Material germinativ				
<input type="checkbox"/> Ecvideu înregistrat	<input type="checkbox"/> Circ ambulant/număr cu animale	<input type="checkbox"/> Expoziție	<input type="checkbox"/> Eveniment sau activitate în apropierea frontierelor				
<input type="checkbox"/> Eliberare în natură	<input type="checkbox"/> Centru de expediere	<input type="checkbox"/> Zonă de relocare/centru de purificare	<input type="checkbox"/> Unitate de acvacultură în scopuri ornamentale				
<input type="checkbox"/> Prelucrare suplimentară	<input type="checkbox"/> Îngrășăminte organice și amelioratori de sol	<input type="checkbox"/> Uz tehnic	<input type="checkbox"/> Unitate de carantină sau similară				
<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman	<input type="checkbox"/> Polenizare	<input type="checkbox"/> Animale acvatice vii destinate consumului uman	<input type="checkbox"/> Altele				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit printr-o țară terță							
Țara terță		Codul ISO al țării					
Punctul de ieșire		Codul PTF					
Punctul de intrare		Codul PTF					
I.22 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit prin statul membru (statele membre)				I.23 <input type="checkbox"/> Pentru export			
Statul membru		Codul ISO al țării		Țara terță		Codul ISO al țării	
Statul membru		Codul ISO al țării		Punctul de ieșire		Codul PTF	
Statul membru		Codul ISO al țării					
I.24 Perioada de timp estimată a călătoriei				I.25 Jurnalul de călătorie <input type="checkbox"/> da <input type="checkbox"/> nu			
I.26 Numărul total de pachete				I.27 Cantitatea totală			
I.28 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)				I.29 Spațiul total prevăzut pentru transport (în m²)			
I.30 Descrierea transportului							
Codul NC	Specia	Subspecia/Categoria	Sexul	Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârsta	Cantitatea Tip
Regiunea de origine		Depozitul frigorific		Marca de identificare	Tipul de ambalaj		Greutatea netă
Abatorul		Tipul de tratament		Natura mărfii	Numărul de pachete		Numărul lotului
		Data colectării/producerii		Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	Test	



UNIUNEA EUROPEANĂ

Model de certificat INTRA-EMERGENCY

	II. Informații sanitare	
	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că produsele de origine animală descrise în partea I:</p> <p>II.1. îndeplinesc cerințele prevăzute în⁽¹⁾,</p> <p>II.2. privind măsurile de control al bolilor împotriva⁽²⁾,</p> <p>⁽³⁾[II.3. și, în special, sunt⁽⁴⁾.]</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală este destinat circulației produselor de origine animală produse sau prelucrate în unități, de către operatori din sectorul alimentar sau în zone care fac obiectul măsurilor de urgență sau al restricțiilor de circulație, astfel cum este prevăzut la articolul 166 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2016/429 ^A și în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) 2020/2154 al Comisiei ^B.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 2 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea II:</p> <p>⁽¹⁾ A se introduce trimiterea specifică la articolul (articolele), titlul, numărul și data publicării în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene a actului juridic relevant (actelor juridice relevante) adoptat(e) de Comisie care prevede (prevăd) condițiile respective sau la actul juridic (actele juridice) sau la instrucțiunile aprobate și făcute publice de autoritatea competentă care prevede condițiile respective.</p> <p>⁽²⁾ A se introduce denumirea bolii (bolilor) listate relevante.</p> <p>⁽³⁾ Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>⁽⁴⁾ A se introduce atestarea specifică (atestările specifice) privind îndeplinirea cerințelor necesare prevăzute în actele juridice relevante adoptate de Comisie și menționate la punctul II.1 care prevăd măsuri speciale de control al bolilor pentru boala listată (bolile listate) menționate la punctul II.2 în conformitate cu articolul 166 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2016/429, dacă sunt solicitate în mod specific în actele juridice menționate.</p>	
	<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule) Calificarea și titlul</p> <p>Numele unității locale de control Codul unității locale de control</p> <p>Data</p> <p>Ștampila Semnătura</p>	

^A Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”) (JO L 84, 31.3.2016, p. 1).

^B Regulamentul delegat (UE) 2020/2154 al Comisiei din 14 octombrie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele de sănătate animală, de certificare și de notificare privind circulația în interiorul Uniunii a produselor de origine animală provenite de la animale terestre (JO L 431, 21.12.2020, p. 5).



CAPITOLUL 2

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU CIRCULAȚIA ÎNTRE STATELE MEMBRE A VÂNATULUI SĂLBATIC MARE NEJUPUIT DESTINAT CONSUMULUI UMAN (MODELUL INTRA-UNSKINNED LARGE WILD GAME)

UNIUNEA EUROPEANĂ		INTRA	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referință IMSOC	CODUL QR
		I.2a Referință locală	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operator care desfășoară operațiuni de colectare, independent de o unitate Nume Nr. de înregistrare Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/ aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/ aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare <input type="checkbox"/> Altele Document	I.16 Transportator Nume Nr. de înregistrare/ autorizare Adresă Țara Codul ISO al țării I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial	



I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat							
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului							
Nr. containerului				Nr. sigiliului			
I.20 Certificat ca sau pentru							
<input type="checkbox"/> Creștere în continuare	<input type="checkbox"/> Sacrificare	<input type="checkbox"/> Unitate izolată	<input type="checkbox"/> Material germinativ				
<input type="checkbox"/> Ecviden înregistrat	<input type="checkbox"/> Circ ambulant/număr cu animale	<input type="checkbox"/> Expoziție	<input type="checkbox"/> Eveniment sau activitate în apropierea frontierelor				
<input type="checkbox"/> Eliberare în natură	<input type="checkbox"/> Centru de expediere	<input type="checkbox"/> Zonă de relocare/ centru de purificare	<input type="checkbox"/> Unitate de acvacultură în scopuri ornamentale				
<input type="checkbox"/> Prelucrare suplimentară	<input type="checkbox"/> Îngrășăminte organice și amelioratori de sol	<input type="checkbox"/> Uz tehnic	<input type="checkbox"/> Unitate de carantină sau similară				
<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman	<input type="checkbox"/> Polenizare	<input type="checkbox"/> Animale acvatice vii destinate consumului uman	<input type="checkbox"/> Altele				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit printr-o țară terță							
Țara terță				Codul ISO al țării			
Punctul de ieșire				Codul PTF			
Punctul de intrare				Codul PTF			
I.22 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit prin statul membru (statele membre)				I.23 <input type="checkbox"/> Pentru export			
Statul membru		Codul ISO al țării		Țara terță		Codul ISO al țării	
Statul membru		Codul ISO al țării		Punctul de ieșire		Codul PTF	
Statul membru		Codul ISO al țării					
I.24 Perioada de timp estimată a călătoriei				I.25 Jurnalul de călătorie <input type="checkbox"/> da <input type="checkbox"/> nu			
I.26 Numărul total de pachete				I.27 Cantitatea totală			
I.28 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)				I.29 Spațiul total prevăzut pentru transport (în m³)			
I.30 Descrierea transportului							
Codul NC	Specia	Subspecia/Categoria	Sexul	Sistemul de identificare	Numărul de identificare	Vârsta	Cantitatea Tip
Regiunea de origine		Depozitul frigorific		Marca de identificare	Tipul de ambalaj		Greutatea netă
Abatorul		Tipul de tratament		Natura mărfii	Numărul de pachete		Numărul lotului
		Data colectării/producției		Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	Test	



UNIUNEA EUROPEANĂ

Model de certificat INTRA-UNSKINNED LARGE WILD GAME

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, certific prin prezenta că:</p> <p>(a) toate părțile relevante ale corpurilor animalelor și declarația respectă cerințele prevăzute în secțiunea IV capitolul II punctul 4 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului;</p> <p>(b) vânatul sălbatic mare nu provine dintr-o zonă care, din motive sanitare, face obiectul unei interdicții sau restricții pentru specia în cauză, în conformitate cu legislația Uniunii sau cu legislația națională.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 2 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.11: Se atribuie un număr de înregistrare sau orice alt număr de identificare. Dacă nu este cazul, se introduce „XXX”.</p> <p>Caseta I.12: Se precizează detaliile unității de prelucrare a vânatului.</p> <p>Caseta I.20: Certificarea pentru consumul uman depinde de rezultatul favorabil al inspecției oficiale la unitatea de prelucrare a vânatului.</p> <p>Caseta I.30: Descrierea transportului: „Cod NC”: Se utilizează codul corespunzător din sistemul armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor: 02031190, 02032190, 02089030, 02089060 și 02089098.</p>	
	<p>Funcționarul responsabil cu certificarea</p> <p>Numele (cu majuscule) Calificarea și titlul</p> <p>Numele unității locale de control Codul unității locale de control</p> <p>Data</p> <p>Ștampila Semnătura</p>		

▼ B

ANEXA III

▼ M5

Anexa III conține următoarele modele de certificate de sănătate animală/oficiale și modele de certificate oficiale pentru intrarea în Uniune:

▼ B

MODEL

carne proaspătă de unglate

BOV	Capitolul 1: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete destinate consumului uman, cu excepția cărnii separate mecanic, de bovine domestice
OVI	Capitolul 2: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete destinate consumului uman, cu excepția cărnii separate mecanic, de ovine și caprine domestice
POR	Capitolul 3: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete destinate consumului uman, cu excepția cărnii separate mecanic, de porcine domestice
EQU	Capitolul 4: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete destinate consumului uman, cu excepția cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de solipede domestice (<i>Equus caballus</i> , <i>Equus asinus</i> și încrucișările acestora)
RUF	Capitolul 5: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete destinate consumului uman, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de animale din familia <i>Bovidae</i> (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie
RUW	Capitolul 6: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete destinate consumului uman, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de animale sălbatice din familia <i>Bovidae</i> (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide sălbatice și cervide sălbatice
SUF	Capitolul 7: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete destinate consumului uman, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia <i>Tayassuidae</i>
SUW	Capitolul 8: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete destinate consumului uman, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de animale sălbatice din rase sălbatice de porcine și animale din familia <i>Tayassuidae</i>

▼ B

EQW	Capitolul 9: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete destinate consumului uman, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de vânat sălbatic din familia solipedelor, subgenul <i>Hippotigris</i> (zebră)
RUM-MSM	Capitolul 10: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii separate mecanic, destinată consumului uman, de rumeătoare domestice
SUI-MSM	Capitolul 11: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii separate mecanic, destinată consumului uman, de porcine domestice
NZ-TRANSIT-SG	Capitolul 12: Model de certificat de sănătate animală pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete destinate consumului uman, originară din Noua Zeelandă, care tranzitează prin Singapore cu descărcare, eventual depozitare și reîncărcare înainte de intrarea în Uniune

carne de păsări de curte, de ratite și de alte tipuri de vânat cu pene, ouă și produse din ouă

POU	Capitolul 13: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete, destinată consumului uman, cu excepția cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de păsări de curte, altele decât ratitele
POU-MI/MSM	Capitolul 14: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, destinată consumului uman, de păsări de curte, altele decât ratitele
RAT	Capitolul 15: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete, destinată consumului uman, cu excepția cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de ratite
RAT-MI/MSM	Capitolul 16: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, destinată consumului uman, de ratite
GBM	Capitolul 17: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete, destinată consumului uman, cu excepția cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de vânat cu pene
GBM-MI/MSM	Capitolul 18: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, destinată consumului uman, de vânat cu pene
E	Capitolul 19: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a ouălor destinate consumului uman
EP	Capitolul 20: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a produselor din ouă destinate consumului uman

▼ **B****carne proaspătă, cu excepția cărnii separate mecanic, de leporide sălbatice, de anumite mamifere terestre sălbatice și de iepuri de crescătorie**

WL	Capitolul 21: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete, destinată consumului uman, de leporide sălbatice (iepuri sălbatici), cu excepția cărnii tocate, a cărnii separate mecanic și a organelor, cu excepția leporidelor nejupute și neviscerate
WM	Capitolul 22: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete destinate consumului uman, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de mamifere terestre sălbatice, altele decât ungulatele și leporidele
RM	Capitolul 23: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete, destinată consumului uman, cu excepția cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de iepuri de crescătorie

preparate din carne

MP-PREP	Capitolul 24: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a preparatelor din carne destinate consumului uman
---------	--

produse din carne, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele

MPNT	Capitolul 25: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a produselor din carne destinate consumului uman, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele, care nu trebuie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor
MPST	Capitolul 26: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a produselor din carne destinate consumului uman, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele, care trebuie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor

Membrane

CAS	Capitolul 27: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a membranelor destinate consumului uman
-----	---

pește viu, crustacee vii și produse de origine animală provenite de la aceste animale destinate consumului uman

FISH-CRUST-HC	Capitolul 28: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a peștelui viu, a crustaceelor vii și a produselor de origine animală provenite de la aceste animale destinate consumului uman
---------------	--

▼B

EU-FISH	Capitolul 29: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a produselor pescărești destinate consumului uman capturate de nave care arborează pavilionul unui stat membru și transferate în țări terțe cu sau fără depozitare
FISH/MOL-CAP	Capitolul 30: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a produselor pescărești sau a produselor pescărești derivate din moluște bivalve destinate consumului uman, care intră în Uniune direct dintr-o navă frigorifică, o navă congelator sau o navă fabrică care arborează pavilionul unei țări terțe, astfel cum se prevede la articolul 11 alineatul (3) din Regulamentul delegat (UE) 2019/625

moluște bivalve, echinoderme, tunicate și gasteropode marine vii și produse de origine animală provenite de la aceste animale

MOL-HC	Capitolul 31: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a moluștelor bivalve, echinodermelor, tunicatelor și gasteropodelor marine vii și a produselor de origine animală provenite de la aceste animale destinate consumului uman
MOL-AT	Capitolul 32: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a moluștelor bivalve prelucrate din specia <i>Acanthocardia tuberculatum</i> destinate consumului uman

lapte crud, produse lactate, colostru și produse pe bază de colostru

MILK-RM	Capitolul 33: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a laptelui crud destinat consumului uman
MILK-RMP/NT	Capitolul 34: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a produselor lactate destinate consumului uman derivate din lapte crud care nu trebuie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor
DAIRY-PRODUCTS-PT	Capitolul 35: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a produselor lactate destinate consumului uman care trebuie supuse unui tratament de pasteurizare
DAIRY-PRODUCTS-ST	Capitolul 36: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a produselor lactate destinate consumului uman care trebuie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor, altul decât pasteurizarea
COLOSTRUM	Capitolul 37: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a colostrului destinat consumului uman
COLOSTRUM-BP	Capitolul 38: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a produselor pe bază de colostru destinate consumului uman

▼ B**pulpe de pui de baltă refrigerate, congelate sau preparate**

FRG	Capitolul 39: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a pulpelor de pui de baltă refrigerate, congelate sau preparate, destinate consumului uman
-----	--

melci

SNS	Capitolul 40: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a melcilor destinați consumului uman
-----	--

gelatină

GEL	Capitolul 41: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a gelatinei destinată consumului uman
-----	---

colagen

COL	Capitolul 42: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a colagenului destinat consumului uman
-----	--

materii prime pentru producția de gelatină și colagen

RCG	Capitolul 43: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a materiilor prime pentru producția de gelatină și colagen destinate consumului uman
-----	--

materii prime tratate pentru producția de gelatină și colagen

TCG	Capitolul 44: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a materiilor prime tratate pentru producția de gelatină și colagen destinate consumului uman
-----	--

miere și alte produse apicole destinate consumului uman

HON	Capitolul 45: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a mierii și a altor produse apicole destinate consumului uman
-----	---

sulfat de condroitină, acid hialuronic, alte produse pe bază de cartilaje hidrolizate, chitosan, glucozamină, cheag, ihtiocol și aminoacizi înalt rafinați

HRP	Capitolul 46: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a sulfatului de condroitină, a acidului hialuronic, a altor produse pe bază de cartilaje hidrolizate, a chitosanului, a glucozaminei, a cheagului, a ihtiocolului și a aminoacizilor, înalt rafinate și destinate consumului uman
-----	---

carne de reptile

REP	Capitolul 47: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a cărnii de reptile destinată consumului uman
-----	---

▼ B

insecte	
INS	Capitolul 48: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a insectelor destinate consumului uman
alte produse de origine animală	
PAO	Capitolul 49: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a altor produse de origine animală derivate din unghiate domestice, păsări de curte, iepuri sau produse pescărești destinate consumului uman și care nu intră sub incidența articolelor 8-26 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 al Comisiei
produse compuse	
COMP	Capitolul 50: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru intrarea în Uniune a produselor compuse fără durată lungă de conservare și a produselor compuse cu durată lungă de conservare, care conțin orice cantitate de produse din carne cu excepția gelatinei, colagenului și produselor înalt rafinate și destinate consumului uman
germeni destinați consumului uman și semințe destinate producției de germeni destinați consumului uman	
SPR	Capitolul 51: Model de certificat oficial pentru intrarea în Uniune a germenilor destinați consumului uman și a semințelor destinate producției de germeni destinați consumului uman
tranzitul prin Uniune către o țară terță fie prin tranzit imediat, fie după depozitarea în Uniune, a produselor compuse	
TRANSIT-COMP	Capitolul 52: Model de certificat de sănătate animală pentru tranzitul prin Uniune către o țară terță fie prin tranzit imediat, fie după depozitarea în Uniune, a produselor compuse fără durată lungă de conservare și a produselor compuse cu durată lungă de conservare, care conțin orice cantitate de produse din carne și destinate consumului uman

▼ M4

produse de origine animală și anumite mărfuri care sunt originare din Uniune, sunt deplasate către o țară terță sau un teritoriu terț și sunt deplasate înapoi în Uniune după descărcare, depozitare și reîncărcare în țara terță respectivă sau în teritoriul terț respectiv

STORAGE-TC PAO	Capitolul 53: Model de certificat de sănătate animală/oficial pentru introducerea în Uniune a produselor de origine animală și a anumitor mărfuri care sunt originare din Uniune, sunt deplasate către o țară terță sau un teritoriu terț și sunt deplasate înapoi în Uniune după descărcare, depozitare și reîncărcare în țara terță respectivă sau în teritoriul terț respectiv
----------------	---

▼ M5

CAPITOLUL 1

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE BOVINE DOMESTICE (MODEL BOV)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
		I.13 Locul de încărcare		
		I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării		
I.18 Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat	
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului		Nr. sigiliului		
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	



M5

ȚARA

Model de certificat BOV

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului^A, Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului^B, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului^C, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei^D și certific că carnea proaspătă⁽²⁾ de bovine domestice (inclusiv din speciile Bison și Bubalus și încrucișările acestora) descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. [carnea] [carnea tocată]⁽¹⁾ provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. carnea a fost obținută în conformitate cu secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>⁽¹⁾ II.1.3. [carnea tocată a fost produsă conform secțiunii V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și a fost congelată la o temperatură internă de maximum -18 °C;]</p> <p>II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8-19, 24, 29, 30, 33-35, 37 și 38 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 3, 4, 5, 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>II.1.5. ⁽¹⁾ fie [carcasa, sau părți ale acesteia, a fost marcată cu o marcă de sănătate în conformitate cu articolul 48 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și anexa II la acesta;]</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat BOV

	<p>(¹) fie [pachetele de [carne] [carne tocată] (¹) au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p> <p>II.1.6. [carnea] [carnea tocată] (¹) respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.8. [carnea] [carnea tocată] (¹) a fost produsă în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I.</p> <p>II.1.9. [carnea] [carnea tocată] (¹) a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunile I și, respectiv, V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.10. cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):</p> <p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^J ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil, și</p> <p>(¹) fie [animalele de la care este derivată carnea sau carnea tocată au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil;]</p> <p>(¹) fie [animalele de la care este derivată carnea sau carnea tocată provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și:</p> <p>(¹) fie [(i) carnea sau carnea tocată nu conține și nu este derivată din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul I litera (a) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p>
--	---

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^J Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat BOV
	<p>(¹) fie [(i) carcasele, semicarcasele sau semicarcasele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile nu conțin materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, altele decât coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale, și carcacele sau bucățile pentru vânzare en gros din carcace de animale în vârstă de peste 30 de luni și care conțin coloană vertebrală sunt identificate printr-o dungă roșie vizibilă în mod clar pe eticheta menționată la articolul 13 sau 15 din Regulamentul (CE) nr. 1760/2000 al Parlamentului European și al Consiliului ^K (³);]</p> <p>(ii) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injecție de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p>
	<p>(¹) fie [animalele de la care este derivată carnea sau carnea tocată provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și:</p>
	<p>(¹) fie [(i) carnea sau carnea tocată nu conține și nu este derivată din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p>
	<p>(¹) fie [(i) carcacele, semicarcasele sau semicarcasele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile nu conțin materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, altele decât coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale, și carcacele sau bucățile pentru vânzare en gros din carcace de animale în vârstă de peste 30 de luni și care conțin coloană vertebrală sunt identificate printr-o dungă roșie vizibilă în mod clar pe eticheta menționată la articolul 13 sau 15 din Regulamentul (CE) nr. 1760/2000 (³);]</p> <p>(ii) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injecția de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>(iii) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată 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 ^L;</p>

^K Regulamentul (CE) nr. 1760/2000 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 iulie 2000 de stabilire a unui sistem de identificare și înregistrare a bovinelor și privind etichetarea cărnii de vită și mânzat și a produselor din carne de vită și mânzat și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 820/97 al Consiliului (JO L 204, 11.8.2000, p. 1).

^L <https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat BOV

	<p>(iv) carnea sau carnea tocată a fost produsă și manipulată într-un mod care asigură faptul că nu conține și nu a fost contaminată cu țesuturi nervoase și limfatice expuse în cursul procesului de dezosare.]]</p> <p>(¹) fie [[țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și</p> <p>(a) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană; și</p> <p>(¹) fie [(b) carnea sau carnea tocată nu conține și nu este derivată din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p> <p>(¹) fie [(b) carcasele, semicarcasele sau semicarcasele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile nu conțin materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, altele decât coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale, și carcasele sau bucățile pentru vânzare en gros din carcase de animale în vârstă de peste 30 de luni și care conțin coloană vertebrală sunt identificate printr-o dungă roșie vizibilă în mod clar pe eticheta menționată la articolul 13 sau 15 din Regulamentul (CE) nr. 1760/2000 (³);]</p> <p>(¹) fie [[țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE sau este clasificată drept țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și</p> <p>(a) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost:</p> <p>(i) sacrificate, după asomare, prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(ii) 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;</p> <p>(¹) fie [(b) carnea sau carnea tocată nu conține și nu este derivată din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p>
--	---

▼ M5

ȚARA

Model de certificat BOV

	<p>(¹) fie [(b) carcasele, semicarcasele sau semicarcasele tranșate în cel mult trei bucăți pentru vânzare en gros și sferturile nu conțin materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, altele decât coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale, și carcasele sau bucățile pentru vânzare en gros din carcase de animale în vârstă de peste 30 de luni și care conțin coloană vertebrală sunt identificate printr-o dungă roșie vizibilă în mod clar pe eticheta menționată la articolul 13 sau 15 din Regulamentul (CE) nr. 1760/2000 (³);]</p> <p>(c) carnea sau carnea tocată nu conține și nu a fost derivată din țesuturi nervoase și limfatice expuse în cursul procesului de dezosare.]</p> <p>(⁴) [II.1.11. îndeplinește cerințele din Regulamentul (CE) nr. 1688/2005 al Comisiei ^M.]</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea proaspătă descrisă în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost obținută în zona/zonile cu codul/codurile:(⁵) care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune carne proaspătă de bovine și este enumerată/sunt enumerate în partea 1 din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^N și:</p> <p>(a) în care infecția cu virusul peștei bovine nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective; și</p> <p>(¹) fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective.]</p> <p>(¹⁽⁶⁾) fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată din data de ___/___/___ (zz/ll/aaaa).]</p> <p>(¹⁽⁷⁾) fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și în care se desfășoară un program de vaccinare împotriva febrei aftoase la bovine deținute sub supravegherea autorității competente din țara terță sau din teritoriul respectiv.]</p> <p>(¹⁽⁸⁾) fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și în care se desfășoară un program de vaccinare împotriva febrei aftoase la bovine deținute sub supravegherea autorității competente din țara terță sau din teritoriul respectiv; această supraveghere include controlul eficacității programului de vaccinare prin supraveghere serologică regulată care indică nivelurile adecvate de anticorpi la animale și demonstrează absența circulației virusului febrei aftoase în zonă.]</p>
--	--

^M Regulamentul (CE) nr. 1688/2005 al Comisiei din 14 octombrie 2005 privind aplicarea Regulamentului (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește garanțiile speciale în materie de Salmonella pentru loturile de anumite câmuri și ouă către Finlanda și Suedia (JO L 271, 15.10.2005, p. 17).

^N Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat BOV

	<p>⁽¹⁾⁽⁹⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective și absența bolii este controlată de autoritatea competentă a țării terțe sau a teritoriului printr-o supraveghere serologică regulată care demonstrează absența circulației virusului febrei aftoase.]</p> <p>II.2.2. a fost obținută de la animale care:</p> <p>⁽¹⁾ fie [au rămas în zona menționată/zonelor menționate la punctul II.2.1 de la naștere sau timp de cel puțin 3 luni înainte de sacrificare.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [au fost introduse la ___/___/___ (zz/ll/aaaa) în zona menționată la punctul II.2.1, din zona cu codul ___ - ___ ⁽⁵⁾ care la data respectivă era autorizată pentru introducerea cărnii proaspete de bovine în Uniune și unde acestea au rămas de la naștere, sau cel puțin 3 luni înainte de sacrificare.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [au fost introduse la ___/___/___ (zz/ll/aaaa) în zona menționată la punctul II.2.1, din statul membru cu codul ISO _____.]</p> <p>II.2.3. a fost obținută de la animale care provin din unități:</p> <p>(a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării terțe sau a teritoriului și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^o;</p> <p>(b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>(c) care nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul expedierii către abator;</p> <p>(d) în care niciun animal deținut nu a fost vaccinat împotriva [febrei aftoase și] ⁽¹⁰⁾ a infecției cu virusul pestei bovine;</p> <p>⁽¹⁾ fie [(e) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv după caz teritoriul unei țări învecinate, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ fie [(e) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 25 km, inclusiv după caz teritoriul unei țări învecinate, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine în perioada de 60 de zile înainte de data sacrificării;]</p>
--	---

^o Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat BOV

	<p>⁽¹⁾⁽⁹⁾ fie [(e) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv după caz teritoriul unei țări învecinate, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine în perioada de 12 luni înainte de data sacrificării;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ fie [(f) în care animalele au rămas o perioadă de cel puțin 40 de zile înainte de expedierea directă către abator;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾⁽¹¹⁾ fie [(f) în care animalele au rămas o perioadă de cel puțin 40 de zile înainte de trecerea printr-un centru de colectare unic autorizat de autoritatea competentă în conformitate cu articolul 20 alineatul (2) litera (b) din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 fără a intra în contact cu animale cu un statut sanitar inferior înainte de a fi expediate direct către un abator;]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹²⁾ [(g) în care: (i) nu au fost introduse animale în ultimele 3 luni din zone care nu sunt autorizate pentru introducerea cămii proaspete de bovine în Uniune; (ii) animalele sunt identificate și înregistrate în Sistemul național de identificare și certificare a originii pentru bovine;</p> <p>(h) enumerate ca unități autorizate, ca urmare a rezultatului favorabil al unei inspecții efectuate de autoritatea competentă a țării terțe sau a teritoriului și care figurează într-un raport oficial în IMSOC, unitățile fiind inspectate în mod regulat de către autoritatea competentă pentru a asigura respectarea cerințelor relevante prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2020/692.]</p> <p>II.2.4. a fost obținută de la animale care:</p> <p>(a) au fost expediate din unitatea de origine către un abator cu mijloace de transport: (i) construite astfel încât animalele să nu poată scăpa sau cădea; (ii) în care este posibilă inspecția vizuală a locului unde sunt ținute animalele; (iii) din care sunt împiedicate sau reduse la minimum scăpările de excremente de animale, de litieră sau de furaje, și (iv) care au fost curățate și dezinfectate cu un dezinfectant autorizat de autoritatea competentă a țării terțe sau a teritoriului imediat înainte de transportul animalelor și fără a intra în contact cu alte animale care nu au îndeplinit condițiile menționate la punctele II.2.1, II.2.2 și II.2.3;</p> <p>(b) în timpul transportului către abator animalele nu au trecut printr-o țară terță sau teritoriu sau zonă a acestora care nu este autorizată pentru introducerea în Uniune de carne proaspătă de bovine și animalele nu au intrat în contact cu animale cu un statut sanitar inferior;</p> <p>(c) au fost sacrificate [[la ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾[între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾⁽¹³⁾];</p> <p>(d) nu au intrat în contact cu animale cu un statut sanitar inferior în timpul sacrificării;</p>
--	--

▼ M5

ȚARA

Model de certificat BOV

	<p>⁽¹⁾⁽¹²⁾ [(e) înainte de sacrificare, animalele au fost păstrate în abator complet izolate de cele a căror carne nu este destinată Uniunii.]</p> <p>II.2.5. a fost obținută într-un abator în care și în proximitatea căruia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a fost raportată niciuna dintre bolile menționate la punctul II.2.1 în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării animalelor.</p> <p>II.2.6. a fost strict separată de carnea proaspătă care nu îndeplinește cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de bovine pe parcursul operațiunilor de sacrificare, tranșare și până la:</p> <p>⁽¹⁾ fie [ambalarea pentru depozitare.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [încărcarea, sub formă de carne proaspătă neambalată, în mijlocul de transport pentru expedierea către Uniune.]</p> <p>⁽¹⁾ [II.2.7. este carne proaspătă dezosată, alta decât organele, și a fost obținută din carcase:</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ [(i) din care au fost eliminați principalii ganglioni limfatici accesibili; (ii) care a fost supusă maturării la o temperatură de peste +2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de dezosare; și (iii) în care valoarea pH-ului cărnii a fost mai mică de 6,0 la testele electronice în centrul mușchiului longissimus dorsi după maturare și înainte de dezosare.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁴⁾ [(i) din care au fost eliminați principalii ganglioni limfatici accesibili; și (ii) care a fost supusă maturării la o temperatură de peste +2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de dezosare;]]</p> <p>II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea descrisă în partea I este obținută de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cărnii proaspete și a cărnii tocate [conform definiției din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] de bovine domestice [conform definiției de la articolul 2 punctul 5 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692], inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a acestei cărnii proaspete.</p> <p>Excluderea cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsul respectiv nu poate fi importat utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p>
--	---

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat BOV

Partea I	
Caseta I.8:	Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
Caseta I.27:	Se utilizează codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA): 02.01, 02.02, 02.06, 05.04 sau 15.02.
Caseta I.27:	Descrierea transportului: „Natura mărfii”: Se precizează „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcasei”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”. „Tipul de tratament”: După caz, a se utiliza mențiunile „dezosată”, „cu os” și/sau „maturată”. Dacă sunt congelate, a se indica data congelării (ll/aa) bucăților.
Partea II:	
(1)	Se păstrează mențiunea adecvată.
(2)	Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.
(3)	Numărul carcaselor de bovine sau al bucăților de carcace pentru vânzare en gros, pentru care este necesară îndepărtarea coloanei vertebrale, se adaugă în documentul sanitar comun de intrare (DSCI) menționat la articolul 56 din Regulamentul (UE) 2017/625.
(4)	Se elimină în cazul în care transportul nu este destinat intrării în Suedia sau Finlanda.
(5)	Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(6)	Numai pentru zonele cu o dată de deschidere care figurează în coloana 8 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(7)	Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „Maturare, pH și dezosare” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(8)	Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „Program de vaccinare controlată” în plus față de intrarea „Maturare, pH și dezosare” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(9)	Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „Nu se efectuează vaccinare” în plus față de intrarea „Maturare, pH și dezosare” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat BOV

(10)	Se șterge în cazul zonelor cu intrarea legată de condițiile specifice „ <i>Maturare, pH și dezosare</i> ” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404, în care se efectuează un program de vaccinare împotriva febrei aftoase cu serotipurile A, O sau C.
(11)	Numai pentru zonele cu intrarea legată de garanțiile privind sănătatea animală „ <i>Centru de colectare</i> ” din coloana 6 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(12)	Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „ <i>Trasabilitate suplimentară</i> ” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(13)	Data sau datele sacrificării. Această carne este autorizată să intre în Uniune numai în cazul în care carnea a fost obținută de la animale sacrificate după data autorizației zonei/zonelor menționate la punctul II.2.1 pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de bovine, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrării acestei cărnii din această zonă/aceste zone sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei zone/acestor zone pentru introducerea în Uniune a acestei cărnii nu era suspendată.
(14)	Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „ <i>Maturare și dezosare</i> ” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404. Carnea dezosată maturată este autorizată să intre în Uniune numai după 21 de zile de la data sacrificării animalelor.
Medic veterinar oficial	
Numele (cu majuscule)	
Data	Calificarea și titlul
Ștampila	Semnătura

▼ M5

CAPITOLUL 2

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE OVINE ȘI CAPRINE DOMESTICE (MODEL OVI)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
		I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
		I.13 Locul de încărcare		
		I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării		
	I.18 Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului		Nr. sigiliului		
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/produției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat OVI

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^C, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^D și certific că carnea proaspătă⁽²⁾ de ovine și caprine domestice (<i>Ovis aries</i> și <i>Capra hircus</i>) descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. [carnea] [carnea tocată] [⁽¹⁾ provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>⁽¹⁾ II.1.2. carnea a fost obținută în conformitate cu condițiile stabilite în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>⁽¹⁾ II.1.3. [carnea tocată a fost produsă conform secțiunii V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și a fost congelată la o temperatură internă de maximum - 18 °C;]</p> <p>II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8-14, 16, 17, 20, 21, 24, 29, 33-35, 37 și 38 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 3, 4, 5, 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>II.1.5. ⁽¹⁾ fie [carcasa, sau părți ale acesteia, a fost marcată cu o marcă de sănătate în conformitate cu articolul 48 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și anexa II la acesta;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [pachetele de [carne] [carne tocată] ⁽¹⁾ au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat OVI
	<p>II.1.6. [carnea] [carnea tocată] ⁽¹⁾ respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.8. [carnea] [carnea tocată] ⁽¹⁾ a fost produsă în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I.</p> <p>II.1.9. [carnea] [carnea tocată] ⁽¹⁾ a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunile I și, respectiv, V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.10. cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):</p> <p style="padding-left: 20px;">(1) fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^J ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil, și</p> <p style="padding-left: 40px;">(1) fie [animalele de la care este derivată carnea sau carnea tocată au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil;]</p> <p style="padding-left: 40px;">(1) fie [animalele de la care este derivată carnea sau carnea tocată provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și:</p> <p style="padding-left: 60px;">(i) carnea sau carnea tocată nu conține și nu este derivată din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (b) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p>

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^J Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat OVI
	<p>(ii) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>(¹) fie [animalele de la care este derivată carnea sau carnea tocată provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și:</p> <p>(i) carnea sau carnea tocată nu conține și nu este derivată din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (b) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(iii) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată 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^K;</p> <p>(iv) carnea sau carnea tocată a fost produsă și manipulată într-un mod care asigură faptul că nu conține și nu a fost contaminată cu țesuturi nervoase și limfatice expuse în cursul procesului de dezosare;]</p> <p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și</p> <p>(a) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană; și</p> <p>(b) carnea sau carnea tocată nu conține și nu este derivată din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (b) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p>

K

<https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat OVI

	<p>(¹) fie [Țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE sau este clasificată drept țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și</p> <p>(a) animalele de la care provine carnea sau carnea tocată nu au fost:</p> <p>(i) sacrificate, după asomare, prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(ii) 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;</p> <p>(b) carnea sau carnea tocată nu conține și nu este derivată din:</p> <p>(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (b) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare;]</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea proaspătă descrisă în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost obținută în zona/zonile cu codul/codurile:⁽³⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune carne proaspătă de ovine și caprine și este enumerată/sunt enumerate în partea 1 din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei^L și:</p> <p>(a) în care infecția cu virusul peștei bovine nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective; și</p> <p>(¹) fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective.]</p> <p>(¹)(4) fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată din data de ____ / ____ / ____ (zz/ll/aaaa).]</p>
--	---

L

Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat OVI

	<p>⁽¹⁾⁽⁵⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și în care se desfășoară un program de vaccinare împotriva febrei aftoase la bovine deținute sub supravegherea autorității competente din țara terță sau din teritoriul respectiv.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și în care se desfășoară un program de vaccinare împotriva febrei aftoase la bovine deținute sub supravegherea autorității competente din țara terță sau din teritoriul respectiv; această supraveghere include controlul eficacității programului de vaccinare prin supraveghere serologică regulată care indică nivelurile adecvate de anticorpi la animale și demonstrează absența circulației virusului febrei aftoase în zonă.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective și absența bolii este controlată de autoritatea competentă a țării terțe sau a teritoriului printr-o supraveghere serologică regulată care demonstrează absența circulației virusului febrei aftoase.]</p> <p>II.2.2. a fost obținută de la animale care:</p> <p>⁽¹⁾ fie [au rămas în zona menționată/zonelor menționate la punctul II.2.1 de la naștere sau timp de cel puțin 3 luni înainte de sacrificare.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [au fost introduse la ___/___/___ (zz/ll/aaaa) în zona menționată la punctul II.2.1, din zona cu codul ___ - ___ ⁽³⁾ care la data respectivă era autorizată pentru introducerea cărnii proaspete de ovine și caprine în Uniune și unde acestea au rămas de la naștere, sau cel puțin 3 luni înainte de sacrificare.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [au fost introduse la ___/___/___ (zz/ll/aaaa) în zona menționată la punctul II.2.1, din statul membru cu codul ISO _____.]</p> <p>II.2.3. a fost obținută de la animale care provin din unități:</p> <p>(a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării terțe sau a teritoriului și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^M;</p> <p>(b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>(c) care nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul expedierii către abator;</p> <p>(d) în care niciun animal deținut nu a fost vaccinat împotriva [febrei aftoase și] ⁽⁸⁾ a infecției cu virusul peștei bovine;</p>
--	--

^M Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat OVI

	<p>(¹) fie [(e) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv după caz teritoriul unei țări învecinate, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării;]</p> <p>(¹)(⁵) fie [(e) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 25 km, inclusiv după caz teritoriul unei țări învecinate, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine în perioada de 60 de zile înainte de data sacrificării;]</p> <p>(¹)(⁷) fie [(e) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv după caz teritoriul unei țări învecinate, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine în perioada de 12 luni înainte de data sacrificării;]</p> <p>(¹)(⁵) fie [(f) în care animalele au rămas o perioadă de cel puțin 40 de zile înainte de expedierea directă către abator.]</p> <p>(¹)(⁵)(⁹) fie [(f) în care animalele au rămas o perioadă de cel puțin 40 de zile înainte de trecerea printr-un centru de colectare unic autorizat de autoritatea competentă în conformitate cu articolul 20 alineatul (2) litera (b) din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 fără a intra în contact cu animale cu un statut sanitar inferior înainte de a fi expediate direct către un abator.]</p> <p>II.2.4. a fost obținută de la animale care:</p> <p>(a) au fost expediate din unitatea de origine către un abator autorizat în mijloace de transport: (i) construite astfel încât animalele să nu poată scăpa sau cădea; (ii) în care este posibilă inspecția vizuală a locului unde sunt ținute animalele; (iii) din care sunt împiedicate sau reduse la minimum scăpările de excremente de animale, de litieră sau de furaje, și (iv) care au fost curățate și dezinfectate cu un dezinfectant autorizat de autoritatea competentă a țării terțe sau a teritoriului imediat înainte de transportul animalelor și fără a intra în contact cu alte animale care nu au îndeplinit condițiile menționate la punctele II.2.1, II.2.2 și II.2.3;</p> <p>(b) în timpul transportului către abator animalele nu au trecut printr-o țară terță sau teritoriu sau zonă a acestora care nu este autorizată pentru introducerea în Uniune de carne proaspătă de ovine și caprine și animalele nu au intrat în contact cu animale cu un statut sanitar inferior;</p> <p>(c) au fost sacrificate [[la ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾[între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾;</p> <p>(d) nu au intrat în contact cu animale cu un statut sanitar inferior în timpul sacrificării.</p> <p>II.2.5. a fost obținută într-un abator în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a fost raportată niciuna dintre bolile menționate la punctul II.2.1 în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării animalelor.</p>
--	---

▼ M5

ȚARA

Model de certificat OVI

II.2.6. a fost strict separată de carnea proaspătă care nu îndeplinește cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de ovine și caprine pe parcursul operațiunilor de sacrificare, tranșare și până la:

⁽¹⁾ fie [ambalarea pentru depozitare.]

⁽¹⁾ fie [încărcarea, sub formă de carne proaspătă neambalată, în mijlocul de transport pentru expedierea către Uniune].

[II.2.7. este **carne proaspătă dezosată, alta decât organele**, și a fost obținută din carcase:

⁽¹⁾⁽⁵⁾ [(i) din care au fost eliminați principalii ganglioni limfatici accesibili; (ii) care a fost supusă maturării la o temperatură de peste +2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de dezosare; și (iii) în care valoarea pH-ului cărnii a fost mai mică de 6,0 la testele electronice în centrul mușchiului longissimus dorsi după maturare și înainte de dezosare.]

⁽¹⁾⁽¹¹⁾ [(i) din care au fost eliminați principalii ganglioni limfatici accesibili; și (ii) care a fost supusă maturării la o temperatură de peste +2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de dezosare;]]⁽¹⁾

II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea descrisă în partea I este obținută de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.

Note

În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.

Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cărnii proaspete și a cărnii tocate [conform definiției din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] de ovine și caprine domestice [conform definiției de la articolul 2 punctul 6 și, respectiv, 7 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692], inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a acestei cămi proaspete.

Excluderea cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsul respectiv nu poate fi importat utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.

Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.

▼ M5

ȚARA

Model de certificat OVI

Partea I	
Caseta I.8:	Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
Caseta I.27:	Se utilizează codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA): 02.04, 02.06, 05.04 sau 15.02.
Caseta I.27:	Descrierea transportului: „Natura <i>mărfii</i> ”: Se precizează „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcasei”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”. „ <i>Tipul de tratament</i> ”: După caz, a se utiliza mențiunile „dezosată”, „cu os” și/sau „maturată”. Dacă sunt congelate, a se indica data congelării (ll/aa) bucăților.
Partea II	
(1)	Se păstrează mențiunea adecvată.
(2)	Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.
(3)	Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(4)	Numai pentru zonele cu o dată de deschidere care figurează în coloana 8 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(5)	Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „ <i>Maturare, pH și dezosare</i> ” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(6)	Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „ <i>Program de vaccinare controlată</i> ” în plus față de intrarea „ <i>Maturare, pH și dezosare</i> ” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(7)	Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „ <i>Nu se efectuează vaccinare</i> ” în plus față de intrarea „ <i>Maturare, pH și dezosare</i> ” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(8)	Se șterge în cazul zonelor cu intrarea legată de condițiile specifice „ <i>Maturare, pH și dezosare</i> ” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404, în care se efectuează un program de vaccinare împotriva febrei aftoase cu serotipurile A, O sau C.
(9)	Numai pentru zonele cu intrarea legată de garanțiile privind sănătatea animală „ <i>Centru de colectare</i> ” din coloana 6 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.

▼ M5

ȚARA

Model de certificat OVI

	<p>(10) Data sau datele sacrificării. Această carne este autorizată să intre în Uniune numai în cazul în care carnea a fost obținută de la animale sacrificate după data autorizației zonei/zonelor menționate la punctul II.2.1 pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de ovine și caprine, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrării acestei cărnii din această zonă/aceste zone sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei zone/acestor zone pentru introducerea în Uniune a acestei cărnii nu era suspendată.</p> <p>(11) Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „<i>Maturare și dezosare</i>” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404. Carnea dezosată maturată este autorizată să intre în Uniune numai după 21 de zile de la data sacrificării animalelor.</p>
	<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

▼ M5

CAPITOLUL 3

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE PORCINE DOMESTICE (MODEL POR)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Referința documentului comercial Codul ISO al țării		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului				
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia				
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj		Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete		Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului		

▼ M5

ȚARA

Model de certificat POR

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	
	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
	<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei^C și certific că carnea proaspătă⁽²⁾ de porcine domestice (Sus scrofa) descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. [carnea] [carnea tocată]⁽¹⁾ provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. carnea a fost obținută în conformitate cu condițiile stabilite în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.3. carnea îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei^D, în special:</p> <p>(¹) fie [a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea Trichinella, cu rezultate negative;]</p> <p>(¹) fie [a făcut obiectul unui tratament de congelare în conformitate cu anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375.]</p> <p>(¹)(⁷) fie [provine de la porcine domestice care fie provin dintr-o exploatație recunoscută oficial ca exploatație care aplică condiții de adăpost controlate în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375, fie nu sunt înțârcate și au vârsta mai mică de 5 săptămâni.]</p> <p>(¹) II.1.4. [carnea tocată a fost produsă în conformitate cu secțiunea V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și a fost congelată la temperatură internă de maximum -18 °C;]</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de Trichinella în carne (JO L 212, 11.8.2015, p. 7.).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat POR
	<p>II.1.5. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8-17, 23, 24, 30, 31, 33-35, 37 și 38 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 3, 4, 5, 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>II.1.6. ⁽¹⁾ fie [carcasa, sau părți ale acesteia, a fost marcată cu o marcă de sănătate în conformitate cu articolul 48 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și anexa II la acesta;] ⁽¹⁾ fie [pachetele de [carne] [carne tocată] (1) au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p> <p>II.1.7. [carnea] [carnea tocată] ⁽¹⁾ respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.8. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.9. [carnea] [carnea tocată] ⁽¹⁾ a fost produsă în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I.</p> <p>II.1.10. [carnea] [carnea tocată] ⁽¹⁾ a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunile I și, respectiv, V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>⁽³⁾[II.1.11. îndeplinește cerințele din Regulamentul (CE) nr. 1688/2005 al Comisiei ^J;</p>

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^J Regulamentul (CE) nr. 1688/2005 al Comisiei din 14 octombrie 2005 privind aplicarea Regulamentului (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește garanțiile speciale în materie de Salmonella pentru loturile de anumite cârnuri și ouă către Finlanda și Suedia (JO L 271, 15.10.2005, p. 17).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat POR

II.2. Atestare de sănătate animală

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că **carnea proaspătă** descrisă în partea I:

II.2.1. a fost obținută în **zona/zonile** cu codul/codurile:⁽⁴⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune **carne proaspătă de porcine** și este enumerată/sunt enumerate în partea 1 din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei^K și:

- (a) în care infecția cu virusul peștei bovine și pesta porcină africană nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor respective; și
- ⁽¹⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective]
- ⁽¹⁾⁽⁵⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată din data de ___/___/___ (zz/ll/aaaa).]
- ⁽¹⁾ fie [(c) în care pesta porcină clasică nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective.]
- ⁽¹⁾⁽⁵⁾ fie [(c) în care pesta porcină clasică nu a fost raportată din data de ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective o perioadă de 12 luni înainte de data sacrificării animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă].

II.2.2. a fost obținută de la **animale** care:

- ⁽¹⁾ fie [au rămas în zona menționată/zonile menționate la punctul II.2.1 de la naștere sau timp de cel puțin 3 luni înainte de sacrificare.]
- ⁽¹⁾ fie [au fost introduse la ___/___/___ (zz/ll/aaaa) în zona menționată la punctul II.2.1, din zona cu codul ___ - ___⁽⁴⁾ care la data respectivă era autorizată pentru introducerea cărnii proaspete de porcine în Uniune și unde acestea au rămas de la naștere, sau cel puțin 3 luni înainte de sacrificare.]
- ⁽¹⁾ fie [au fost introduse la ___/___/___ (zz/ll/aaaa) în zona menționată la punctul II.2.1, din statul membru cu codul ISO _____.]

II.2.3. a fost obținută de la animale care provin din **unități**:

- (a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării terțe sau a teritoriului și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei^L;

^K Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^L Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat POR

	<p>(b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>(c) care nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul expedierii către abator;</p> <p>(d) în care niciun animal deținut nu a fost vaccinat împotriva febrei aftoase, infecției cu virusul pestei bovine, pestei porcine africane și pestei porcine clasice;</p> <p>(e) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv după caz teritoriul unei țări învecinate, nu au fost raportate febra aftoasă, infecția cu virusul pestei bovine, pesta porcină africană și pesta porcină clasică în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării.</p> <p>II.2.4. a fost obținută de la animale care:</p> <p>(a) au fost ținute separat de ungulate sălbatice de la naștere;</p> <p>(b) au fost expediate din unitatea de origine către un abator autorizat în mijloace de transport: (i) construite astfel încât animalele să nu poată scăpa sau cădea; (ii) în care este posibilă inspecția vizuală a locului unde sunt ținute animalele; (iii) din care sunt împiedicate sau reduse la minimum scăpările de excremente de animale, de litieră sau de furaje, și (iv) care au fost curățate și dezinfectate cu un dezinfectant autorizat de autoritatea competentă a țării terțe sau a teritoriului imediat înainte de transportul animalelor și fără a intra în contact cu alte animale care nu au îndeplinit condițiile menționate la punctele II.2.1., II.2.2. și II.2.3.;</p> <p>(c) în timpul transportului către abator animalele nu au trecut printr-o țară terță sau teritoriu sau zonă a acestora care nu este autorizată pentru introducerea în Uniune de carne proaspătă de porcine și animalele nu au intrat în contact cu animale cu un statut sanitar inferior;</p> <p>(d) au fost sacrificate [[la ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾[între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾⁽⁶⁾;</p> <p>(e) nu au intrat în contact cu animale cu un statut sanitar inferior în timpul sacrificării.</p> <p>II.2.5. a fost obținută într-un abator în care și în proximitatea căruia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a fost raportată niciuna dintre bolile menționate la punctul II.2.1 în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării animalelor.</p>
--	---

▼ M5

ȚARA

Model de certificat POR

	<p>II.2.6. a fost strict separată de carnea proaspătă care nu îndeplinește cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de porcine pe parcursul operațiunilor de sacrificare, tranșare și până la:</p> <p>(¹) fie [ambalarea pentru depozitare.]</p> <p>(¹) fie [încărcarea, sub formă de carne proaspătă neambalată, în mijlocul de transport pentru expedierea către Uniune].</p> <p>II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea descrisă în partea I este obținută de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cărnii proaspete și a cărnii tocate [conform definiției din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] de animale deținute din rase domestice de porcine [conform definiției de la articolul 2 punctul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692], inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a acestei cărnii proaspete.</p> <p>Excluderea cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsul respectiv nu poate fi importat utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.27: Se utilizează codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA): 02.03, 02.06, 02.09, 05.04 sau 15.01.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: <i>„Natura mărfii”</i>: Se precizează „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcasei”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”. <i>„Tipul de tratament”</i>: După caz, a se utiliza mențiunile „dezosată”, „cu os” și/sau „maturată”. Dacă sunt congelate, a se indica data congelării (ll/aa) bucăților.</p> <p>Partea II</p> <p>(¹) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(²) Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p>
--	---

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat POR

<p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p> <p>(6)</p> <p>(7)</p>	<p>Se elimină în cazul în care transportul nu este destinat intrării în Suedia sau Finlanda.</p> <p>Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Numai pentru zonele cu o dată de deschidere care figurează în coloana 8 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Data sau datele sacrificării. Această carne este autorizată să intre în Uniune numai în cazul în care carnea a fost obținută de la animale sacrificate după data autorizației zonei/zonelor menționate la punctul II.2.1 pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de porcine, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrării acestei cărnii din această zonă/aceste zone sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei zone/acestor zone pentru introducerea în Uniune a acestei cărnii nu era suspendată.</p> <p>Derogarea pentru porcinele domestice care provin dintr-o exploatație recunoscută oficial ca exploatație care aplică condiții de adăpost controlate se poate aplica numai în țările enumerate în anexa VII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375.</p>
Medic veterinar oficial	
Numele (cu majuscule)	
Data	Calificarea și titlul
Ștampila	Semnătura

▼ M5

CAPITOLUL 4

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE SOLIPEDE DOMESTICE (*EQUUS CABALLUS*, *EQUUS ASINUS* ȘI ÎNCRUCIȘĂRILE ACESTORA) (MODEL EQU)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
		I.13 Locul de încărcare		
		I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial				
I.18 Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat	
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului	Nr. sigiliului			
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat EQU

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific că carnea proaspătă de solipede domestice (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> și încrucișările acestora) descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. carnea a fost obținută în conformitate cu condițiile stabilite în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.3. carnea îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei ^D și, în special, a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea <i>Trichinella</i>, cu rezultate negative;</p> <p>II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8-17, 22, 24, 31-35, 37 și 38 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 3, 4, 5, 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>⁽¹⁾II.1.5. ⁽¹⁾ fie [carcasa, sau părți ale acesteia, a fost marcată în conformitate cu articolul 48 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și anexa II la acesta;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [pachetelor de carne li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de *Trichinella* în carne (JO L 212, 11.8.2015, p. 7).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat EQU
	<p>II.1.6. carnea respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.7. carnea a fost obținută de la solipede domestice care imediat înainte de sacrificare au fost ținute timp de cel puțin șase luni sau de la naștere, dacă au fost sacrificate la o vârstă mai mică de șase luni, sau de la importul ca ecvidee destinate producției de alimente dintr-un stat membru al Uniunii Europene, dacă au fost importate cu mai puțin de șase luni înainte de sacrificare, într-o țară terță:</p> <p>(a) unde administrarea la solipede domestice:</p> <p>(i) a substanțelor tireostatice, a stilbenelor, a derivaților de stilben, a sărurilor și esterilor acestora, a estradiolului 17β și a derivaților esterificați ai acestuia este interzisă;</p> <p>(ii) a altor substanțe cu efect estrogenic, androgenic sau gestagenic și a substanțelor beta-agoniste este permisă numai pentru:</p> <p>- tratament terapeutic conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (b) din Directiva 96/22/CE a Consiliului ^F, aplicat în conformitate cu articolul 4 alineatul (2) din directiva respectivă, sau</p> <p>- tratament zootehnic conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (c) din Directiva 96/22/CE, aplicat în conformitate cu articolul 5 din directiva menționată; și</p> <p>(b) care a avut, cel puțin în cursul celor șase luni anterioare sacrificării animalelor, un plan privind monitorizarea grupelor de reziduuri și substanțe menționate în anexa I la Directiva 96/23/CE a Consiliului ^G care acoperă ecvideele născute și importate în țara terță și care a fost aprobat în conformitate cu articolul 29 alineatul (1) al patrulea paragraf din Directiva 96/23/CE, iar animalele și produsele în cauză sunt incluse în lista din Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^H pentru țara de origine în cauză.</p>

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/22/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor și de abrogare a Directivelor 81/602/CEE, 88/146/CEE și 88/299/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 3).

^G Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^H Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat EQU

	<p>II.1.8. carnea a fost produsă în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului¹ și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei^J;</p> <p>II.1.9. carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>II.2. Atestare privind bunăstarea animalelor</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea descrisă în partea I este obținută de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Excluderea cârnii tocate și a cârnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi importate utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă. Prezentul certificat vizează carnea proaspătă, cu excepția cârnii tocate și a cârnii separate mecanic, de solipede domestice (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> și încrucișările acestora).</p> <p>Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p>
--	--

¹ Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^J Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produse alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat EQU

	<p>Partea I:</p> <p>Caseta I.27: Se utilizează codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA): 02.05, 02.06 sau 05.04.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: „<i>Natura mărfii</i>”: Se precizează „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcasei”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”. „<i>Tipul de tratament</i>”: După caz, a se utiliza mențiunile „dezosată”, „cu os” și/sau „maturată”. Dacă sunt congelate, a se indica data congelării (ll/aa) bucăților.</p> <p>Partea II:</p> <p>⁽¹⁾ Se păstrează mențiunea adecvată.</p>
	<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

▼ M5

CAPITOLUL 5

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA ORGANELOR, A CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE ANIMALE DIN FAMILIA *BOVIDAE* (ALTELE DECÂT BOVINELE, OVINELE ȘI CAPRINELE DOMESTICE), DE CAMELIDE ȘI CERVIDE CRESCUTE CA VÂNAT DE CRESCĂTORIE (MODEL RUF)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE			
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC		
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR		
		I.4 Autoritatea competentă locală			
		I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine	Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație	Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine	Cod	I.10 Regiunea de destinație	Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării			
		I.13 Locul de încărcare		I.14 Data și ora plecării	
		I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare		I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării	
	I.18 Condiții de transport		<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului		Nr. sigiliului		
	I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
	I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării		I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
		I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RUF

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1 Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^C, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^D și certific că carnea proaspătă⁽²⁾ de animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie, descrisă în partea I, a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. carnea a fost obținută în conformitate cu condițiile stabilite în secțiunea III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.3. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8-14, 16, 27, 29, 33, 34, 37 și 38 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 3-8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>II.1.4. ⁽¹⁾ fie [carcasa, sau părți ale acesteia, a fost marcată cu o marcă de sănătate în conformitate cu articolul 48 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și anexa II la acesta;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [pachetelor de carne li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RUF

	<p>II.1.5. carnea respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.6. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.7. carnea a fost produsă în condiții care garantează respectarea limitelor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H;</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾ [II.1.8. referitor la boala cașectizantă cronică a cervidelor (CWD):</p> <p style="padding-left: 20px;">Acest produs conține sau este derivat exclusiv din carne, cu excepția organelor și a măduvei spinării, provenită de la cervide de crescătorie care au fost examinate în scopul depistării bolii cașectizante cronice a cervidelor prin examen histopatologic, prin imunohistochimie sau alte metode de diagnostic recunoscute de către autoritățile competente, cu rezultate negative, iar produsul nu provine de la animale din efective în care a fost confirmată boala cașectizantă cronică a cervidelor sau în care prezența sa este oficial suspectată.]</p> <p>II.1.9. carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunea I capitolul VII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.10. carnea a fost obținută de la animale:</p> <p style="padding-left: 20px;">(a) care au fost sacrificate în exploatarea de proveniență, ca urmare a autorizării de către un medic veterinar responsabil de exploatarea, care a prezentat o declarație în scris potrivit căreia:</p> <ul style="list-style-type: none"> – în opinia sa, ar fi existat un risc inacceptabil privind bunăstarea animalelor sau sănătatea persoanelor care se ocupă de transportul acestora la abator – exploatarea a fost inspectată și autorizată de către autoritățile competente pentru sacrificarea vânatului – animalele au fost supuse inspecției de sănătate ante-mortem, în perioada de 24 de ore înainte de sacrificare, cu rezultat favorabil, și nu au prezentat semne ale bolilor menționate în punctul II.2.1.
--	--

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RUF

	<ul style="list-style-type: none"> - animalele au fost sacrificate între (zz/ll/aaaa) și (zz/ll/aaaa)⁽⁴⁾ - sângerarea animalelor a fost efectuată în mod corect și - animalele sacrificate au fost eviscerate în decurs de trei ore de la sacrificare și <p>(b) corpurile acestora au fost transportate la abatorul autorizat cu respectarea condițiilor de igienă și, în cazul în care a trecut mai mult de o oră de la momentul sacrificării, s-a înregistrat o temperatură între 0 °C și + 4 °C la sosirea vehiculului utilizat pentru transport.]</p> <p>II.2 Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea proaspătă descrisă în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost obținută în zona/zonile cu codul/codurile:⁽⁵⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune carne proaspătă de animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie și este enumerată/sunt enumerate în partea 1 din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404¹ și:</p> <p>(a) în care infecția cu virusul pestei bovine nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective; și</p> <p>⁽¹⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată din data de ___/___/___ (zz/ll/aaaa).]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și în care se desfășoară un program de vaccinare împotriva febrei aftoase la bovine deținute sub supravegherea autorității competente din țara terță sau din teritoriul respectiv.]</p>
--	--

1

Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RUF

	<p>⁽¹⁾⁽⁸⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și în care se desfășoară un program de vaccinare împotriva febrei aftoase la bovine deținute sub supravegherea autorității competente din țara terță sau din teritoriul respectiv; această supraveghere include controlul eficacității programului de vaccinare prin supraveghere serologică regulată care indică nivelurile adecvate de anticorpi la animale și demonstrează absența circulației virusului febrei aftoase în zonă.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective și absența bolii este controlată de autoritatea competentă a țării terțe sau a teritoriului printr-o supraveghere serologică regulată care demonstrează absența circulației virusului febrei aftoase.]</p> <p>II.2.2. a fost obținută de la animale care:</p> <p>⁽¹⁾ fie [au rămas în zona menționată/zonile menționate la punctul II.2.1 de la naștere sau timp de cel puțin 3 luni înainte de [sacrificare]⁽¹⁾ [ucidere]⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [au fost introduse la ___/___/___(zz/ll/aaaa) în zona menționată la punctul II.2.1, din zona cu codul ___ - ___⁽⁴⁾ care la data respectivă era autorizată pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie și unde acestea au rămas de la naștere, sau cel puțin 3 luni înainte de sacrificare.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [au fost introduse la ___/___/___(zz/ll/aaaa) în zona menționată la punctul II.2.1, din statul membru cu codul ISO _____.]</p> <p>II.2.3. a fost obținută de la animale care provin din unități:</p> <p>(a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării terțe sau a teritoriului și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei^J;</p> <p>(b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>(c) care nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul [expedierii către abator]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾;</p> <p>(d) în care niciun animal deținut nu a fost vaccinat împotriva [febrei aftoase și] ⁽¹⁰⁾ a infecției cu virusul peștei bovine;</p>
--	---

J

Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat RUF
	<p>⁽¹⁾ fie [(e) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv după caz teritoriul unei țări învecinate, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul peștei bovine în perioada de 30 de zile înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾];</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ fie [(e) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 50 km, inclusiv după caz teritoriul unei țări învecinate, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul peștei bovine în perioada de 90 de zile înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾];</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾ fie [(e) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv după caz teritoriul unei țări învecinate, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul peștei bovine în perioada de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾];</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ [(f) în care animalele au rămas cel puțin 40 de zile înainte de [expedierea directă către abator]⁽¹⁾ [ucidere]⁽¹⁾.]</p> <p>II.2.4. a fost obținută de la animale care:</p> <p>⁽¹⁾ fie (a) au fost expediate din unitatea de origine către un abator autorizat:</p> <ul style="list-style-type: none"> — cu mijloace de transport: (i) construite astfel încât animalele să nu poată scăpa sau cădea; (ii) în care este posibilă inspecția vizuală a locului unde sunt ținute animalele; (iii) din care sunt împiedicate sau reduse la minimum scăpările de excremente de animale, de litieră sau de furaje, și (iv) care au fost curățate și dezinfectate cu un dezinfectant autorizat de autoritatea competentă a țării terțe sau a teritoriului imediat înainte de transportul animalelor și fără a intra în contact cu alte animale care nu au îndeplinit condițiile menționate la punctele II.2.1., II.2.2. și II.2.3.; — fără a trece printr-o zonă care nu este autorizată pentru introducerea în Uniune de carne proaspătă de animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie și fără să intre în contact cu animale cu un statut sanitar inferior;] <p>⁽¹⁾ fie [(a) după ce au fost ucise pe loc, corpurile lor au fost expediate direct de la locul uciderii la un abator:</p> <ul style="list-style-type: none"> — situat în zona menționată la punctul II.2.1.; — în mijloace de transport și containere: (i) curățate și dezinfectate, cu un dezinfectant autorizat de autoritatea competentă din țara terță sau din teritoriul de origine, înaintea încărcării corpurilor animalelor; (ii) au fost construite astfel încât statutul sanitar al corpurilor animalelor nu a fost periclitat în timpul transportului; — fără a trece printr-o zonă care nu este autorizată pentru introducerea în Uniune de carne proaspătă de animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie și fără să intre în contact cu animale sau cu corpuri de animale cu un statut sanitar inferior;]

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RUF

	<p>(b) au fost [ucise]⁽¹⁾ [sacrificate]⁽¹⁾ [[la ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾ [între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾⁽⁴⁾;</p> <p>(c) nu au intrat în contact cu animale cu un statut sanitar inferior în timpul [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾ [(d) [în timpul uciderii]⁽¹⁾ [la abator]⁽¹⁾ au fost păstrate complet izolate de animalele a căror carne nu este destinată Uniunii, înainte de [ucidere]⁽¹⁾ [sacrificare]⁽¹⁾].</p> <p>II.2.5. a fost obținută într-un abator în care și în proximitatea căruia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a fost raportată niciuna dintre bolile menționate la punctul II.2.1 în perioada de 30 de zile înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor.</p> <p>II.2.6. a fost strict separată de carnea proaspătă care nu îndeplinește cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie pe parcursul operațiunilor de sacrificare, tranșare și până la:</p> <p>⁽¹⁾ fie [ambalarea pentru depozitare];</p> <p>⁽¹⁾ fie [încărcarea, sub formă de carne proaspătă neambalată, în mijlocul de transport pentru expedierea către Uniune].</p> <p>[II.2.7.este carne proaspătă dezosată, alta decât organele, și a fost obținută din carcase:</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ [(i) din care au fost eliminați principalii ganglioni limfatici accesibili; (ii) care a fost supusă maturării la o temperatură de peste +2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de dezosare; și (iii) în care valoarea pH-ului cărnii a fost mai mică de 6,0 la testele electronice în centrul mușchiului longissimus dorsi după maturare și înainte de dezosare.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹¹⁾ [(i) din care au fost eliminați principalii ganglioni limfatici accesibili; și (ii) care a fost supusă maturării la o temperatură de peste +2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de dezosare;]]⁽¹⁾</p> <p>II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea descrisă în partea I este obținută de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cărnii proaspete [conform definiției din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004], cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de animale din familia Bovidae [altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice, conform definiției de la articolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692], de camelide și cervide [conform definiției de la articolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692] crescute ca vânat de crescătorie, care au fost sacrificate într-un abator sau în unitatea lor de origine, inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a acestei cărnii proaspete.</p>
--	---

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RUF

	<p>Excluderea organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi introduse în Uniune utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.11: „Locul de expediere”: numele și adresa unității de expediere.</p> <p>Caseta I.15: Se precizează numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze PIF de intrare în Uniune.</p> <p>Caseta I.19: Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>Caseta I.27: Se utilizează codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA): 02.06, 02.08.90 sau 05.04.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: „Natura mărfii”: Se precizează „carcasă întregă”, „parte laterală a carcasei”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”. „Tipul de tratament”: După caz, a se utiliza mențiunile „dezosată”, „cu os” și/sau „maturată”. Dacă sunt congelate, a se indica data congelării (ll/aa) bucăților.</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(²) Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(³) Se aplică în cazul în care carnea a fost obținută dintr-o țară menționată la capitolul F punctul 1 din anexa IX la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.</p> <p>(⁴) Data sau datele sacrificării. Această carne este autorizată să intre în Uniune numai în cazul în care carnea a fost obținută de la animale sacrificate după data autorizației zonei/zonelor menționate la punctul II.2.1 pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrării acestei cărnii din această zonă/aceste zone sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei zone/acestor zone pentru introducerea în Uniune a acestei cărnii nu era suspendată.</p> <p>(⁵) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(⁶) Numai pentru zonele cu o dată de deschidere care figurează în coloana 8 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(⁷) Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „Maturare, pH și dezosare” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p>
--	--

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat RUF

	<p>(8) Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „<i>Program de vaccinare controlată</i>” în plus față de intrarea „<i>Maturare, pH și dezosare</i>” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(9) Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „<i>Nu se efectuează vaccinare</i>” în plus față de intrarea „<i>Maturare, pH și dezosare</i>” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(10) Se șterge în cazul zonelor cu intrarea legată de condițiile specifice „<i>Maturare, pH și dezosare</i>” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404, în care se efectuează un program de vaccinare împotriva febrei aftoase cu serotipurile A, O sau C.</p> <p>(11) Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „<i>Maturare, pH și dezosare</i>” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404. Carnea dezosată maturată este autorizată să intre în Uniune numai după 21 de zile de la data sacrificării animalelor.</p>
	<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

▼ M5

CAPITOLUL 6

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA ORGANELOR, A CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE ANIMALE SĂLBATICE DIN FAMILIA *BOVIDAE* (ALTELE DECÂT BOVINELE, OVINELE ȘI CAPRINELE DOMESTICE), DE CAMELIDE SĂLBATICE ȘI CERVIDE SĂLBATICE (MODEL RUW)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE			
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC		
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR		
		I.4 Autoritatea competentă locală			
		I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine	Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație	Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine	Cod	I.10 Regiunea de destinație	Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării			
		I.13 Locul de încărcare			
		I.14 Data și ora plecării			
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare			
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial			
	I.18 Condiții de transport		<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului		Nr. containerului	Nr. sigiliului		
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman					
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă				
	I.23				

▼ **M5**

I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia				
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj		Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete		Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului		



M5

ȚARA

Model de certificat RUW

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^C, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^D și certific că carnea proaspătă⁽²⁾ de animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide sălbatice și cervide sălbatice, descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. carnea a fost obținută în conformitate cu condițiile stabilite în secțiunea IV capitolele I și II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, în special:</p> <p>(i) înaintea îndepărtării pielii, a fost depozitată și manipulată separat de alte produse alimentare și nu a fost congelată;</p> <p>și</p> <p>(ii) după îndepărtarea pielii, a fost supusă unei inspecții finale, astfel cum este menționat la punctul II.1.3;</p> <p>II.1.3. carnea a fost considerată adecvată pentru consum uman în urma inspecției post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8, 10, 12-15, 28, 29, 33, 34 și 37 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).



M5

ȚARA

Model de certificat RUW

	<p>⁽¹⁾II.1.4. ⁽¹⁾ fie [carcasa, sau părți ale acesteia, a fost marcată cu o marcă de sănătate în conformitate cu articolul 48 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și anexa II la acesta;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [pachetele de carne au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p> <p>II.1.5. carnea respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.6. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾ II.1.7. cu privire la boala cronică cașectizantă a cervidelor (CWD):</p> <p>Acest produs conține sau este derivat exclusiv din carne, cu excepția organelor și a măduvei spinării, de cervide sălbatice care au fost examinate în scopul depistării bolii cașectizante cronice a cervidelor prin examen histopatologic, prin imunohistochimie sau alte metode de diagnostic recunoscute de autoritățile competente, cu rezultate negative, iar produsul nu este derivat din animale care provin din regiuni în care a fost confirmată boala cașectizantă cronică a cervidelor în ultimii trei ani sau în care prezența sa este oficial suspectată.</p> <p>II.1.8. carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea proaspătă descrisă în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost obținută în zona/zonile cu codul/codurile:⁽⁴⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune carne proaspătă de animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele), camelide sălbatice și cervide sălbatice și este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 ^H și:</p> <p>(a) în care infecția cu virusul pestei bovine nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data uciderii animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective; și</p>
--	---

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RUW

	<p>⁽¹⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data uciderii animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată din data de ___/___/___ (zz/ll/aaaa).]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data uciderii animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și în care se desfășoară un program de vaccinare împotriva febrei aftoase la bovine deținute sub supravegherea autorității competente din țara terță sau din teritoriul respectiv.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data uciderii animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și în care se desfășoară un program de vaccinare împotriva febrei aftoase la bovine deținute sub supravegherea autorității competente din țara terță sau din teritoriul respectiv; această supraveghere include controlul eficacității programului de vaccinare prin supraveghere serologică regulată care indică nivelurile adecvate de anticorpi la animale și demonstrează absența circulației virusului febrei aftoase în zonă.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data uciderii animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective și absența bolii este controlată de autoritatea competentă a țării terțe sau a teritoriului printr-o supraveghere serologică regulată care demonstrează absența circulației virusului febrei aftoase.]</p> <p>II.2.2. a fost obținută de la animale ucise:</p> <p>(a) [[la ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾ [între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾⁽⁹⁾];</p> <p>(b) la o distanță care depășește 20 de km de la frontiera oricărei zone care, în momentul uciderii, nu era listată pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele), de camelide sălbatice și cervide sălbatice;</p> <p>(c) într-o zonă cu raza de 20 de km unde, în perioada de 60 de zile anterioare, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine.</p> <p>II.2.3. a fost obținută într-o unitate de prelucrare a vânatului în care și în jurul căreia, pe o rază de 10 km, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine în perioada de 30 de zile înainte de data uciderii.</p> <p>II.2.4. a fost strict separată de carnea proaspătă care nu îndeplinește cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele), de camelide sălbatice și cervide sălbatice pe parcursul operațiunilor de tranșare și până la:</p> <p>⁽¹⁾ fie [ambalarea pentru depozitare;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [încărcarea, sub formă de carne proaspătă neambalată, în mijlocul de transport pentru expedierea către Uniune].</p>
--	---



M5

ȚARA

Model de certificat RUW

	<p>[[II.2.5.este carne proaspătă dezosată, alta decât organele, și a fost obținută din carcase:</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾ [(i) din care au fost eliminați principalii ganglioni limfatici accesibili; (ii) care a fost supusă maturării la o temperatură de peste +2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de dezosare; și (iii) în care valoarea pH-ului cărnii a fost mai mică de 6,0 la testele electronice în centrul mușchiului longissimus dorsi după maturare și înainte de dezosare.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾ [(i) din care au fost eliminați principalii ganglioni limfatici accesibili; și (ii) care a fost supusă maturării la o temperatură de peste +2 °C timp de cel puțin 24 de ore înainte de dezosare;]]⁽¹⁾</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cărnii proaspete [conform definiției din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004], cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de animale sălbatice din familia Bovidae [altele decât bovinele, ovinele și caprinele, conform definiției de la articolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei¹], de camelide sălbatice și cervide sălbatice [conform definiției de la articolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692] care au fost ucise în sălbăticie, inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a acestei cărnii proaspete. Excluderea organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi introduse în Uniune utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.11: „Locul de expediere”: numele și adresa unității de expediere.</p> <p>Caseta I.15: Se precizează numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze PIF de intrare în Uniune.</p> <p>Caseta I.19: Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>Caseta I.27: Se utilizează codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA): 02.01, 02.02, 02.04, 02.06, 02.08.90 sau 05.04.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: „Natura mărfii”: Se precizează „carcasă întregă”, „parte laterală a carcaserii”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”. „Tipul de tratament”: Se precizează „maturată” sau „nejuruită”, după caz. Dacă sunt congelate, a se indica data congelării (ll/aa) bucăților. „Abator”: unitate de prelucrare a vânatului.</p>
--	---

1

Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RUW

	<p>Partea II:</p> <p>(1) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(2) Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(3) Se aplică în cazul în care carnea a fost obținută dintr-o țară menționată la capitolul F punctul 2 din anexa IX la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.</p> <p>(4) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(5) Numai pentru zonele cu o dată de deschidere care figurează în coloana 8 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(6) Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „<i>Maturare, pH și dezosare</i>” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(7) Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „<i>Program de vaccinare controlată</i>” în plus față de intrarea „<i>Maturare, pH și dezosare</i>” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(8) Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „<i>Nu se efectuează vaccinare</i>” în plus față de intrarea „<i>Maturare, pH și dezosare</i>” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(9) Data sau datele uciderii. Această carne este autorizată să intre în Uniune numai în cazul în care carnea a fost obținută de la animale ucise după data autorizăției pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele), de camelide sălbatice și cervide sălbatice care sunt ucise în sălbăticie în zona menționată/zonelor menționate la punctul II.2.1, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrărilor de astfel de carne din această zonă/aceste zone sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei zone/acestor zone pentru introducerea în Uniune a acestei cărnii nu era suspendată.</p> <p>(10) Pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „<i>Maturare și dezosare</i>” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404. Carnea dezosată maturată este autorizată să intre în Uniune numai după 21 de zile de la data sacrificării animalelor.</p>
	<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

▼ M5

CAPITOLUL 7

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA ORGANELOR, A CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE ANIMALE CRESCUTE CA VÂNAT DE CRESCĂTORIE DIN RASE SĂLBATICE DE PORCINE ȘI ANIMALE DIN FAMILIA *TAYASSUIDAE* (MODEL SUF)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	CODUL QR
		I.3 Autoritatea competentă centrală		
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului			
	I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
	I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă	I.23	

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat SUF

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific că carnea proaspătă⁽²⁾ de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și din familia Tayassuidae descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. carnea a fost obținută în conformitate cu condițiile stabilite în secțiunea III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.3. carnea îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei ^D și, în special, a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea Trichinella, cu rezultate negative;</p> <p>II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consum uman în urma inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8-14, 16, 27, 30, 31, 33, 34, 37 și 38 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și articolele 3-8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>II.1.5. ⁽¹⁾ fie carcasa, sau părți ale acesteia, a fost marcată cu o marcă de sănătate în conformitate cu articolul 48 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și anexa II la acesta;] ⁽¹⁾ fie[pachetelor de carne li s-a aplicat o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de Trichinella în carne (JO L 212, 11.8.2015, p. 7).



M5

ȚARA

Model de certificat SUF

	<p>II.1.6. carnea respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.7. sunt îndeplinite garanțiile referitoare la animale vii și la produsele provenind de la acestea prevăzute în planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F;</p> <p>II.1.8. carnea a fost produsă în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^G și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^H;</p> <p>II.1.9. carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea proaspătă descrisă în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost obținută în zona/zonile cu codul/codurile:⁽³⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune carne proaspătă de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae și este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^I și:</p> <p>(a) în care infecția cu virusul peștei bovine nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾ [(b) în care pesta porcină africană nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective.]</p>
--	---

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^H Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^I Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat SUF

	<p>⁽¹⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată din data de ___/___/___ (zz/ll/aaaa).]</p> <p>⁽¹⁾ fie [(c) în care pesta porcină clasică nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾ fie [(c) în care pesta porcină clasică nu a fost raportată din data de ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective o perioadă de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă].</p> <p>II.2.2. a fost obținută de la animale care:</p> <p>⁽¹⁾ fie [au rămas în zona menționată/zonelor menționate la punctul II.2.1 de la naștere sau timp de cel puțin 3 luni înainte de [sacrificare]⁽¹⁾ [ucidere]⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [au fost introduse la ___/___/___ (zz/ll/aaaa) în zona menționată la punctul II.2.1, din zona cu codul ___ - __⁽³⁾ care la data respectivă era autorizată pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae și unde acestea au rămas de la naștere, sau cel puțin 3 luni înainte de [sacrificare]⁽¹⁾ [ucidere]⁽¹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [au fost introduse la ___/___/___ (zz/ll/aaaa) în zona menționată la punctul II.2.1, din statul membru cu codul ISO _____.]</p> <p>II.2.3. a fost obținută de la animale care provin din unități:</p> <p>(a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării terțe sau a teritoriului și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei^J;</p> <p>(b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>(c) care nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul [expedierii către abator]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾;</p>
--	---

J

Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat SUF

	<p>(d) în care niciun animal deținut nu a fost vaccinat împotriva febrei aftoase, infecției cu virusul pestei bovine, pestei porcine africane și pestei porcine clasice;</p> <p>(e) în care și în proximitatea căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv după caz teritoriul unei țări învecinate, nu au fost raportate febra aftoasă, infecția cu virusul pestei bovine, pesta porcină africană și pesta porcină clasică în perioada de 30 de zile înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾.</p> <p>II.2.4. a fost obținută de la animale care:</p> <p>(a) au fost ținute separat de unguitate sălbatice de la naștere;</p> <p>(b) nu au intrat în contact cu animale cu un statut sanitar inferior în timpul [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾.</p> <p>⁽¹⁾ fie [(c) au fost expediate din unitatea de origine către un abator autorizat:</p> <ul style="list-style-type: none"> - cu mijloace de transport: (i) construite astfel încât animalele să nu poată scăpa sau cădea; (ii) în care este posibilă inspecția vizuală a locului unde sunt ținute animalele; (iii) din care sunt împiedicate sau reduse la minimum scăpările de excremente de animale, de literă sau de furaje, și (iv) care au fost curățate și dezinfectate cu un dezinfectant autorizat de autoritatea competentă a țării terțe sau a teritoriului imediat înainte de transportul animalelor și fără a intra în contact cu alte animale care nu au îndeplinit condițiile menționate la punctele II.2.1, II.2.2 și II.2.3; - fără a trece printr-o zonă care nu este autorizată pentru introducerea în Uniune de carne proaspătă de animale din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae, crescute ca vânat de crescătorie, și fără să intre în contact cu animale cu un statut sanitar inferior;] <p>⁽¹⁾ fie [(c) după ce au fost ucise pe loc, corpurile animalelor au fost expediate direct de la locul uciderii la un abator:</p> <ul style="list-style-type: none"> - situat în zona menționată la punctul II.2.1; - în mijloace de transport și containere: (i) curățate și dezinfectate, cu un dezinfectant autorizat de autoritatea competentă din țara terță sau din teritoriul de origine, înaintea încărcării corpurilor animalelor; (ii) au fost construite astfel încât statutul sanitar al corpurilor animalelor nu a fost periclitat în timpul transportului; - fără a trece printr-o zonă care nu este autorizată pentru introducerea în Uniune de carne proaspătă de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae și fără să intre în contact cu animale sau corpuri de animale cu un statut sanitar inferior;] <p>(d) au fost [sacrificate]⁽¹⁾ [ucise]⁽¹⁾ [[la ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾[între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾⁽⁶⁾.</p>
--	---

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat SUF

	<p>II.2.5. a fost obținută într-un abator în care și în proximitatea căruia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a fost raportată niciuna dintre bolile menționate la punctul II.2.1 în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării animalelor.</p> <p>II.2.6. a fost strict separată de carnea proaspătă care nu îndeplinește cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae pe parcursul operațiunilor de [sacrificare,]⁽¹⁾ tranșare și până la:</p> <p>⁽¹⁾ fie [ambalarea pentru depozitare;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [încărcarea, sub formă de carne proaspătă neambalată, în mijlocul de transport pentru expedierea către Uniune].</p> <p>II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea descrisă în partea I este obținută de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cărnii proaspete [conform definiției din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004], cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine [conform definiției de la articolul 2 punctul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692] și animale din familia Tayassuidae, care au fost sacrificate într-un abator sau în unitatea lor de origine, inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a acestei cărnii proaspete.</p> <p>Excluderea organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi introduse în Uniune utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404. - Caseta I.11: Locul de expediere: numele și adresa unității de expediere. - Caseta I.15: Se precizează numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze PIF de intrare în Uniune. - Caseta I.27: Se utilizează codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA): 02.03, 02.08.90 sau 05.04.
--	--

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat SUF

<p>- Caseta I.19: Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>- Caseta I.27: Natura mărfii: Se precizează „carcasă întregă”, „parte laterală a carcasei”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”.</p> <p>- Caseta I.27: Tipul de tratament: După caz, se precizează dezosată sau cu os. În cazul în care carnea este congelată, se precizează data congelării (ll/aa) bucăților.</p> <p>Partea II:</p> <p>(1) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(2) Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(3) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(4) Nu se aplică în cazul animalelor din familia Tayassuidae.</p> <p>(5) Numai pentru zonele cu o dată de deschidere care figurează în coloana 8 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(6) Data sau datele sacrificării sau uciderii. Această carne este autorizată să intre în Uniune numai în cazul în care carnea a fost obținută de la animale sacrificate sau ucise după data autorizației zonei/zonelor menționate la punctul II.2.1 pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrărilor de astfel de carne din această zonă/aceste zone sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei zone/acestor zone pentru introducerea în Uniune a acestei cărnii nu era suspendată.</p>	
Medic veterinar oficial	
Numele (cu majuscule)	
Data	Calificarea și titlul
Ștampila	Semnătura

▼ M5

CAPITOLUL 8

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA ORGANELOR, A CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE ANIMALE SĂLBATICE DIN RASE SĂLBATICE DE PORCINE ȘI ANIMALE DIN FAMILIA *TAYASSUIDAE* (MODEL SUW)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1	Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2	Referința certificatului
			I.3	Autoritatea competentă centrală
			I.4	Autoritatea competentă locală
			I.2a	Referință IMSOC
	I.5	Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6	Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării
	I.7	Țara de origine Codul ISO al țării	I.9	Țara de destinație Codul ISO al țării
	I.8	Regiunea de origine Cod	I.10	Regiunea de destinație Cod
	I.11	Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12	Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării
	I.13	Locul de încărcare	I.14	Data și ora plecării
	I.15	Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16	Postul de inspecție la frontiera de intrare
			I.17	Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării
	I.18	Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat		
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului			
I.20	Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21	<input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22	<input type="checkbox"/> Pentru piața internă	
		I.23		

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete		I.25 Cantitatea totală		I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia				
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj		Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete		Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului		



TARA

Model de certificat SUW

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1 Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific că carnea proaspătă⁽²⁾ de animale sălbatice din rase sălbatice de porcine sau animale din familia Tayassuidae descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. carnea a fost obținută în concordanță cu secțiunea IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, în special:</p> <p>(i) înainte îndepărtării pielii, a fost depozitată și manipulată separat de alte produse alimentare și nu a fost congelată;</p> <p>și</p> <p>(ii) după îndepărtarea pielii, a fost supusă unei inspecții finale, astfel cum este menționat la punctul II.1.4;</p> <p>II.1.3. carnea îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei ^D și, în special, a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea Trichinella, cu rezultate negative;</p> <p>II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consum uman în urma inspecției post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 10, 12-15, 28, 30, 31, 33, 34 și 37 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>(¹) II.1.5. (¹) fie [carcasa, sau părți ale acesteia, a fost marcată cu o marcă de sănătate în conformitate cu articolul 48 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și anexa II la acesta;]</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de Trichinella în carne (JO L 212, 11.8.2015, p. 7).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat SUW

	<p>(¹) fie [pachetele de carne au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p> <p>II.1.6. carnea respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.8. carnea a fost produsă în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I;</p> <p>II.1.9. carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea proaspătă descrisă în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost obținută în zona/zonile cu codul/codurile:⁽³⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 ^J pentru introducerea în Uniune de carne proaspătă de animale sălbatice din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae și:</p> <p>(a) în care infecția cu virusul peștei bovine nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data uciderii animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective; și</p> <p>(¹) fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data uciderii animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective.]</p>
--	--

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^J Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat SUW

	<p>⁽¹⁾⁽⁴⁾ fie [(b) în care febra aftoasă nu a fost raportată din data de ___/___/___ (zz/ll/aaaa).]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾ fie [(c) în care pesta porcină clasică nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data uciderii animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă și, în aceeași perioadă, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾ fie [(c) în care pesta porcină clasică nu a fost raportată din data de ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolii respective o perioadă de 12 luni înainte de data [sacrificării]⁽¹⁾ [uciderii]⁽¹⁾ animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă].</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾ [(d) în care pesta porcină africană nu a fost raportată o perioadă de 12 luni înainte de data uciderii animalelor de la care a fost obținută carnea proaspătă.]</p> <p>II.2.2. a fost obținută de la animale ucise:</p> <p>(a) [[la ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾ [între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽¹⁾⁽⁶⁾;</p> <p>(b) la o distanță care depășește 20 de km de la frontiera oricărei zone care, în momentul uciderii, nu era listată pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de ungulate sălbatice;</p> <p>(c) într-o zonă cu raza de 20 de km unde, în perioada de 60 de zile anterioare uciderii animalelor, nu au fost raportate febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine.</p> <p>II.2.3. a fost obținută într-o unitate de prelucrare a vânatului în care și în jurul căreia, pe o rază de 10 km, nu au fost raportate febra aftoasă, infecția cu virusul pestei bovine și pesta porcină clasică ⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[și pesta porcină africană] în perioada de 30 de zile înainte de data uciderii.</p> <p>II.2.4. a fost strict separată de carnea proaspătă care nu îndeplinește cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de animale sălbatice din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae pe parcursul operațiunilor de tranșare și până la:</p> <p>⁽¹⁾ fie [ambalarea pentru depozitare.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [încărcarea, sub formă de carne proaspătă neambalată, în mijlocul de transport pentru expedierea către Uniune.]</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cărnii proaspete de animale sălbatice din rase sălbatice de porcine [conform definiției de la articolul 2 punctul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei] și animale din familia Tayassuidae, care au fost ucise în sălbăticie, inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a acestei cărnii proaspete. Excluderea organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi introduse în Uniune utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.</p>
--	---

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat SUW

<p>După intrare, carcasele nejupute trebuie trimise fără întârziere unității de prelucrare de destinație.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.11: Locul de expediere: numele și adresa unității de expediere.</p> <p>Caseta I.15: Se precizează numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze PIF de intrare în Uniune.</p> <p>Caseta I.19: Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>Caseta I.27: Se utilizează codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA): 02.03, 02.08.90 sau 05.04.</p> <p>Caseta I.27: Natura mărfii: Se precizează „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcaserii”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”.</p> <p>Caseta I.27: Tipul de tratament: Se precizează „maturată” sau „nejupută”, după caz. Dacă sunt congelate, a se indica data congelării (II/aa) bucăților.</p> <p>Caseta I.27: „Abator”: unitate de prelucrare a vânatului.</p> <p>Partea II:</p> <p>(1) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(2) Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(3) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(4) Numai pentru zonele cu o dată de deschidere care figurează în coloana 8 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(5) Nu se aplică în cazul animalelor din familia Tayassuidae.</p> <p>(6) Data sau datele uciderii. Această carne este autorizată să intre în Uniune numai în cazul în care carnea a fost obținută de la animale ucise după data autorizației zonei/zonelor menționate la punctul II.2.1 pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae care sunt ucise în sălbăticie, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrării acestei cărnii din această zonă/aceste zone sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei zone/acestor zone pentru introducerea în Uniune a acestei cărnii nu era suspendată.</p>	
Medic veterinar oficial	
Numele (cu majuscule)	
Data	Calificarea și titlul
Ștampila	Semnătura

▼ **M5**

CAPITOLUL 9

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA ORGANELOR, A CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE VÂNAT SĂLBATIC DIN FAMILIA SOLIPEDELOR, SUBGENUL *HIPPOTIGRIS* (ZEBRĂ) (MODEL EQW)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE					
Partea I: Descrierea transportului	I.1	Expedito/Exportator Nume Adresă Țara	I.2	Referința certificatului	I.2a	Referință IMSOC	
		Codul ISO al țării	I.3	Autoritatea competentă centrală	CODUL QR		
			I.4	Autoritatea competentă locală			
	I.5	Destinatar/Importator Nume Adresă Țara	I.6	Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara			
		Codul ISO al țării		Codul ISO al țării			
	I.7	Țara de origine	Codul ISO al țării	I.9	Țara de destinație	Codul ISO al țării	
	I.8	Regiunea de origine	Cod	I.10	Regiunea de destinație	Cod	
	I.11	Locul de expediere Nume Adresă Țara	Nr. de înregistrare/aprobare Codul ISO al țării	I.12	Locul de destinație Nume Adresă Țara	Nr. de înregistrare/aprobare Codul ISO al țării	
	I.13	Locul de încărcare		I.14	Data și ora plecării		
	I.15	Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare		I.16	Postul de inspecție la frontiera de intrare		
			I.17	Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial			
I.18	Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat			
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului	Nr. sigiliului					
I.20	Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman						

▼ **M5**

I.21		I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
		I.23			
I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul		Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final		Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat EQW

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1 Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei^C și certific că carnea proaspătă de vânat sălbatic din familia solipedelor, subgenul <i>Hippotigris</i> (zebră) descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. carnea a fost obținută în conformitate cu secțiunea IV capitolele I și II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.3. carnea îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei^D și, în special, a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea <i>Trichinella</i>, cu rezultate negative;</p> <p>II.1.4. carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecției post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 10, 12-15, 28, 31-34 și 37 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>(¹) II.1.5. fie [carcasa, sau părți ale acesteia, a fost marcată cu o marcă de sănătate în conformitate cu articolul 48 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și anexa II la acesta;]</p> <p>(¹) fie [pachetele de carne au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de *Trichinella* în carne (JO L 212, 11.8.2015, p. 7).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat EQW
	<p>II.1.6. carnea respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.8. carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat intrării în Uniune a cărnii proaspete, cu excepția organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic, de vânat sălbatic din familia solipedelor, subgenul Hippotigris (zebră).</p> <p>Excluderea organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi introduse în Uniune utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă</p> <p>Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>După intrarea în Uniune, corpurile nejustificate trebuie trimise fără întârziere unității de prelucrare de destinație.</p> <p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.11: „Locul de expediere”: numele și adresa unității de expediere.</p> <p>Caseta I.15: Se precizează numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze PIF de intrare în Uniune.</p> <p>Caseta I.19: Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>Caseta I.27: Se utilizează codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA): 02.08.90 sau 05.04.</p>

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat EQW

	Casetă I.27:	<p>Descrierea transportului: <i>„Natura mărfii”</i>: Se precizează „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcaseri”, „sferturi de carcasă” sau „bucăți”.</p> <p><i>„Tipul de tratament”</i>: Se precizează „maturată” sau „nejupuită”, după caz. Dacă sunt congelate, a se indica data congelării (ll/aa) bucăților.</p> <p><i>„Abator”</i>: unitate de prelucrare a vânatului.</p> <p>Partea II: ⁽¹⁾ Se păstrează mențiunea adecvată.</p>
Funcționarul responsabil cu certificarea		
Numele (cu majuscule)		
Data		Calificarea și titlul
Ștampila		Semnătura

▼ M5

CAPITOLUL 10

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN, DE RUMEGĂTOARE DOMESTICE(MODEL RUM-MSM)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatator/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului			
	I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman <input type="checkbox"/> Prelucrare suplimentară			
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24	Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RUM-MSM

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii separate mecanic]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^C, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^D și certific că carnea separată mecanic de rumegătoare domestice descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. carnea separată mecanic provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. [carnea separată mecanic a fost produsă în conformitate cu condițiile prevăzute în secțiunea V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și a fost congelată la o temperatură internă de maximum -18 °C;]</p> <p>II.1.3. carnea separată mecanic a fost derivată din carne care a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8-14, 16, 17, 20, 21, 24, 29, 33-35, 37 și 38 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 3, 4, 5, 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>II.1.4. [pachetele de carne separată mecanic au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RUM-MSM

	<p>II.1.5. carnea separată mecanic respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.6. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.7. carnea separată mecanic a fost produsă în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I;</p> <p>II.1.8. carnea separată mecanic a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunea V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.9. cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):</p> <p>(a) țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^J ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil;</p> <p>(b) carnea separată mecanic a fost obținută din oase de bovine, ovine sau caprine 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 neglijabil de ESB și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB.</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea separată mecanic descrisă în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost preparată din și conține doar carne proaspătă⁽²⁾ obținută în zona/zonile cu codul/codurile:⁽³⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune carne proaspătă din speciile descrise la punctul II.2.2 de la care a fost obținută carnea proaspătă și este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 ^K fără intrarea legată de condițiile specifice „Maturare, pH și dezosare” din coloana 5 din tabelul menționat.</p>
--	--

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^J Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

^K Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RUM-MSM

	<p>II.2.2. conține carne proaspătă care îndeplinește toate cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune de carne proaspătă prevăzute în modelul relevant de certificat⁽⁴⁾ și, prin urmare, este eligibilă să intre în Uniune ca atare, obținută de la animale deținute din următoarele specii: [bovine]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [ovine și/sau caprine]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [camelide și/sau cervide și/sau animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele)]⁽¹⁾⁽⁵⁾.</p> <p>II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea descrisă în partea I este obținută de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cărnii separate mecanic [conform definiției din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] obținută din carne proaspătă de bovine, ovine și/sau caprine domestice, camelide și/sau cervide și/sau animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele), inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a acestui preparat din carne.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea II:</p> <p>(1) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(2) Carne proaspătă conform definiției de la articolul 2 punctul 41 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei^L.</p> <p>(3) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea I a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(4) Modele de certificate prevăzute în anexele la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235: BOV pentru carne proaspătă și carne tocată de bovine; certificat OVI pentru carne proaspătă și carne tocată de ovine și caprine; certificat RUF pentru carne proaspătă de animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie.</p> <p>(5) Numai din zone enumerate fără condiții specifice referitor la <i>Maturare, pH și dezosare</i> în partea I din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p>
	<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

^L Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

CAPITOLUL 11

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN, DE PORCINE DOMESTICE(MODEL SUI-MSM)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Referința documentului comercial Codul ISO al țării		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului				
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman <input type="checkbox"/> Prelucrare suplimentară				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24	Numărul total de pachete		I.25	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia	Subspecia/Categoria			
		Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul		Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
		Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat SUI-MSM

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii separate mecanic]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific că carnea separată mecanic de porcine domestice descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. carnea separată mecanic provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. [carnea separată mecanic a fost produsă în conformitate cu condițiile prevăzute în secțiunea V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și a fost congelată la o temperatură internă de maximum -18 °C;]</p> <p>II.1.3 carnea separată mecanic a fost derivată din carne care îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei ^D, în special:</p> <p>(¹) fie [a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea Trichinella, cu rezultate negative;]</p> <p>(¹) fie [a făcut obiectul unui tratament de congelare în conformitate cu anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375.]</p> <p>(¹)(⁵) fie [provine de la porcine domestice care fie provin dintr-o exploatație recunoscută oficial ca exploatație care aplică condiții de adăpost controlate în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375, fie nu sunt înțărcate și au vârsta mai mică de 5 săptămâni.]</p> <p>II.1.4. carnea separată mecanic a fost derivată din carne care a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8-17, 23, 24, 30, 31, 33-35, 37 și 38 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 3, 4, 5, 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de Trichinella în carne (JO L 212, 11.8.2015, p. 7).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat SUI-MSM

	<p>II.1.5. [pachetele de carne separată mecanic au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.6. carnea separată mecanic respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.7. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.8. carnea separată mecanic a fost produsă în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I;</p> <p>II.1.9. carnea separată mecanic a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunea V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea separată mecanic descrisă în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost preparată din și conține doar carne proaspătă⁽²⁾ obținută în zona/zonile cu codul/codurile:⁽³⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune carne proaspătă din speciile descrise la punctul II.2.2 de la care a fost obținută carnea proaspătă și este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 ^J fără intrarea legată de condițiile specifice „<i>Maturare, pH și dezosare</i>” din coloana 5 din tabelul menționat.</p> <p>II.2.2. conține carne proaspătă care îndeplinește toate cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune de carne proaspătă prevăzute în modelul relevant de certificat⁽⁴⁾ și, prin urmare, este eligibilă să intre în Uniune ca atare, obținută de la animale din rase domestice de porcine, animale deținute din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae, crescute ca vânat de crescătorie.</p>
--	--

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^J Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat SUI-MSM

<p>II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea descrisă în partea I este obținută de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cămii separate mecanic [conform definiției din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] obținută din carne proaspătă de animale deținute din rase domestice și sălbatice de porcine, inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a acestei cămii.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(²) Carne proaspătă conform definiției de la articolul 2 punctul 41 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^K.</p> <p>(³) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(⁴) Modele de certificate prevăzute în anexele la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235: certificat POR pentru carnea proaspătă și carnea tocată de animale deținute din rase domestice de porcine; certificat SUF pentru carne proaspătă de animale deținute din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae, crescute ca vânat de crescătorie.</p> <p>(⁵) Derogarea pentru porcinele domestice care provin dintr-o exploatație recunoscută oficial ca exploatație care aplică condiții de adăpost controlate se poate aplica numai în țările enumerate în anexa VII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375.</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>

^K Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

CAPITOLUL 12

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, ORIGINARĂ DIN NOUA ZEELANDĂ, CARE TRANZITEAZĂ PRIN SINGAPORE CU DESCĂRCARE, EVENTUAL DEPOZITARE ȘI REÎNCĂRCARE ÎNAINTE DE INTRAREA ÎN UNIUNE (MODEL NZ-TRANSIT-SG)

ȚARA		Certificat de sănătate animală pentru UE			
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC		
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR		
		I.4 Autoritatea competentă locală			
		I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării			
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod			
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării			
		I.13 Locul de încărcare		I.14 Data și ora plecării	
		I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare		I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial	
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat				
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului				
	I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă				
	I.23				

▼ **M5**

I.24	Numărul total de pachete		I.25	Cantitatea totală	I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27 Descrierea transportului						
Codul NC	Specia	Subspecia/Categoria				
		Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă	
Abatorul		Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului	
<input type="checkbox"/> Consumator final		Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului		

▼ M5

ȚARA

Model de certificat NZ-TRANSIT-SG

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea proaspătă⁽²⁾ descrisă în partea I:</p> <p>II.1.1. este originară din Noua Zeelandă și este autorizată pentru intrarea în Uniune drept carne care tranzitează prin Singapore în conformitate cu partea I din anexa XXII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404^A, și</p> <p>II.1.2. are ca destinație Uniunea și este însoțită de un certificat sanitar-veterinar întocmit în conformitate cu modelul prevăzut în anexa I la Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/1901 a Comisiei^B, emis de autoritatea competentă din Noua Zeelandă, cu numărul de referință al certificatului..... și</p> <p>II.1.3. în cursul tranzitului a fost descărcată, depozitată, reîncărcată și transportată în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în secțiunea I, respectiv V, din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, și</p> <p>II.1.4. în timpul tuturor etapelor tranzitului a fost ținută separat de produse de origine animală care nu sunt eligibile pentru intrarea în Uniune, și</p> <p>II.1.5. este eligibilă pentru intrarea în Uniune.</p> <p>II.2 Atestare de tranzit</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că transportul de carne proaspătă descrisă în partea I:</p> <p>II.2.1. a sosit în zona vamală din aeroportul din Singapore în cutii cu cel puțin un sigiliu inviolabil aplicat pe ambalajul exterior al fiecărei cutii într-un mod care să nu permită deschiderea cutiilor fără ca cel puțin un sigiliu să fie distrus sau deteriorat, și</p> <p>II.2.2. imediat după descărcarea din aeronavă, a fost supus controlului documentelor și al identității și, după caz, unui control fizic⁽³⁾ de către autoritatea competentă din Singapore, și</p> <p>II.2.3. a fost depozitat într-o unitate autorizată în zona vamală din Singapore⁽⁴⁾, și</p>	

^A Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^B Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/1901 a Comisiei din 20 octombrie 2015 de stabilire a normelor de certificare și a unui model de certificat sanitar pentru importul în Uniune de transporturi de animale vii și de produse de origine animală provenind din Noua Zeelandă și de abrogare a Deciziei 2003/56/CE (JO L 277, 22.10.2015, p. 32).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat NZ-TRANSIT-SG

	<p>II.2.4. a fost reîncărcat într-un container frigorific într-o unitate autorizată din zona vamală din Singapore, sub supravegherea autorității competente din Singapore, și containerul frigorific:</p> <p>II.2.5. a fost sigilat de către autoritatea vamală din Singapore, în vederea transportului de la unitatea autorizată la portul maritim din Singapore, și</p> <p>II.2.6. a fost sigilat de către autoritatea competentă din Singapore, în vederea transportului de la unitatea autorizată până la sosirea la primul post de inspecție la frontieră al Uniunii.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat vizează transporturile următoarelor mărfuri originare din Noua Zeelandă, a căror introducere în Uniune de către Noua Zeelandă este autorizată, care sunt însoțite de modelul corespunzător de certificat sanitar-veterinar emis de autoritatea competentă din Noua Zeelandă, care au ca destinație Uniunea și care sunt descărcate, reîncărcate și tranzitate, cu sau fără depozitare, prin Singapore:</p> <p>Carne proaspătă, inclusiv carne tocată, obținută de la următoarele specii [conform definiției de la articolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^C]:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. bovine; 2. ovine și caprine; 3. rase domestice de porcine; 4. ecvidee. <p>Carne proaspătă, cu excepția organelor și a cărnii tocate, obținută de la următoarele specii [conform definiției de la articolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692]:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele), camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie; 2. animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele), camelide sălbatice și cervide sălbatice; 3. animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și din familia Tayassuidae. 4. animale sălbatice din rase sălbatice de porcine și animale sălbatice din familia Tayassuidae; <p>Prezentul certificat de sănătate animală trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p>
--	---

^C Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat NZ-TRANSIT-SG

	<p>Partea I:</p> <p>Caseta I.7: Țara de origine este aici țara de expediere: Singapore.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului:</p> <p>Natura mărfii: Se precizează „carcasă întreagă”, „parte laterală a carcaseri”, „sferturi de carcasă”, „bucăți” sau „carne tocată”. Numărul de autorizare: Se precizează unitățile autorizate din Noua Zeelandă.</p> <p>Partea II:</p> <p>(1) Pentru transporturile de carne proaspătă pentru care echivalența a fost stabilită în temeiul Acordului dintre Comunitatea Europeană și Noua Zeelandă (Decizia 97/132/CE a Consiliului ^D), modelul corespunzător de certificat sanitar-veterinar este prevăzut în anexa I la Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/1901 a Comisiei ^E.</p> <p>(2) Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(3) În cazuri excepționale care prezintă un risc la adresa sănătății animale sau a sănătății publice sau când se suspectează existența unor nereguli, trebuie efectuate controale fizice suplimentare.</p> <p>(4) Se elimină în cazul în care transportul a fost reincărcat fără depozitare.</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>

^D Decizia 97/132/CE a Consiliului din 17 decembrie 1996 privind încheierea Acordului dintre Comunitatea Europeană și Noua Zeelandă privind măsurile sanitare aplicabile în comerțul cu animale vii și produse de origine animală (JO L 57, 26.2.1997, p. 4).

^E Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/1901 a Comisiei din 20 octombrie 2015 de stabilire a normelor de certificare și a unui model de certificat sanitar pentru importul în Uniune de transporturi de animale vii și de produse de origine animală provenind din Noua Zeelandă și de abrogare a Deciziei 2003/56/CE (JO L 277, 22.10.2015, p. 32).

▼ M5

CAPITOLUL 13

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE, DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE PĂSĂRI DE CURTE, ALTELE DECÂT RATITELE (MODEL POU)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului			
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24	Numărul total de pachete		I.25	Cantitatea totală		I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului								
Codul NC	Specia	Subspecia/Categoria						
		Depozitul frigorific	Marca de identificare				Greutatea netă	
Abatorul					Numărul de pachete		Numărul lotului	
		Data colectării/producției			Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului			

▼ M5

ȚARA

Model de certificat POU

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	
	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
	<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific că carnea proaspătă⁽¹⁾ de pasăre, alta decât de ratite, descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(b) a fost produsă în conformitate cu condițiile prevăzute în secțiunile II și V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(c) a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8-14, 25, 33 și 35-38 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 3 și 5-8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>(d) a fost marcată cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(e) respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^D;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).



M5

ȚARA	Model de certificat POU
	<p>(f) sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^E, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^F pentru țara de origine în cauză;</p> <p>(g) a fost produsă în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^G și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^H;</p> <p>⁽²⁾[(h) îndeplinește cerințele din Regulamentul (CE) nr. 1688/2005 al Comisiei ^I.]</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea proaspătă⁽¹⁾ de pasăre, alta decât de ratite, descrisă în prezentul certificat:</p> <p>II.2.1. a fost obținută în zona cu codul:⁽³⁾ care, la data eliberării prezentului certificat:</p> <p>(a) este autorizată și enumerată în partea I din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 ^J pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de pasăre, alta decât de ratite;</p> <p>(b) pune în aplicare un program de supraveghere epidemiologică a gripei aviare înalt patogene în conformitate cu articolul 141 litera (a) din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^K;</p> <p>(c) este considerată indemnă de gripă aviară înalt patogenă în conformitate cu articolul 38 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692;</p> <p>(d) este considerată indemnă de infecția cu virusul bolii de Newcastle în conformitate cu articolul 39 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692;</p>

^E Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^F Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^G Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^H Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^I Regulamentul (CE) nr. 1688/2005 al Comisiei din 14 octombrie 2005 privind aplicarea Regulamentului (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește garanțiile speciale în materie de Salmonella pentru loturile de anumite cărnuri și ouă către Finlanda și Suedia (JO L 271, 15.10.2005, p. 17).

^J Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^K Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat POU
	<p>II.2.2. a fost obținută în zona menționată la punctul II.2.1, în care:</p> <p>⁽⁴⁾fie [(a) nu se efectuează vaccinarea împotriva gripei aviare înalt patogene;]</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁵⁾fie [(a) vaccinarea împotriva gripei aviare înalt patogene se efectuează în conformitate cu un program de vaccinare care îndeplinește cerințele stabilite în anexa XIII la Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]</p> <p>⁽⁴⁾fie [(b) este interzisă vaccinarea împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle cu vaccinuri care nu îndeplinesc atât criteriile generale, cât și cele specifice din anexa XV la Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁶⁾fie [(b) vaccinarea împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle cu vaccinuri care îndeplinesc numai criteriile generale din anexa XV la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 nu este interzisă, iar carnea proaspătă a fost obținută de la păsări de curte care:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) nu au fost vaccinate cu vaccinuri vii atenuate preparate dintr-o tulpină matcă a virusului bolii de Newcastle care are un grad de patogenitate mai mare decât tulpinile lentogene ale virusului în ultimele 30 de zile anterioare datei sacrificării; (ii) au fost supuse unui test de izolare a virusului⁽⁷⁾ pentru infecția cu virusul bolii de Newcastle, efectuat în momentul sacrificării pe un eșantion aleatoriu de tamponare cloacale prelevate de la cel puțin 60 de păsări din fiecare efectiv în cauză, fără să se depisteze paramixovirusuri aviare cu un ICPI mai mare de 0,4; (iii) în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării nu au venit în contact cu păsări de curte care nu îndeplinesc condițiile prevăzute la punctele (i) și (ii);] <p>II.2.3. a fost obținută de la animale care provin din unități:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării sau a teritoriului de proveniență și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692; (b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente; (c) în care și în jurul căreia într-o zonă cu raza de 10 km, incluzând, după caz, teritoriul unei țări învecinate, nu a existat niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle o perioadă de cel puțin 30 de zile anterioare datei sacrificării;

▼ M5

ȚARA	Model de certificat POU
	<p>(d) care, în momentul sacrificării animalelor, nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>II.2.4. a fost obținută de la animale care:</p> <p>⁽⁴⁾ fie [(a) au rămas în zona menționată la punctul II.2.1 de la ecloziune până la data sacrificării;]</p> <p>⁽⁴⁾ fie [(a) au fost importate în zona menționată la punctul II.2.1 ca pui de o zi, păsări de curte de reproducție, păsări de curte pentru producție sau păsări de curte destinate sacrificării în conformitate cu cerințe de sănătate animală care sunt cel puțin la fel de stricte ca și cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2016/429 și din Regulamentul delegat (UE) 2020/692, din:</p> <p>⁽⁴⁾ fie [o zonă enumerată în partea 1 din anexa V la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a acestor mărfuri;]</p> <p>⁽⁴⁾ fie [un stat membru;]</p> <p>⁽⁴⁾ fie [(b) nu au fost vaccinate împotriva gripei aviare înalt patogene;]</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁵⁾ fie [(b) au fost vaccinate împotriva gripei aviare înalt patogene în conformitate cu un program de vaccinare care îndeplinește cerințele stabilite în anexa XIII la Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]</p> <p>⁽⁴⁾ fie [(c) nu au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării;]</p> <p>⁽⁴⁾ fie [(c) au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării cu vaccinuri care îndeplinesc atât criteriile generale, cât și cele specifice din anexa XV la Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]</p> <p>(d) nu prezentau simptome ale unor boli transmisibile la data sacrificării;</p> <p>(e) au fost expediate direct din unitatea lor de origine către abator;</p> <p>(f) în timpul transportului către abator:</p> <p>(i) nu au trecut printr-o zonă care nu este autorizată pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de pasăre, alta decât de ratite;</p> <p>(ii) nu au intrat în contact cu animale cu un statut sanitar inferior;</p> <p>(g) au fost expediate din unitatea de origine către un abator autorizat în mijloace de transport:</p> <p>(i) construite astfel încât animalele să nu poată scăpa sau cădea;</p> <p>(ii) în care este posibilă inspecția vizuală a locului unde sunt ținute animalele;</p> <p>(iii) din care sunt prevenite sau reduse la minimum scăpările de excremente de animale, litieră, furaje sau pene;</p>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat POU

	<p>(iv) care au fost curățate și dezinfectate, cu un dezinfectant autorizat de autoritatea competentă din țara terță sau din teritoriul de expediere, și uscate sau lăsate să se usuce imediat înaintea fiecărei încărcări a animalelor destinate intrării în Uniune.</p> <p>II.2.5. a fost obținută de la animale care au fost sacrificate [la ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽⁴⁾⁽⁸⁾ [între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽⁴⁾⁽⁸⁾;</p> <p>II.2.6. nu a fost obținută de la animale care au fost sacrificate în cadrul unui program național de eradicare a bolilor;</p> <p>II.2.7. a fost obținută într-un abator:</p> <p>(a) care, în momentul sacrificării, nu era supus niciunei restricții cauzate de un focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle sau unei restricții oficiale în temeiul legislației naționale din motive de sănătate animală;</p> <p>(b) în care și în jurul căruia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a existat niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data sacrificării;</p> <p>II.2.8. a fost strict separată de carnea proaspătă care nu îndeplinește cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de pasăre, alta decât de ratite, pe parcursul operațiunilor de sacrificare, tranșare și până la:</p> <p>⁽⁴⁾ fie [ambalarea pentru depozitare;]</p> <p>⁽⁴⁾ fie [încărcarea, sub formă de carne proaspătă neambalată, în mijlocul de transport pentru expedierea către Uniune;]</p> <p>II.2.9. este expedită în Uniune:</p> <p>(a) într-un mijloc de transport proiectat, construit și întreținut astfel încât statutul sanitar al produselor să nu fie compromis în timpul transportului către Uniune;</p> <p>(b) separată de animale și produse de origine animală care nu îndeplinesc cerințele relevante de sănătate animală pentru intrarea în Uniune prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2020/692;</p> <p>⁽⁹⁾[II.2.10. este destinată unui stat membru căruia i-a fost acordat statutul de indemn de infecție cu virusul bolii de Newcastle fără vaccinare în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei ^L și a fost obținută de la păsări de curte care nu au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle cu un vaccin viu în cursul perioadei de 30 de zile înainte de data sacrificării].</p>
--	--

L

Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente (JO L 174, 3.6.2020, p. 211).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat POU

II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea descrisă în partea I este obținută de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.

Note

În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.

Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cărnii proaspete de pasăre, alta decât de ratite, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a produsului.

Excluderea cărnii tocate și a cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi importate utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.

Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.

Partea I:

Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.

Caseta I.11: Numele, adresa și numărul autorizației unității de expediere.

Caseta I.15: Se menționează numărul/numerele de înmatriculare ale vagoanelor feroviare și camioanelor, numele navelor și numărul de zbor al avionului, dacă se cunoaște. În cazul în care transportul se efectuează în containere, în caseta I.19 se precizează numărul de înregistrare și, după caz, seria numerică a sigiliului.

Caseta I.27: Descrierea transportului:

„Cod NC”: Se utilizează codul corespunzător din sistemul armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor: 02.07, 02.08 sau 05.04.

Partea II:

(1) Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.

(2) Se elimină în cazul în care transportul nu este destinat intrării în Suedia sau Finlanda.

(3) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.

(4) Se păstrează mențiunea adecvată.

(5) Se aplică numai zonelor în care vaccinarea împotriva gripei aviare înalt patogene se efectuează în conformitate cu un program de vaccinare care îndeplinește cerințele stabilite în anexa XIII la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și sunt enumerate în partea 1 din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 cu intrarea „A” în coloana 6 din tabel.

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat POU

(6)	Această garanție este necesară numai pentru păsările de curte care provin din zone în care nu este interzisă utilizarea vaccinurilor împotriva virusului bolii de Newcastle care respectă numai criteriile generale din anexa XV la Regulamentul delegat (UE) 2020/692, în conformitate cu articolul 141 litera (e) punctul (ii) din regulamentul menționat, și sunt enumerate în partea I din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 cu intrarea „B” în coloana 6 din tabel.
(7)	Trebuie efectuate teste pe probe recoltate de sau sub controlul autorității competente a țării sau teritoriului de origine, iar testele trebuie efectuate într-un laborator oficial desemnat în conformitate cu articolul 37 din Regulamentul (UE) 2017/625.
(8)	Această carne este autorizată să intre în Uniune numai în cazul în care carnea a fost obținută de la animale sacrificate după data autorizăției zonei menționate la punctul II.2.1 pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de pasăre, alta decât de ratite, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrării acestei cărnii din această zonă sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei zone pentru introducerea în Uniune a acestei cărnii nu era suspendată.
(9)	Această garanție este necesară numai pentru transporturile destinate unui stat membru căruia i-a fost acordat statutul de indemn de infecție cu virusul bolii de Newcastle fără vaccinare în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei.
Medic veterinar oficial	
Numele (cu majuscule)	
Data	Calificarea și titlul
Ștampila	Semnătura

▼B

CAPITOLUL 14

**MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL
PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII
SEPARATE MECANIC, DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN, DE
PĂSĂRI DE CURTE, ALTELE DECÂT RATITELE (MODEL
POU-MI/MSM)**

DEOCAMDATĂ NU ESTE DISPONIBIL

▼ M5

CAPITOLUL 15

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE, DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE RATITE (MODEL RAT)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE				
Partea I: Descrierea transportului	I.1	Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2	Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
			I.3	Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
			I.4	Autoritatea competentă locală		
	I.5	Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6	Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7	Țara de origine Codul ISO al țării	I.9	Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8	Regiunea de origine Cod	I.10	Regiunea de destinație Cod		
	I.11	Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12	Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13	Locul de încărcare	I.14	Data și ora plecării		
	I.15	Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16	Postul de inspecție la frontiera de intrare		
			I.17	Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
	I.18	Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat				
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului					
I.20	Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman					
I.21	<input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22	<input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
		I.23				

▼ **M5**

I.24	Numărul total de pachete		I.25	Cantitatea totală		I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului								
Codul NC	Specia	Subspecia/Categoria						
		Depozitul frigorific		Marca de identificare			Greutatea netă	
Abatorul					Numărul de pachete		Numărul lotului	
		Data colectării/producției			Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului			



ȚARA

Model de certificat RAT

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
	<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific că carnea proaspătă⁽¹⁾ de ratite descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(b) carnea a fost produsă în conformitate cu condițiile stabilite în secțiunea III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(c) carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8-14, 27, 33, 37 și 38 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 3 și 5-8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>(d) carnea a fost marcată cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(e) sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^D, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^E pentru țara de origine în cauză;</p> <p>(f) carnea a fost produsă în condiții care garantează respectarea limitelor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^F.</p>		

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^F Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RAT

	<p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea proaspătă⁽¹⁾ de ratite descrisă în prezentul certificat:</p> <p>II.2.1. a fost obținută în zona cu codul:⁽²⁾ care, la data eliberării prezentului certificat:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) este autorizată și enumerată în partea 1 din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404^G pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de ratite; (b) pune în aplicare un program de supraveghere epidemiologică a gripei aviare înalt patogene în conformitate cu articolul 141 litera (a) din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei^H; (c) este considerată indemnă de gripă aviară înalt patogenă în conformitate cu articolul 38 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692; <p>II.2.2. a fost obținută în zona menționată la punctul II.2.1 care, la data eliberării prezentului certificat:</p> <p>⁽³⁾fie [este considerată indemnă de infecția cu virusul bolii de Newcastle în conformitate cu articolul 39 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾fie [nu este considerată indemnă de infecția cu virusul bolii de Newcastle în conformitate cu articolul 39 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și carnea proaspătă de ratite:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) a fost dezosată și jupuită; (b) a fost obținută de la ratite care, timp de cel puțin 3 luni înainte de data sacrificării, au fost ținute în unități: <ul style="list-style-type: none"> (i) în care nu s-a înregistrat niciun focar de infecție cu virusul bolii de Newcastle sau de gripă aviară înalt patogenă în ultimele 6 luni anterioare datei sacrificării; (ii) în jurul cărora nu s-a înregistrat niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle timp de cel puțin 3 luni înainte de data sacrificării, într-o zonă cu raza de 10 km în jurul perimetrului părții din unitate în care se aflau ratitele, inclusiv, dacă este cazul, teritoriul unui stat membru învecinat sau al unei țări terțe;
--	---

^G Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^H Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RAT

	<p>⁽³⁾fie [(c) a fost obținută de la ratite care nu au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle și au fost ținute în unități în care supravegherea pentru infecția cu virusul bolii de Newcastle a fost efectuată prin serologie ⁽⁵⁾ în cadrul unui plan de eșantionare bazat pe metode statistice, cu rezultate negative, o perioadă de cel puțin 6 luni înainte de data sacrificării;]</p> <p>⁽³⁾fie [(c) a fost obținută de la ratite care:</p> <p>(i) au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle și au fost ținute în unități în care supravegherea pentru infecția cu virusul bolii de Newcastle a fost efectuată pe tamponare traheale⁽⁵⁾ în cadrul unui plan de eșantionare bazat pe metode statistice, cu rezultate negative, o perioadă de cel puțin 6 luni înainte de data sacrificării;</p> <p>(ii) în perioada de 30 de zile anterioară sacrificării:</p> <p>⁽³⁾fie [nu au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle;]</p> <p>⁽³⁾fie [au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle cu vaccinuri care îndeplinesc atât criteriile generale, cât și cele specifice din anexa XV la Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]]</p> <p>II.2.3. a fost obținută în zona menționată la punctul II.2.1, în care:</p> <p>⁽³⁾fie [(a) nu se efectuează vaccinarea împotriva gripei aviare înalt patogene;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁶⁾fie [(a) vaccinarea împotriva gripei aviare înalt patogene se efectuează în conformitate cu un program de vaccinare care îndeplinește cerințele stabilite în anexa XIII la Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]</p> <p>⁽³⁾fie [(b) este interzisă vaccinarea împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle cu vaccinuri care nu îndeplinesc atât criteriile generale, cât și cele specifice din anexa XV la Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁷⁾fie [(b) vaccinarea împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle cu vaccinuri care îndeplinesc numai criteriile generale din anexa XV la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 nu este interzisă, iar carnea proaspătă a fost obținută de la ratite care:</p> <p>(i) nu au fost vaccinate cu vaccinuri vii atenuate preparate dintr-o tulpină matcă a virusului bolii de Newcastle care are un grad de patogenitate mai mare decât tulpinile lentogene ale virusului în ultimele 30 de zile anterioare datei sacrificării;</p> <p>(ii) au fost supuse unui test de izolare a virusului⁽⁵⁾ pentru infecția cu virusul bolii de Newcastle, efectuat în momentul sacrificării pe un eșantion aleatoriu de tamponare cloacale prelevate de la cel puțin 60 de păsări din fiecare efectiv în cauză, fără să se depisteze paramixovirusuri aviare cu un ICPI mai mare de 0,4;</p>
--	---



ȚARA

Model de certificat RAT

	<p>(iii) în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării nu au venit în contact cu păsări de curte care nu îndeplinesc condițiile prevăzute la punctele (i) și (ii);]</p> <p>II.2.4. a fost obținută de la animale care provin din unități:</p> <p>(a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării sau a teritoriului de proveniență și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692;</p> <p>(b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>(c) în care și în jurul căreia într-o zonă cu raza de 10 km, incluzând, după caz, teritoriul unei țări învecinate, nu a existat niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle o perioadă de cel puțin 30 de zile anterioare datei sacrificării;</p> <p>(d) care, în momentul sacrificării animalelor, nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>II.2.5. a fost obținută de la animale care:</p> <p>⁽³⁾ fie [(a) au rămas în zona menționată la punctul II.2.1 de la ecloziune până la data sacrificării;]</p> <p>⁽³⁾ fie [(a) au fost importate în zona menționată la punctul II.2.1 ca pui de o zi, păsări de curte de reproducție, păsări de curte pentru producție sau păsări de curte destinate sacrificării în conformitate cu cerințe de sănătate animală care sunt cel puțin la fel de stricte ca și cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2016/429 și din Regulamentul delegat (UE) 2020/692, din:</p> <p>⁽³⁾ fie [o zonă enumerată în partea 1 din anexa V la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a acestor mărfuri;]</p> <p>⁽³⁾ fie [un stat membru;]</p> <p>⁽³⁾ fie [(b) nu au fost vaccinate împotriva gripei aviare înalt patogene;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁶⁾ fie [(b) au fost vaccinate împotriva gripei aviare înalt patogene în conformitate cu un program de vaccinare care îndeplinește cerințele stabilite în anexa XIII la Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]</p> <p>⁽³⁾ fie [(c) nu au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării;]</p> <p>⁽³⁾ fie [(c) au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle în perioada de 30 de zile înainte de data sacrificării cu vaccinuri care îndeplinesc atât criteriile generale, cât și cele specifice din anexa XV la Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]</p>
--	---

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RAT

	<p>(d) nu prezentau simptome ale unor boli transmisibile la data sacrificării;</p> <p>(e) au fost expediate direct din unitatea lor de origine către abator;</p> <p>(f) în timpul transportului către abator:</p> <p>(i) nu au trecut printr-o zonă care nu este autorizată pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de ratite;</p> <p>(ii) nu au intrat în contact cu animale cu un statut sanitar inferior;</p> <p>(g) au fost expediate din unitatea de origine către un abator autorizat în mijloace de transport:</p> <p>(i) construite astfel încât animalele să nu poată scăpa sau cădea;</p> <p>(ii) în care este posibilă inspecția vizuală a locului unde sunt ținute animalele;</p> <p>(iii) din care sunt prevenite sau reduse la minimum scăpările de excremente de animale, litiere, furaje sau pene;</p> <p>(iv) care au fost curățate și dezinfectate, cu un dezinfectant autorizat de autoritatea competentă din țara terță sau din teritoriul de expediție, și uscate sau lăsate să se usuce imediat înaintea fiecărei încărcări a animalelor destinate intrării în Uniune.</p> <p>II.2.6. a fost obținută de la animale care au fost sacrificate [la ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽³⁾⁽⁸⁾ [între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽³⁾⁽⁸⁾;</p> <p>II.2.7. nu a fost obținută de la animale care au fost sacrificate în cadrul unui program național de eradicare a bolilor;</p> <p>II.2.8. a fost obținută într-un abator:</p> <p>(a) care, în momentul sacrificării, nu era supus niciunei restricții cauzate de un focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle sau unei restricții oficiale în temeiul legislației naționale din motive de sănătate animală;</p> <p>(b) în care și în jurul căruia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a existat niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data sacrificării;</p> <p>II.2.9. a fost strict separată de carnea proaspătă care nu îndeplinește cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de ratite pe parcursul operațiunilor de sacrificare, tranșare și până la:</p> <p>⁽³⁾ fie [ambalarea pentru depozitare;]</p> <p>⁽³⁾ fie [încărcarea, sub formă de carne proaspătă neambalată, în mijlocul de transport pentru expedierea către Uniune;]</p> <p>II.2.10. este expedită în Uniune:</p> <p>(a) într-un mijloc de transport proiectat, construit și întreținut astfel încât statutul sanitar al produselor să nu fie compromis în timpul transportului către Uniune;</p>
--	---

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RAT

	<p>(b) separată de animale și produse de origine animală care nu îndeplinesc cerințele relevante de sănătate animală pentru intrarea în Uniune prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2020/692;</p> <p>⁽⁹⁾[II.2.11. este destinată unui stat membru căruia i-a fost acordat statutul de indemn de infecție cu virusul bolii de Newcastle fără vaccinare în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei¹ și a fost obținută de la ratite care nu au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle cu un vaccin viu în cursul perioadei de 30 de zile înainte de data sacrificării].</p> <p>II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea descrisă în partea I este obținută de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cărnii proaspete de ratite, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a produsului.</p> <p>Excluderea cărnii tocate și a cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi importate utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.11: Numele, adresa și numărul autorizației unității de expediere.</p> <p>Caseta I.15: Se menționează numărul/numerele de înmatriculare ale vagoanelor feroviare și camioanelor, numele navelor și numărul de zbor al avionului, dacă se cunoaște. În cazul în care transportul se efectuează în containere, în caseta I.19 se precizează numărul de înregistrare și, după caz, seria numerică a sigiliului.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: „Codul NC”: Se utilizează codul corespunzător din sistemul armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor: 02.08.90.</p>
--	--

¹ Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente (JO L 174, 3.6.2020, p. 211).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RAT

<p>Partea II:</p> <p>(1) „Carne proaspătă” conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(2) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(3) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(4) Această garanție este necesară numai pentru transporturile din zone care nu sunt considerate indemne de infecția cu virusul bolii de Newcastle în conformitate cu articolul 39 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și sunt enumerate în partea 1 din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 cu intrarea „C” în coloana 6 din tabel.</p> <p>(5) Trebuie efectuate teste pe probe recoltate de sau sub controlul autorității competente a țării sau teritoriului de origine, iar testele trebuie efectuate într-un laborator oficial desemnat în conformitate cu articolul 37 din Regulamentul (UE) 2017/625.</p> <p>(6) Se aplică numai zonelor în care vaccinarea împotriva gripei aviare înalt patogene se efectuează în conformitate cu un program de vaccinare care îndeplinește cerințele stabilite în anexa XIII la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și sunt enumerate în partea 1 din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 cu intrarea „A” în coloana 6 din tabel.</p> <p>(7) Această garanție este necesară numai pentru păsările de curte care provin din zone în care nu este interzisă utilizarea vaccinurilor împotriva virusului bolii de Newcastle care respectă numai criteriile generale din anexa XV la Regulamentul delegat (UE) 2020/692, în conformitate cu articolul 141 litera (e) punctul (ii) din regulamentul menționat, și sunt enumerate în partea 1 din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 cu intrarea „B” în coloana 6 din tabel.</p> <p>(8) Această carne este autorizată să intre în Uniune numai în cazul în care carnea a fost obținută de la animale sacrificate după data autorizăției zonei menționate la punctul II.2.1 pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de ratite, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrării acestei cărnii din această zonă sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei zone pentru introducerea în Uniune a acestei cărnii nu era suspendată.</p> <p>(9) Această garanție este necesară numai pentru transporturile destinate unui stat membru căruia i-a fost acordat statutul de indemn de infecție cu virusul bolii de Newcastle fără vaccinare în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei.</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>

▼B

CAPITOLUL 16

**MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL
PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII
SEPARATE MECANIC, DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN, DE
RATITE (MODEL RAT-MI/MSM)**

DEOCAMDATĂ NU ESTE DISPONIBIL

▼ M5

CAPITOLUL 17

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE, DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE VÂNAT CU PENE (MODEL GBM)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
		I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
		I.13 Locul de încărcare		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.14 Data și ora plecării		
		I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat		I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării	
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului				
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării		I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
		I.23		

▼ **M5**

I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia				
	Depozitul frigorific		Marca de identificare		Greutatea netă
Abatorul			Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
	Data colectării/producției		Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat GBM

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]</p> <p>II.1.1 Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific că carnea proaspătă⁽¹⁾ de vânat cu pene descrisă în prezentul certificat a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(b) carnea a fost produsă în conformitate cu condițiile stabilite în secțiunea IV capitolele I și III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(c) carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecției post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 12-14, 28, 33 și 37 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>(d) pachetele de carne au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(e) sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^D, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^E pentru țara de origine în cauză.</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat GBM

	<p>⁽³⁾[II.1.2 În cazul vânatului cu pene sălbatic nejumulit și neviscerat:</p> <p>(a) carnea a fost răcită la o temperatură de cel mult + 4 °C o perioadă de maximum 10 zile înainte de momentul la care se intenționează importul, dar nu a fost congelată sau congelată rapid;</p> <p>(b) un medic veterinar oficial a efectuat o inspecție post-mortem pe un eșantion reprezentativ de animale din aceeași sursă. Dacă inspecția a depistat o boală transmisibilă la om sau orice caracteristici care indică faptul că această carne prezintă un risc pentru sănătate, medicul veterinar oficial a efectuat mai multe controale pe întregul lot înaintea declarării cârnii ca adecvată pentru consum uman;</p> <p>(c) carnea a fost identificată prin aplicarea unei mărci oficiale de origine, ale cărei detalii sunt înregistrate în caseta I.27.]</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea proaspătă⁽¹⁾ de vânat cu pene descrisă în prezentul certificat:</p> <p>II.2.1. a fost obținută în zona cu codul:⁽²⁾ care, la data eliberării prezentului certificat:</p> <p>(a) este autorizată și enumerată în partea 1 din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404^F pentru introducerea în Uniune a cârnii proaspete de vânat cu pene;</p> <p>(b) pune în aplicare un program de supraveghere epidemiologică a gripei aviare înalt patogenă în conformitate cu articolul 145 litera (a) din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei^G;</p> <p>II.2.2. a fost obținută în zona menționată la punctul II.2.1, în care nu au existat restricții în materie de sănătate animală cauzate de un focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de momentul uciderii vânatului cu pene;</p> <p>II.2.3. a fost obținută într-o unitate:</p> <p>(a) care, la momentul toaletării, nu era supusă niciunei restricții cauzate de un focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle, sau unor restricții oficiale din motive de sănătate animală;</p> <p>(b) în care și în jurul căruia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a existat niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data recepției carcaselor;</p>
--	---

^F Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^G Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat GBM
	<p>II.2.4. a fost obținută de la animale care nu au prezentat niciun simptom de boli transmisibile în momentul uciderii;</p> <p>II.2.5. nu a fost obținută de la animale care au fost ucise în cadrul unui program național de eradicare a bolilor;</p> <p>II.2.6. a fost obținută de la animale care au fost ucise [la ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽³⁾⁽⁴⁾ [între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)]⁽³⁾⁽⁴⁾;</p> <p>II.2.7. a fost obținută din carcase care:</p> <p>(a) au fost expediate direct de la locul de ucidere către o unitate de prelucrare a vânatului situată în zona menționată la punctul II.2.1;</p> <p>(b) au fost transportate la unitatea de prelucrare a vânatului menționată la litera (a) cu mijloace de transport și containere care:</p> <p>(i) au fost curățate și dezinfectate, cu un dezinfectant autorizat de autoritatea competentă din țara terță sau din teritoriul de origine, înaintea încărcării carcaselor în vederea expedierii către Uniune;</p> <p>(ii) au fost construite astfel încât statutul sanitar al carcaselor nu a fost periclitat în timpul transportului;</p> <p>(c) pe parcursul transportului la unitatea de prelucrare a vânatului menționată la litera (a):</p> <p>(i) nu au trecut printr-o țară terță, teritoriu sau zonă care nu este autorizată pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de vânat cu pene;</p> <p>(ii) nu au intrat în contact cu animale sau cu carcase cu un statut sanitar inferior;</p> <p>II.2.8. a fost strict separată de carnea proaspătă care nu îndeplinește cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete de vânat cu pene pe parcursul operațiilor de sacrificare, tranșare și până la:</p> <p>⁽³⁾ fie [ambalarea pentru depozitare;]</p> <p>⁽³⁾ fie [încărcarea, sub formă de carne proaspătă neambalată, în mijlocul de transport pentru expedierea către Uniune;]</p> <p>II.2.9. este expediată în Uniune:</p> <p>(a) într-un mijloc de transport proiectat, construit și întreținut astfel încât statutul sanitar al produselor să nu fie compromis în timpul transportului către Uniune;</p> <p>(b) separată de animale și produse de origine animală care nu îndeplinesc cerințele relevante de sănătate animală pentru intrarea în Uniune prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2020/692.</p>

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat GBM

<p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a cărnii proaspete de vânat cu pene, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a produsului.</p> <p>Excluderea cărnii tocate și a cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi importate utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8.: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: Codul NC: Se utilizează codul corespunzător din sistemul armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor: 02.08.90.</p> <p>Caseta I.27: „Abator”: unitate de prelucrare a vânatului.</p> <p>Partea II:</p> <p>(1) „Carne proaspătă” conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(2) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(3) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(4) Această carne este autorizată să intre în Uniune numai în cazul în care carnea a fost obținută de la animale ucise după data autorizației zonei menționate la punctul II.2.1 pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de vânat cu pene, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrării acestei cărnii din această zonă sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei zone pentru introducerea în Uniune a acestei cărnii nu era suspendată.</p>	
<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>	

▼B

CAPITOLUL 18

**MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL
PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII
SEPARATE MECANIC, DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN, DE
VÂNAT CU PENE (MODEL GBM-MI/MSM)**

DEOCAMDATĂ NU ESTE DISPONIBIL

▼ M5

CAPITOLUL 19

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A OUĂLOR DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL E)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
	Nume	I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
	Adresă			
	Țara	Codul ISO al țării	I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator	I.6 Operatorul responsabil pentru transport		
	Nume	Nume		
	Adresă	Adresă		
	Țara	Țara		
	Codul ISO al țării	Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine	Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație	Codul ISO al țării
	I.8 Regiunea de origine	Cod	I.10 Regiunea de destinație	Cod
	I.11 Locul de expediere	I.12 Locul de destinație		
	Nume	Nume		Nr. de înregistrare/aprobare
Nr. de înregistrare/aprobare				
Adresă	Adresă			
Țara	Țara			
Codul ISO al țării	Codul ISO al țării			
I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării			
I.15 Mijloace de transport	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare			
<input type="checkbox"/> Aeronavă	<input type="checkbox"/> Navă	I.17 Documente de însoțire		
<input type="checkbox"/> Feroviar	<input type="checkbox"/> Vehicul rutier			
Identificare				
	Tip	Cod		
	Țara	Codul ISO al țării		
	Referința documentului comercial			
I.18 Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat	
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului	Nr. sigiliului			
I.20 Certificat ca sau pentru				
<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
Țara terță	Codul ISO al țării			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete		I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia	Subspecia/Categoria		
	Depozitul frigorific	Marca de identificare		Greutatea netă
			Numărul de pachete	Numărul lotului
	Data colectării/produției		Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	



M5

ȚARA		Model de certificat E	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a ouălor]		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A , Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B , Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului ^C , și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că ouăle descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:		
	II.1.1	provin dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;	
	II.1.2	au fost păstrate, depozitate, transportate și livrate în conformitate cu condițiile relevante prevăzute în secțiunea X capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	
	⁽³⁾ [II.1.3	îndeplinesc cerințele din Regulamentul (UE) nr. 1688/2005 al Comisiei ^D dacă sunt destinate Finlandei sau Suediei; sau cerințele din Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 427/2012 al Comisiei ^E dacă sunt destinate Danemarcei;]	
II.1.4	sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F , iar ouăle în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;		

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonelii și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (JO L 325, 12.12.2003, p. 1).

^D Regulamentul (CE) nr. 1688/2005 al Comisiei din 14 octombrie 2005 privind aplicarea Regulamentului (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește garanțiile speciale în materie de Salmonella pentru loturile de anumite cărnuri și ouă către Finlanda și Suedia (JO L 271, 15.10.2005, p. 17).

^E Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 427/2012 al Comisiei din 22 mai 2012 privind extinderea garanțiilor speciale referitoare la salmonelă stabilite prin Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului la ouăle destinate Danemarcei (JO L 132, 23.5.2012, p. 8).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).



M5

ȚARA	Model de certificat E
<p>II.1.5 au fost produse în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I;</p> <p>II.1.6 îndeplinesc cerințele articolului 10 alineatul (6) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003. În special:</p> <p>(i) nu sunt importate ouă de la efective de găini ouătoare la care s-a depistat <i>Salmonella</i> spp. în urma anchetei epidemiologice a unui focar de toxinfecție alimentară sau dacă nu au fost furnizate garanții echivalente, cu excepția cazului în care ouăle sunt marcate ca fiind ouă din clasa B;</p> <p>(ii) nu sunt importate ouă de la efective de găini ouătoare cu o stare de sănătate necunoscută, care sunt suspectate că ar fi infectate, sau de la efective infectate cu <i>Salmonella enteritidis</i> și/sau <i>Salmonella typhimurium</i>, pentru care s-a stabilit o țintă pentru reducere în legislația Uniunii și asupra cărora nu se aplică o monitorizare echivalentă monitorizării prevăzute în cerințele din anexa la Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei ^J, sau dacă nu s-au furnizat garanții echivalente, cu excepția ouălor marcate ca fiind ouă din clasa B.</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că ouăle descrise în prezentul certificat:</p> <p>II.2.1. provin din zona cu codul __ - __ ⁽¹⁾ care, la data eliberării prezentului certificat:</p> <p>(a) este autorizată și enumerată în partea I din anexa XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 ^K pentru introducerea în Uniune a ouălor;</p> <p>(b) pune în aplicare un program de supraveghere epidemiologică a gripei aviare înalt patogene în conformitate cu articolul 158 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^L;</p>	

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^J Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la stabilirea unui obiectiv al UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de *Salmonella* la gămile ouătoare din specia *Gallus gallus* și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 și a Regulamentului (UE) nr. 200/2010 al Comisiei (JO L 138, 26.5.2011, p. 45).

^K Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^L Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat E

- II.2.2. au fost obținute de la animale care au fost ținute într-o unitate:
- (a) care este înregistrată de către autoritatea competentă și se află sub controlul autorității competente a țării sau a teritoriului de proveniență și care dispune de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692;
 - (b) care este supusă unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;
 - (c) care, în momentul colectării ouălor, nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;
 - (d) în care, în ultimele 30 de zile anterioare datei colectării ouălor și până la data eliberării prezentului certificat, nu a apărut niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle;
 - (e) în care și în jurul căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a existat niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ouălor;
- II.2.3. au fost obținute de la animale care nu au prezentat niciun simptom de boli transmisibile în momentul colectării;
- II.2.4. au fost colectate la ___/___/___ (zz/ll/aaaa) sau între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)⁽²⁾;
- II.2.5. sunt expediate în Uniune:
- (a) într-un mijloc de transport proiectat, construit și întreținut astfel încât statutul sanitar al ouălor să nu fie compromis în timpul transportului de la locul de origine către Uniune;
 - (b) separată de animale și produse de origine animală care nu îndeplinesc cerințele relevante de sănătate animală pentru intrarea în Uniune prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2020/692.

Note

În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat E

	<p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a ouălor de păsări de curte, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a acestor produse.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.11: Denumirea, adresa și numărul de autorizare ale unităților de expediere.</p> <p>Caseta I.15: Se menționează numărul/numerele de înmatriculare ale vagoanelor feroviare și camioanelor, numele navelor și numărul de zbor al avionului, dacă se cunoaște. În cazul în care transportul se efectuează în containere, în caseta I.19 se precizează numărul de înregistrare și, după caz, seria numerică a sigiliului.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: „Cod NC”: Se utilizează codul 04.07 din sistemul armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor:</p> <p>Partea II:</p> <p>(1) Codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(2) Aceste ouă sunt autorizate să intre în Uniune numai în cazul în care data sau datele colectării ouălor sunt după data autorizației zonei descrise la punctul II.2.1 pentru introducerea în Uniune a ouălor, sau o dată în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrărilor de ouă din această zonă, sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei zone pentru introducerea în Uniune a unor astfel de produse nu era suspendată.</p> <p>(3) Se elimină în cazul în care transportul nu este destinat intrării în Suedia, Finlanda sau Danemarca.</p>
	<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

▼ M5

CAPITOLUL 20

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A
PRODUSELOR DIN OUĂ DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL EP)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului			
	I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ M5

I.24 Numărul total de pachete			I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia	Subspecia/Categoria		
		Depozitul frigorific	Marca de identificare	Greutatea netă
		Data colectării/producției	Unitatea producătoare	

▼ M5

TARA		Model de certificat EP	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor din ouă]		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A , Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B , Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că produsele din ouă descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:		
	II.1.1.	provin dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;	
	II.1.2.	au fost produse din materii prime care îndeplinesc cerințele din secțiunea X capitolul II punctul II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	
	II.1.3.	au fost produse în conformitate cu cerințele de igienă prevăzute în secțiunea X capitolul II punctele (I) și (III) din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	
	II.1.4.	îndeplinesc specificațiile analitice din secțiunea X capitolul II punctul IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și criteriile relevante din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^C ;	
	II.1.5.	au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II și cu secțiunea X capitolul II punctul V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	
II.1.6.	sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^D , iar ouăle în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^E pentru țara de origine în cauză;		

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat EP

	<p>II.1.7. au fost produse în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^F și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^G;</p> <p>II.2 Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că produsele din ouă descrise în prezentul certificat:</p> <p>II.2.1. provin din zona cu codul __ - __ ⁽¹⁾ care, la data eliberării prezentului certificat:</p> <p>(a) este autorizată și enumerată în partea 1 din anexa XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 ^H pentru introducerea în Uniune a produselor din ouă;</p> <p>(b) pune în aplicare un program de supraveghere epidemiologică a gripei aviare înalt patogene în conformitate cu articolul 160 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^I;</p> <p>II.2.2. au fost preparate din ouă obținute de la animale care au fost ținute în unități:</p> <p>(a) care sunt înregistrate de către autoritatea competentă și se află sub controlul autorității competente a țării sau a teritoriului de proveniență și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei;</p> <p>(b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>(c) care, în momentul colectării ouălor, nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>II.2.3. au fost preparate din ouă obținute de la animale ținute în unități în care, în ultimele 30 de zile anterioare datei colectării ouălor și până la data eliberării prezentului certificat, nu a apărut niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle și:</p>
--	---

^F Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^G Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produse alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^H Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^I Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ **M5**

ȚARA	Model de certificat EP
	<p>⁽³⁾fie [(a) în care și în jurul căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a existat niciun focar de gripă aviară înalt patogenă o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ouălor;]</p> <p>⁽³⁾fie [(a) produsele din ouă au făcut obiectul următorului tratament:</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾fie [albușul de ou lichid a fost tratat:</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [la 55,6 °C timp de 870 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [la 56,7 °C timp de 232 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [gălbenușul sărat 10 % a fost tratat la 62,2 °C timp de 138 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾fie [albușul de ou deshidratat a fost tratat:</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [la 67 °C timp de 20 de ore;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [la 54,4 °C timp de 50,4 ore;]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾fie [ouăle întregi au fost:</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [tratate la 60 °C timp de 188 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [complet fierte;]]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾fie [amestecurile de ouă întregi au fost:</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [tratate la 60 °C timp de 188 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [tratate la 61,1 °C timp de 94 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [complet fierte;]]]</p> <p>⁽³⁾fie [(b) în care și în jurul căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a existat niciun focar de infecție cu virusul bolii de Newcastle o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ouălor;]</p> <p>⁽³⁾fie [(b) produsele din ouă au făcut obiectul următorului tratament:</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾fie [albușul de ou lichid a fost tratat:</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [la 55 °C timp de 2 278 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [la 57 °C timp de 986 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [la 59 °C timp de 301 secunde;]]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾fie [gălbenușul sărat 10 % a fost tratat la 55 °C timp de 176 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾fie [albușul de ou deshidratat a fost tratat la 57 °C timp de 50,4 ore;]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾fie [ouăle întregi au fost:</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [tratate la 55 °C timp de 2 521 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [tratate la 57 °C timp de 1 596 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [tratate la 59 °C timp de 674 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽³⁾fie [complet fierte;]]]</p>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat EP

- II.2.4. au fost produse din ouă provenite de la animale care nu au prezentat niciun simptom de boli transmisibile în momentul colectării ouălor;
- II.2.5. au fost produse la ___/___/___ (zz/ll/aaaa) sau între ___/___/___ (zz/ll/aaaa) și ___/___/___ (zz/ll/aaaa)⁽²⁾;
- II.2.6. sunt expediate în Uniune:
- (a) într-un mijloc de transport proiectat, construit și întreținut astfel încât statutul sanitar al produselor din ouă să nu fie compromis în timpul transportului de la locul de origine către Uniune;
- (b) separată de animale și produse de origine animală care nu îndeplinesc cerințele relevante de sănătate animală pentru intrarea în Uniune prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2020/692.

Note

În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.

Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a produselor din ouă, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a acestor produse.

Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.

Partea I:

Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.

Caseta I.27: Descrierea transportului:
Codul NC: Se utilizează codul corespunzător din sistemul armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor: 04.07, 04.08, 21.06, 35.02 sau 35.07.

Partea II:

- (1) Codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
- (2) Aceste produse din ouă sunt autorizate să intre în Uniune numai în cazul în care data sau datele producției sunt după data autorizației zonei menționate la punctul II.2.1 pentru introducerea în Uniune a produselor din ouă, sau o dată în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrării acestor produse din această zonă sau autorizația acestei zone pentru introducerea în Uniune a acestor produse nu era suspendată.
- (3) Se păstrează mențiunea adecvată.

Medic veterinar oficial

Numele (cu majuscule)

Data

Calificarea și titlul

Ștampila

Semnătura

▼ **M5**

CAPITOLUL 21

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE, DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN, DE LEPORIDE SĂLBATICE (IEPURI SĂLBATICI), CU EXCEPȚIA CĂRNII TOCATE, A CĂRNII SEPARATE MECANIC ȘI A ORGANELOR, CU EXCEPȚIA LEPORIDELOR NEJUPUTE ȘI NEEVISERATE (MODEL WL)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	L2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
		I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial	
I.18 Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului	Nr. sigiliului		

▼ **M5**

I.20 Certificat ca sau pentru				
<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21		I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
		I.23		
I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Sp eci a	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj
				Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/produției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat WL

	II. Informații sanitare	
	II.a	Referința certificatului
Partea II: Certificare	II.b	Referință IMSOC
	<p>II.1. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific că carnea proaspătă⁽²⁾ de leporide sălbatice (iepuri sălbatici) descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(b) carnea a fost obținută în conformitate cu secțiunea IV capitolele I și III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(c) carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecției post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 12-14, 28, 33 și 37 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>(d) pachetele de carne au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>⁽¹⁾ fie [(e) în cazul cărnii de leporide sălbatice jupuite și eviscerate, carnea a fost obținută și inspectată în conformitate Regulamentul (CE) nr. 853/2004, Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și Regulamentul delegat (UE) 2019/624;]</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat WL

	<p>⁽¹⁾ fie [(e) în cazul leporidelor sălbatice nejupute și neviscerate:</p> <ul style="list-style-type: none"> - carnea a fost răcită la o temperatură de cel mult + 4 °C o perioadă de maximum 15 zile înainte de momentul la care se intenționează importul, dar nu a fost congelată sau congelată rapid; - s-a efectuat o inspecție sanitar-veterinară oficială pe un eșantion reprezentativ de corpuri de animale și carnea a fost obținută și inspectată în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627; - carnea a fost identificată prin aplicarea unei mărci oficiale de origine, ale cărei detalii sunt înregistrate în caseta I.27;] <p>(f) sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^D, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^E pentru țara de origine în cauză;</p> <p>(g) carnea a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele prevăzute în secțiunea IV capitolul III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(h) carnea a fost obținută de la leporide care, după ucidere, au fost transportate în cel mult 12 ore la un centru de colectare și/sau o unitate autorizată de prelucrare a vânatului pentru refrigerare.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Excluderea cărnii tocate, a cărnii separate mecanic și a organelor pentru leporidele nejupute și neviscerate este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi importate utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.</p> <p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.7: Numele țării de origine, care trebuie să coincidă cu numele țării exportatoare.</p> <p>Caseta I.11: Denumirea, adresa și numărul de autorizare ale unităților de expediere.</p> <p>Caseta I.12: În cazul în care carnea trebuie să facă obiectul unei inspecții post-mortem după jupuire, trebuie completată denumirea și adresa unității de prelucrare a vânatului din statul membru de destinație.</p>
--	---

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat WL

<p>Caseta I.15:</p> <p>Caseta I.27:</p> <p>Partea II:</p> <p>⁽¹⁾ Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>⁽²⁾ Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p>	<p>Se menționează numărul/numerele de înmatriculare ale vagoanelor feroviare și camioanelor, numele navelor și numărul de zbor al avionului, dacă se cunoaște. În cazul în care transportul se efectuează în containere, în caseta I.19 se precizează numărul de înregistrare și, după caz, seria numerică a sigiliului.</p> <p>Descrierea transportului:</p> <p>„<i>Natura mărfii</i>”: Se selectează una din următoarele: „leporide jupuite și eviscerate”, „bucăți”, „leporide nejuduite și neeviscerate”.</p> <p>„Abator”: unitate de prelucrare a vânatului.</p>
Funcționarul responsabil cu certificarea	
Numele (cu majuscule)	
Data	Calificarea și titlul
Ștampila	Semnătura

▼ M5

CAPITOLUL 22

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA ORGANELOR, A CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE MAMIFERE TERESTRE SĂLBATICE, ALTELE DECÂT UNGULATELE ȘI LEPORIDELE (MODEL WM)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial	
I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului			

▼ **M5**

I.20 Certificat ca sau pentru				
<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21		I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
		I.23		
I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală		I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj
				Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	



M5

ȚARA

Model de certificat WM

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a	Referința certificatului	II.b	Referință IMSOC
		<p>Atestare de sănătate publică</p> <p>II.1. Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific că carnea proaspătă⁽¹⁾ de mamifere terestre sălbatice, altele decât unguștele și leporidele, descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(b) carnea a fost obținută în conformitate cu secțiunea IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>⁽²⁾ [(c) carnea îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei ^D și, în special, a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea <i>Trichinella</i>, cu rezultate negative];</p> <p>(d) carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecției post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 12-15, 28, 31⁽²⁾, 33, 34 și 37 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>⁽³⁾ fie [(e) carcasa de mamifere sălbatice mari, sau părți ale acesteia, a fost marcată cu o marcă de sănătate în conformitate cu articolul 48 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și anexa II la acesta;];</p>			

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de *Trichinella* în carne (JO L 212, 11.8.2015, p. 7.).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat WM
	<p>(³) fie [(e) carcasa de mamifere sălbatice mici, sau părți ale acesteia, a fost marcată cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p> <p>(³) fie [(e) pachetele de carne de mamifere sălbatice mici sau mari au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p> <p>(f) sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^A, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^B pentru țara de origine în cauză;</p> <p>(g) a fost depozitată și transportată în conformitate cu cerințele relevante secțiunea IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(h) a fost obținută de la mamifere terestre sălbatice, altele decât unghiile și leporidele, care, după ucidere, au fost transportate în cel mult 12 ore la un centru de colectare și/sau o unitate autorizată de prelucrare a vânatului pentru refrigerare.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Excluderea organelor, a cărnii tocate și a cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi introduse în Uniune utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.</p> <p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.7: Numele țării de origine, care trebuie să coincidă cu numele țării exportatoare.</p> <p>Caseta I.11: Denumirea, adresa și numărul de autorizare ale unităților de expediție.</p> <p>Caseta I.15: Se menționează numărul/numerele de înmatriculare ale vagoanelor feroviare și camioanelor, numele navelor și numărul de zbor al avionului, dacă se cunoaște. În cazul în care transportul se efectuează în containere, în caseta I.19 se precizează numărul de înregistrare și, după caz, seria numerică a sigiliului.</p>

^A Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^B Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat WM

Caseta I.27:	Descrierea transportului: „Abator”: unități de prelucrare a vânatului.
Partea II:	
(1) Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.	
(2) Numai pentru speciile susceptibile la trichineloză.	
(3) Se păstrează mențiunea adecvată.	
Funcționarul responsabil cu certificarea	
Numele (cu majuscule)	
Data	Calificarea și titlul
Ștampila	Semnătura

▼ **M5**

CAPITOLUL 23

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII PROASPETE DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN, CU EXCEPȚIA CĂRNII TOCATE ȘI A CĂRNII SEPARATE MECANIC, DE IEPURI DE CRESCĂTORIE (MODEL RM)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului	Nr. sigiliului			

▼ **M5**

I.20 Certificat ca sau pentru					
<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman					
I.21			I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
			I.23		
I.24 Numărul total de pachete		I.25 Cantitatea totală		I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul		Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final		Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	



M5

ȚARA

Model de certificat RM

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	
	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
	<p>II.1. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific că carnea proaspătă⁽¹⁾ de iepuri de crescătorie descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) carnea provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(b) carnea a fost obținută, depozitată și transportată în conformitate cu secțiunea II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(c) carnea a fost considerată adecvată pentru consumul uman ca urmare a inspecțiilor ante-mortem și post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 8-14, 26, 37 și 38 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 și cu articolele 3 și 5-8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624;</p> <p>(d) pachetele de carne au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(e) sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^D, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^E pentru țara de origine în cauză;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat RM

	<p>(f) carnea a fost produsă în condiții care garantează respectarea limitelor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^A.</p> <p>II.2. Identificare:</p> <p>Loturile de iepuri au fost identificate pentru a asigura trasabilitatea exploatațiilor de origine.</p> <p>II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că carnea descrisă în partea I este obținută de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Excluderea cărnii tocate și a cărnii separate mecanic este menționată în mod expres în titlu pentru a se evita orice confuzie, deoarece produsele respective nu pot fi importate utilizând prezentul certificat privind carnea proaspătă.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.7: Numele țării de origine, care trebuie să coincidă cu numele țării exportatoare.</p> <p>Caseta I.11: Denumirea, adresa și numărul de autorizare ale unităților de expediere.</p> <p>Caseta I.15: Se menționează numărul/numerele de înmatriculare ale vagoanelor feroviare și camioanelor, numele navelor și numărul de zbor al avionului, dacă se cunoaște. În cazul în care transportul se efectuează în containere, în caseta I.19 se precizează numărul de înregistrare și, după caz, seria numerică a sigiliului.</p> <p>Partea II:</p> <p>⁽¹⁾ Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p>
	<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

^A Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

▼ M5

CAPITOLUL 24

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A PREPARATELOR DIN CARNE DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL MP-PREP)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial	
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat		
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului		
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
	I.23		

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MP-PREP

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
	<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a preparatelor din carne]</p> <p>Preparatele din carne ⁽¹⁾ conțin următoarele componente din carne și respectă criteriile menționate mai jos:</p> <p>Specia (A) Originea (B)</p> <p>(A) Se introduce codul pentru specia relevantă de la care se obține carnea care intră în componența preparatelor, unde BOV = bovine domestice (inclusiv speciile Bison și Bubalus și încrucișările acestora); OVI = ovine (Ovis aries) și caprine (Capra hircus) domestice; EQU = solipede domestice (Equus caballus, Equus asinus și încrucișările acestora), POR = porcine domestice; RM = iepuri de crescătorie, POU = păsări de curte domestice, RAT = ratite, RUF: animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie; RUW: animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide sălbatice și cervide sălbatice; SUF: animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae; SUW: animale sălbatice din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae; EQW = vânat sălbatic din familia solipedelor, subgenul Hippotigris (zebră), WL = leporide sălbatice, GBM = vânat cu pene, WM (mamifere terestre sălbatice, altele decât unghiile și leporidele)</p> <p>(B) Se introduce codul de țară ISO al țării de origine și, în cazul regionalizării prevăzute de legislația Uniunii pentru componentele din carne relevante, se introduce regiunea.</p> <p>Am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^C, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că preparatele de carne descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. provin dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p>		

^A Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MP-PREP

	<p>II.1.2. ⁽²⁾ fie [animalele de la care provine carnea proaspătă⁽³⁾ utilizată la prepararea preparatului din carne au fost supuse inspecțiilor ante-mortem și post-mortem, cu rezultate favorabile;]</p> <p>⁽²⁾ fie [animalele de la care provine carnea proaspătă⁽³⁾ utilizată la prepararea preparatului din carne au fost supuse inspecției post-mortem, cu rezultate favorabile;</p> <p>II.1.3. au fost produse din materii prime care îndeplinesc condițiile din secțiunile I-IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; în special că:</p> <p>⁽²⁾ [II.1.3.1. dacă sunt obținute din carne de porcine domestice, carnea respectivă îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei ^D, și în special:</p> <p>⁽²⁾ fie [a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea Trichinella, cu rezultate negative;]</p> <p>⁽²⁾ fie [a făcut obiectul unui tratament de congelare în conformitate cu anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾ fie [în ceea ce privește carnea de porcine domestice crescute exclusiv pentru îngrășare și sacrificare, aceasta provine dintr-o exploatație sau categorie de exploatații care a fost recunoscută oficial de autoritatea competentă ca fiind îndemnă de Trichinella în conformitate cu anexa IV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 sau nu sunt înțârcate și au vârsta mai mică de 5 săptămâni;]]</p> <p>⁽²⁾ [II.1.3.2. dacă sunt obținute din carne de solipede sau din carne de mistreț sălbatic, carnea respectivă îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 și, în special, a fost supusă metodei digestiei pentru depistarea Trichinella, cu rezultate negative];</p> <p>II.1.4. au fost produse în conformitate cu secțiunea V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și congelate la o temperatură internă de cel mult -18 °C;</p> <p>II.1.5. au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.6. eticheta sau etichetele aplicate pe ambalajul preparatelor din carne descrise în partea I poartă o marcă de identificare prin care se atestă că preparatele din carne respective sunt obținute în întregime din carne proaspătă care provine din unități (abatoare și secții de tranșare) autorizate pentru exportul în Uniunea Europeană;</p>
--	--

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de Trichinella în carne (JO L 212, 11.8.2015, p. 7).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MP-PREP

	<p>II.1.7. respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.8. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.9. au fost produse în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I;</p> <p>II.1.10. au fost depozitate și transportate în conformitate cu cerințele relevante din secțiunea V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(²) [II.1.11. dacă conțin materiale provenite de la bovine, ovine sau caprine, cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):</p> <p style="padding-left: 20px;">(²) fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^J ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil, și</p> <p style="padding-left: 40px;">(²) fie [animalele de la care este derivat preparatul din carne au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p style="padding-left: 40px;">(²) fie [animalele din care este derivat preparatul din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB, iar preparatul din carne nu conține și nu este derivat din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;]</p>
--	--

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^J Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat MP-PREP
	<p>(²) fie [animalele de la care este derivat preparatul din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) preparatul din carne nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul I din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (ii) preparatul din carne nu conține și nu este derivat din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine; (iii) animalele de la care provine preparatul din carne nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;] <p>(²) fie [animalele de la care este derivat preparatul din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) preparatul din carne nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul I din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (ii) preparatul din carne nu conține și nu este derivat din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine; (iii) animalele de la care provine preparatul din carne 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;] (iv) animalele de la care provine preparatul din carne 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^K; (v) preparatul din carne a fost produs și manipulat într-un mod care asigură faptul că nu conține și nu a fost contaminat cu țesuturi nervoase și limfatice expuse în cursul procesului de dezosare;] <p>(²) fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) animalele de la care provine preparatul din carne 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;

^K <https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MP-PREP

	<p>(b) preparatul din carne nu conține și nu este derivat din:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine.] <p>(²) fie [Țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE sau este clasificată drept țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și</p> <p>(a) animalele din care este derivat preparatul din carne nu au fost:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) sacrificate, după asomare, prin injectare 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; (ii) 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; <p>(b) preparatul din carne nu conține și nu este derivat din:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine; (iii) țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare.]] <p>(²) [II.1.12. în cazul în care conține materiale de la solipede domestice, carnea proaspătă utilizată la prepararea preparatelor din carne:</p> <p>fie (²) [a fost obținută de la solipede domestice care imediat înainte de sacrificare au fost ținute timp de cel puțin șase luni sau de la naștere, dacă au fost sacrificate la o vârstă mai mică de șase luni, sau de la importul ca solipede domestice destinate producției de alimente dintr-un stat membru al Uniunii Europene, dacă au fost importate cu mai puțin de șase luni înainte de sacrificare, într-o țară terță:</p> <p>(a) unde administrarea la solipede domestice:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) a substanțelor tireostatice, a stilbenelor, a derivaților de stilben, a sărurilor și esterilor acestora, a estradiolului 17β și a derivaților esterificați ai acestuia este interzisă; (ii) a altor substanțe cu efect estrogenic, androgenic sau gestagenic și a substanțelor beta-agoniste este permisă numai pentru: <ul style="list-style-type: none"> – tratament terapeutic conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (b) din Directiva 96/22/CE a Consiliului^L, aplicat în conformitate cu articolul 4 alineatul (2) din directiva respectivă, sau
--	--

^L Directiva 96/22/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor și de abrogare a Directivelor 81/602/CEE, 88/146/CEE și 88/299/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 3).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MP-PREP

	<p>– tratament zootehnic conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (c) din Directiva 96/22/CE, aplicat în conformitate cu articolul 5 din directiva menționată; și</p> <p>(b) care a avut, cel puțin în cursul celor șase luni anterioare sacrificării animalelor, un plan privind monitorizarea grupelor de reziduuri și substanțe menționate în anexa I la Directiva 96/23/CE care acoperă solipelele domestice născute și importate în țara terță și care a fost aprobat în conformitate cu articolul 29 alineatul (1) al patrulea paragraf din Directiva 96/23/CE.</p> <p>și/sau ⁽²⁾ [a fost importată dintr-un stat membru al Uniunii Europene.]</p> <p>⁽²⁾(⁴) [II.1.13. dacă conține materiale provenite de la cervide de crescătorie:</p> <p>produsul conține sau este derivat exclusiv din carne, cu excepția organelor și a măduvei spinării, provenită de la cervide de crescătorie care au fost examinate în scopul depistării bolii cașectizante cronice a cervidelor prin examen histopatologic, prin imunohistochimie sau alte metode de diagnostic recunoscute de către autoritățile competente, cu rezultate negative, iar produsul nu provine de la animale din efective în care a fost confirmată boala cașectizantă cronică a cervidelor sau în care prezența sa este oficial suspectată.]</p> <p>⁽²⁾(⁵) [II.1.14. dacă conține materiale provenite de la cervide sălbatice:</p> <p>produsul conține sau este derivat exclusiv din carne, cu excepția organelor și a măduvei spinării, de cervide sălbatice care au fost examinate în scopul depistării bolii cașectizante cronice a cervidelor prin examen histopatologic, prin imunohistochimie sau alte metode de diagnostic recunoscute de autoritățile competente, cu rezultate negative, iar produsul nu este derivat din animale care provin din regiuni în care a fost confirmată boala cașectizantă cronică a cervidelor în ultimii trei ani sau în care prezența sa este oficial suspectată.]</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală [a se șterge dacă preparatul din carne este compus în întregime din carne de solipele, de leporide sau de mamifere sălbatice, altele decât ungulatele]</p> <p>Preparatul din carne descris în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost preparat în și expediat din zona cu codul:⁽⁶⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune carne proaspătă din speciile descrise la punctul II.2.2 de la care a fost obținută carnea proaspătă și este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^M pentru carne proaspătă de ungulate sau în partea I din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru carne proaspătă de pasăre și de vânat cu pene și conține doar carne proaspătă obținută în:</p> <p>⁽¹⁾ fie [aceeași zonă cu zona în care a fost preparat și expediat;]</p>
--	---

M

Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MP-PREP

	<p>(¹) fie [zona/zonile cu codul/codurile _____, _____, _____ (⁶) care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de la speciile din care a fost obținută carnea proaspătă și enumerate în</p> <p>(¹) fie [partea 1 din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru carnea proaspătă de ungulate;]</p> <p>(¹) fie [partea 1 din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru carnea proaspătă de pasăre și vânat cu pene;]]</p> <p>(¹) fie [un stat membru;]</p> <p>II.2.2. conține numai carne proaspătă care îndeplinește toate cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune de carne proaspătă prevăzute în modelul relevant de certificat(⁷) și, prin urmare, este eligibilă să intre în Uniune ca atare, obținută de la animale din următoarele specii: [bovine]⁽²⁾, [ovine și/sau caprine]⁽²⁾, [rase domestice de porcine]⁽²⁾, [camelide și/sau cervide și/sau animale din familia Bovidae, altele decât bovinele, ovinele și caprinele]⁽²⁾, [rase sălbatice de porcine]⁽²⁾, [păsări de curte, altele decât ratitele]⁽³⁾, [ratite]⁽²⁾, [vânat cu pene]⁽²⁾.</p> <p>II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că preparatele din carne (¹) descrise în partea I sunt obținute de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a preparatelor de carne [conform definiției de la punctul 1.15 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] preparate din carne proaspătă de bovine, ovine și/sau caprine, rase domestice de porcine, camelide și/sau cervide și/sau animale din familia Bovidae, altele decât bovinele, ovinele și caprinele, rase sălbatice de porcine, leporide, păsări de curte altele decât ratitele, vânat cu pene și mamifere terestre sălbatice altele decât ungulatele și leporidele, inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a acestui preparat din carne.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.7: Numele țării de proveniență, care trebuie să coincidă cu numele țării exportatoare.</p> <p>Caseta I.15: Se precizează numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În caz de descărcare și reîncărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de inspecție de la frontiera de intrare în Uniune.</p>
--	---

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MP-PREP

<p>Caseta I.18: Congelate la o temperatură internă de cel mult - 18 °C.</p> <p>Caseta I.19: Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>Caseta I.27: Se utilizează codul corespunzător din sistemul armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor: 02.07, 02.10, 16.01 sau 16.02.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: „Specie”: Se selectează dintre speciile descrise în partea II (A). „Tipul de tratament”: Termen de valabilitate (zz/mm/aaaa). „Depozit frigorific”: Se precizează adresa (adresele) și numărul (numerele) de autorizare a depozitelor frigorifice autorizate, după caz.</p> <p>Partea II:</p> <p>(1) Preparete din carne în conformitate cu punctul 1.15 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(2) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(3) Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(4) Se aplică în cazul în care carnea a fost obținută dintr-o țară menționată la capitolul F punctul 1 din anexa IX la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.</p> <p>(5) Se aplică în cazul în care carnea a fost obținută dintr-o țară menționată la capitolul F punctul 2 din anexa IX la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.</p> <p>(6) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru carne proaspătă de ungulate sau în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru carne proaspătă de pasăre și de vânat cu pene</p> <p>(7) Modele de certificate prevăzute în anexele la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235: BOV pentru carne proaspătă de bovine; certificat OVI pentru carne proaspătă de ovine și caprine; certificat POR pentru carne proaspătă de porcine; certificat RUF pentru carne proaspătă de animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie; certificat RUW pentru carne proaspătă de animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide sălbatice și cervide sălbatice; certificat SUF pentru carne proaspătă de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae; certificat SUW pentru carne proaspătă de animale sălbatice din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae; certificat POU pentru carne proaspătă de pasăre, alta decât de ratite; certificat RAT pentru carne proaspătă de ratite; certificat GBM pentru carne proaspătă de vânat cu pene.</p> <p>(8) Derogarea pentru porcinele domestice care provin dintr-o exploatație recunoscută oficial ca exploatație care aplică condiții de adăpost controlate se poate aplica numai în țările enumerate în anexa VII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375.</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>
---	--	---

▼ M5

CAPITOLUL 25

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A PRODUSELOR DIN CARNE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, INCLUSIV GRĂSIMI ANIMALE TOPITE ȘI JUMĂRI, EXTRACTE DE CARNE ȘI STOMACURI, VEZICI ȘI INTESTINE TRATATE, ALTELE DECÂT MEMBRANELE, CARE NU TREBUIE SUPUSE UNUI TRATAMENT SPECIFIC DE DIMINUARE A RISCURILOR (MODEL MPNT)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
		I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
		I.13 Locul de încărcare		I.14 Data și ora plecării
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului			
	I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	



ȚARA

Model de certificat MPNT

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor din carne]</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^C, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că produsele din carne⁽²⁾, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele, descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. provin dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. ⁽¹⁾ fie [animalele de la care provin produsele din carne au fost supuse inspecțiilor ante-mortem și post-mortem, cu rezultate favorabile;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [vânatul sălbatic de la care provin produsele din carne a fost supus inspecției post-mortem, cu rezultate favorabile;]</p> <p>II.1.3. au fost produse din materii prime care îndeplinesc condițiile din secțiunile I-VI din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.4.1. dacă sunt obținute din carne de porcine domestice, carnea respectivă îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei ^D, și în special:</p> <p>⁽¹⁾ fie [a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea Trichinella, cu rezultate negative;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [a făcut obiectul unui tratament de congelare în conformitate cu anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾ fie [în ceea ce privește carnea de porcine domestice crescute exclusiv pentru îngrășare și sacrificare, aceasta provine dintr-o exploatație sau categorie de exploatații care a fost recunoscută oficial de autoritatea competentă ca fiind îndemnă de Trichinella în conformitate cu anexa IV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375;]</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de Trichinella în carne (JO L 212, 11.8.2015, p. 7).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat MPNT
	<p>(¹) [II.1.4.2. dacă sunt obținute din carne de solipede sau de mistreț sălbatic, carnea respectivă îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 și, în special, a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea Trichinella, cu rezultate negative;]</p> <p>(¹) [II.1.4.3. stomacurile, vezicile și intestinalele tratate și extractele de carne au fost produse în conformitate cu secțiunea XIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.]</p> <p>(¹) [II.1.4.4. grăsimile animale topite și jumările au fost produse în conformitate cu secțiunea XIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.]</p> <p>II.1.5. au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.6. eticheta sau etichetele aplicate pe ambalajul produselor din carne descrise în partea I poartă o marcă de identificare prin care se atestă că produsele din carne respective sunt obținute în întregime din carne proaspătă care provine din unități (abatoare și secții de tranșare) autorizate pentru exportul în Uniunea Europeană;</p> <p>II.1.7. respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.8. sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.9. au fost produse în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I;</p> <p>II.1.10. mijloacele de transport și condițiile de încărcare a produselor din carne din acest transport îndeplinesc cerințele de igienă stabilite în ceea ce privește exportul către Uniunea Europeană;</p>

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat MPNT
	<p>⁽¹⁾ [II.1.11. dacă conțin materiale provenite de la bovine, ovine sau caprine, cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):</p> <p>⁽¹⁾ fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^J ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil, și</p> <p>⁽¹⁾ fie [animalele din care sunt derivate produsele din carne au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [animalele din care sunt derivate produsele din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB, iar produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [animalele de la care sunt derivate produsele din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (ii) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine; (iii) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;] <p>⁽¹⁾ fie [animalele de la care sunt derivate produsele din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat, și:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;

^J Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPNT

	<ul style="list-style-type: none"> (ii) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine; (iii) animalele din care sunt derivate produsele din carne 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;] (iv) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost hrânite 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 ^K; (v) produsele din carne au fost produse și manipulate într-un mod care asigură faptul că nu conțin și nu au fost contaminate cu țesuturi nervoase și limfatice expuse în cursul procesului de dezosare;]] <p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană; <p>(¹) fie [(b) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine.] <p>(¹) fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care provin dintr-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB și:</p>
--	---

^K<https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPNT

	<p>(¹) fie [(i) animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină de carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare;]</p> <p>(¹) fie [(i) intestinele tratate provenite de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul I din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]]]</p> <p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE sau este clasificată drept țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și</p> <p style="padding-left: 20px;">(a) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost:</p> <p style="padding-left: 40px;">(i) sacrificate, după asomare, prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p style="padding-left: 40px;">(ii) 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;</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din:</p> <p style="padding-left: 40px;">(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul I din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p style="padding-left: 40px;">(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine;</p> <p style="padding-left: 40px;">(iii) țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare.]</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care provin dintr-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB și:</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [(i) animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină de carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [(i) intestinele tratate provenite de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul I din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]]]</p>
--	--

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPNT

	<p>(¹) [II.1.12. în cazul în care conține materiale de la solipede domestice, carnea proaspătă utilizată la prepararea produselor din carne:</p> <p>fie (¹) [a fost obținută de la solipede domestice care imediat înainte de sacrificare au fost ținute timp de cel puțin șase luni sau de la naștere, dacă au fost sacrificate la o vârstă mai mică de șase luni, sau de la importul ca solipede domestice destinate producției de alimente dintr-un stat membru al Uniunii Europene, dacă au fost importate cu mai puțin de șase luni înainte de sacrificare, într-o țară terță:</p> <p>(a) unde administrarea la solipede domestice:</p> <p>(i) a substanțelor tireostatice, a stilbenelor, a derivaților de stilben, a sărurilor și esterilor acestora, a estradiolului 17β și a derivaților esterificați ai acestuia este interzisă;</p> <p>(ii) a altor substanțe cu efect estrogenic, androgenic sau gestagenic și a substanțelor beta-agoniste este permisă numai pentru:</p> <ul style="list-style-type: none"> – tratament terapeutic conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (b) din Directiva 96/22/CE a Consiliului ^L, aplicat în conformitate cu articolul 4 alineatul (2) din directiva respectivă, sau – tratament zootehnic conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (c) din Directiva 96/22/CE, aplicat în conformitate cu articolul 5 din directiva menționată; și <p>(b) care a avut, cel puțin în cursul celor șase luni anterioare sacrificării animalelor, un plan privind monitorizarea grupelor de reziduuri și substanțe menționate în anexa I la Directiva 96/23/CE care acoperă solipele domestice născute și importate în țara terță și care a fost aprobat în conformitate cu articolul 29 alineatul (1) al patrulea paragraf din Directiva 96/23/CE.</p> <p>și/sau (¹) [a fost importată dintr-un stat membru al Uniunii Europene.]]</p> <p>II.2 Atestare de sănătate animală [a se șterge dacă produsul din carne este derivat în întregime din carne de solipede, de leporide sau de alte mamifere terestre sălbatice, altele decât ungulatele]</p> <p>Produsul din carne, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele, descris în partea I:</p>
--	---

^L Directiva 96/22/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor și de abrogare a Directivelor 81/602/CEE, 88/146/CEE și 88/299/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 3).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPNT

	<p>II.2.1. a fost prelucrat în și expedit din zona cu codul:⁽³⁾ care, la data eliberării prezentului certificat, este autorizată:</p> <p>(a) să introducă în Uniune carne proaspătă de la speciile de animale din care a fost prelucrat produsul din carne descris în partea I și care este enumerată în</p> <p>⁽¹⁾ fie [partea 1 din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^M pentru carnea proaspătă de ungulate;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [partea 1 din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^N pentru carnea proaspătă de pasăre și vânat cu pene];</p> <p>și</p> <p>(b) și enumerată în partea 1 din anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a produselor din carne descrise în partea I la tratamentul nespecific „A”;</p> <p>II.2.2. a fost prelucrat din carne proaspătă de la speciile de animale cu codul/codurile ____, ____, ____ ⁽⁴⁾;</p> <p>II.2.3. a fost prelucrat din carne proaspătă care a fost supusă tratamentului nespecific⁽⁵⁾;</p> <p>II.2.4. a fost prelucrat din carne proaspătă care îndeplinește toate cerințele relevante pentru intrarea în Uniune a cărnii proaspete prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^O și, prin urmare, a fost eligibil pentru intrarea în Uniune ca atare și a fost obținut de la animale care au respectat perioada de reședință într-o unitate situată în:</p> <p>⁽¹⁾ fie [zona menționată la punctul II.2.1.];</p> <p>⁽¹⁾ fie [zona/zonile cu codul/codurile ____, ____, ____⁽⁶⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de la speciile din care a fost prelucrat produsul din carne și enumerată/enumerate în</p> <p>⁽¹⁾ fie [partea 1 din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404;]⁽⁷⁾</p> <p>⁽¹⁾ fie [partea 1 din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404;]</p>
--	--

^M Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^N Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^O Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPNT

	<p>(¹) fie [un stat membru;]</p> <p>II.2.5. după prelucrare a fost manipulat până la ambalare într-un mod care să prevină contaminarea încrucișată care ar putea prezenta un risc pentru sănătatea animală;</p> <p>(⁸) [II.2.6 este destinată unui stat membru căruia i-a fost acordat statutul de indemn de infecție cu virusul bolii de Newcastle fără vaccinare în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei ^P și a fost obținută de la păsări de curte care nu au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle cu un vaccin viu în cursul perioadei de 30 de zile înainte de data sacrificării].</p> <p>II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că produsele din carne descrise în partea I sunt derivate de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a produselor din carne care provin din zonele autorizate să introducă carne proaspătă de specii relevante și, prin urmare, nu trebuie să fie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a unui astfel de produs din carne.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(²) Produse din carne conform definiției de la punctul 7.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(³) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(⁴) BOV = bovine; OVI = ovine și caprine; POR = porcine; RUF = animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie; RUW: animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide sălbatice și cervide sălbatice; SUF: animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae; SUW: animale sălbatice din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae; POU = păsări de curte, altele decât ratitele; RAT = ratite; GB = vânat cu pene.</p>
--	--

^P Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente (JO L 174, 3.6.2020, p. 211).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat MPNT

	<p>(5) Acest lucru poate fi certificat numai atunci când tratamentul „A” este atribuit în partea 1 din anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 speciilor din care este obținută carnea proaspătă și zonei menționate la punctul II.2.1.</p> <p>(6) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII sau coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(7) Nu se aplică pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „Maturare, pH și dezosare” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(8) Această garanție este necesară numai pentru transporturile destinate unui stat membru căruia i-a fost acordat statutul de indemn de infecție cu virusul bolii de Newcastle fără vaccinare în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei.</p>
	<p>Medic veterinar oficial</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

▼ M5

CAPITOLUL 26

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A PRODUSELOR DIN CARNE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, INCLUSIV GRĂSIMI ANIMALE TOPITE ȘI JUMĂRI, EXTRACTE DE CARNE ȘI STOMACURI, VEZICI ȘI INTESTINE TRATATE, ALTELE DECÂT MEMBRANELE, CARE TREBUIE SUPUSE UNUI TRATAMENT SPECIFIC DE DIMINUARE A RISCURILOR (MODEL MPST)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
	Nume	I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
	Adresă			
	Țara Codul ISO al țării			
	I.4 Autoritatea competentă locală			
	I.5 Destinatar/Importator	I.6 Operatorul responsabil pentru transport		
	Nume	Nume		
	Adresă	Adresă		
	Țara Codul ISO al țării	Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție	I.12 Locul de destinație		
	Nume Nr. de înregistrare/aprobare	Nume Nr. de înregistrare/aprobare		
Adresă	Adresă			
Țara Codul ISO al țării	Țara Codul ISO al țării			
I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării			
I.15 Mijloace de transport	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare			
<input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă	I.17 Documente de însoțire			
<input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier				
Identificare				
	Tip Cod			
	Țara Codul ISO al țării			
	Referința documentului comercial			
I.18 Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat	
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului	Nr. containerului Nr. sigiliului			
I.20 Certificat ca sau pentru	<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			I.23
Țara terță Codul ISO al țării				

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPST

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor din carne]</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^C, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că produsele din carne⁽²⁾, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele, descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1 provin dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2 ⁽¹⁾ fie [animalele de la care provin produsele din carne au fost supuse inspecțiilor ante-mortem și post-mortem, cu rezultate favorabile;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [vânatul sălbatic de la care provin produsele din carne a fost supus inspecției post-mortem, cu rezultate favorabile;]</p> <p>II.1.3 au fost produse din materii prime care îndeplinesc condițiile din secțiunile I-VI din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.4.1. dacă sunt obținute din carne de porcine domestice, carnea respectivă îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei ^D, și în special:</p> <p>⁽¹⁾ fie [a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea Trichinella, cu rezultate negative;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [a făcut obiectul unui tratament de congelare în conformitate cu anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375;]</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de Trichinella în carne (JO L 212, 11.8.2015, p. 7).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPST

	<p>(¹)(¹⁰) fie [în ceea ce privește carnea de porcine domestice crescute exclusiv pentru îngrășare și sacrificare, aceasta provine dintr-o exploatație sau categorie de exploatații care a fost recunoscută oficial de autoritatea competentă ca fiind îndemnă de Trichinella în conformitate cu anexa IV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 sau nu sunt înțârcate și au vârsta mai mică de 5 săptămâni;]</p> <p>(¹) [II.1.4.2 dacă sunt obținute din carne de solipede sau de mistreț sălbatic, carnea respectivă îndeplinește cerințele Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 și, în special, a fost supusă unei examinări prin metoda digestiei pentru depistarea Trichinella, cu rezultate negative;]</p> <p>(¹) [II.1.4.3 stomacurile, vezicile și intestinele tratate și extractele de carne au fost produse în conformitate cu secțiunea XIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.]</p> <p>(¹) [II.1.4.4 grăsimile animale topite și jumările au fost produse în conformitate cu secțiunea XIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.]</p> <p>II.1.5 au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.6 eticheta sau etichetele aplicate pe ambalajul produselor din carne descrise în partea I poartă o marcă de identificare prin care se atestă că produsele din carne respective sunt obținute în întregime din carne proaspătă care provine din unități (abatoare și secții de tranșare) autorizate pentru exportul în Uniunea Europeană;</p> <p>II.1.7 respectă criteriile relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^E;</p> <p>II.1.8 sunt respectate garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.9 au fost produse în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I;</p>
--	---

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPST

	<p>II.1.10. mijloacele de transport și condițiile de încărcare a produselor din carne din acest transport îndeplinesc cerințele de igienă stabilite în ceea ce privește exportul către Uniunea Europeană;</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.11. dacă conțin materiale provenite de la bovine, ovine sau caprine, cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):</p> <p>⁽¹⁾ fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^J ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil, și</p> <p>⁽¹⁾ fie [animalele din care sunt derivate produsele din carne au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [animalele din care sunt derivate produsele din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB, iar produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [animalele de la care sunt derivate produsele din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și:</p> <p>(i) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;</p> <p>(iii) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [animalele de la care sunt derivate produsele din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat, și:</p> <p>(i) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p>
--	---

J

Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPST

	<p>(ii) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;</p> <p>(iii) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>(iv) animalele din care sunt derivate produsele din carne 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 ^K;</p> <p>(v) produsele din carne au fost produse și manipulate într-un mod care asigură faptul că nu conțin și nu au fost contaminate cu țesuturi nervoase și limfatice expuse în cursul procesului de dezosare;]]</p> <p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și</p> <p>(a) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din:</p> <p>(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine.]</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care provin dintr-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB și:</p>
--	--

^K<https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPST

	<p>(¹) fie [(i) animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină de carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare;]</p> <p>(¹) fie [(i) intestinele tratate provenite de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul I din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]]]</p> <p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE sau este clasificată drept țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și</p> <p style="padding-left: 20px;">(a) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost:</p> <p style="padding-left: 40px;">(i) sacrificate, după asomare, prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p style="padding-left: 40px;">(ii) 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;</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din:</p> <p style="padding-left: 40px;">(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul I din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p style="padding-left: 40px;">(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine;</p> <p style="padding-left: 40px;">(iii) țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare.]</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care provin dintr-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB și:</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [(i) animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină de carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [(i) intestinele tratate provenite de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul I din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]]]</p>
--	--

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPST

	<p>(¹) [II.1.12. în cazul în care conține materiale de la solipede domestice, carnea proaspătă utilizată la prepararea produselor din carne:</p> <p>fie (¹) [a fost obținută de la solipede domestice care imediat înainte de sacrificare au fost ținute timp de cel puțin șase luni sau de la naștere, dacă au fost sacrificate la o vârstă mai mică de șase luni, sau de la importul ca solipede domestice destinate producției de alimente dintr-un stat membru al Uniunii Europene, dacă au fost importate cu mai puțin de șase luni înainte de sacrificare, într-o țară terță:</p> <p>(a) unde administrarea la solipede domestice:</p> <p>(i) a substanțelor tireostatice, a stilbenelor, a derivaților de stilben, a sărurilor și esterilor acestora, a estradiolului 17β și a derivaților esterificați ai acestuia este interzisă;</p> <p>(ii) a altor substanțe cu efect estrogenic, androgenic sau gestagenic și a substanțelor beta-agoniste este permisă numai pentru:</p> <ul style="list-style-type: none"> – tratament terapeutic conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (b) din Directiva 96/22/CE a Consiliului ^L, aplicat în conformitate cu articolul 4 alineatul (2) din directiva respectivă, sau – tratament zootehnic conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (c) din Directiva 96/22/CE, aplicat în conformitate cu articolul 5 din directiva menționată; și <p>(b) care a avut, cel puțin în cursul celor șase luni anterioare sacrificării animalelor, un plan privind monitorizarea grupelor de reziduuri și substanțe menționate în anexa I la Directiva 96/23/CE care acoperă solipele domestice născute și importate în țara terță și care a fost aprobat în conformitate cu articolul 29 alineatul (1) al patrulea paragraf din Directiva 96/23/CE.</p> <p>și/sau (¹) [a fost importată dintr-un stat membru al Uniunii Europene.]]</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală [a se șterge dacă produsele din carne sunt derivate în întregime din carne de solipede, de leporide sau de alte mamifere terestre sălbatice, altele decât ungulatele]</p> <p>Produsul din carne, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele, descris în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost prelucrat în și expediat din zona cu codul: _____ (³), care, la data eliberării prezentului certificat, este autorizată să introducă în Uniune produse din carne prelucrate din carne proaspătă de la speciile de animale din care a fost derivat produsul din carne descris în partea I și care este enumerată în partea I din anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^M</p>
--	--

^L Directiva 96/22/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor și de abrogare a Directivelor 81/602/CEE, 88/146/CEE și 88/299/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 3).

^M Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPST

	<p>⁽¹⁾ fie [II.2.2. a fost prelucrat din carne proaspătă de la o singură specie de animale, cu codul ____⁽⁴⁾, iar carnea proaspătă utilizată pentru prelucrarea produsului din carne a fost supusă tratamentului specific ____⁽⁵⁾, care este atribuit în mod specific în partea 1 din anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 speciilor din care este obținută carnea proaspătă și zonei menționate la punctul II.2.1 și a fost obținut de la animale ținute într-o unitate situată în:</p> <p>⁽¹⁾ fie [zona menționată la punctul II.2.1 și:</p> <ul style="list-style-type: none"> — unitatea nu a făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei^N și bolile emergente, în momentul expedierii animalelor către abator; și — în unitate și în jurul acesteia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a fost raportată niciuna dintre aceste boli în perioada de 30 de zile înainte de data expedierii animalelor către abator;]] <p>⁽¹⁾ fie [zona cu codul ____⁽⁶⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este enumerată pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de la speciile din care a fost prelucrat produsul din carne</p> <p>⁽¹⁾ fie [partea 1 din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru carnea proaspătă de ungulate]⁽⁷⁾</p> <p>⁽¹⁾ fie [partea 1 din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru carnea proaspătă de pasăre și vânat cu pene]</p> <p>și:</p> <ul style="list-style-type: none"> — unitatea nu a făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul expedierii animalelor către abator; și — în unitate și în jurul acesteia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a fost raportată niciuna dintre aceste boli în perioada de 30 de zile înainte de data expedierii animalelor către abator;]]
--	--

^N Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPST

	<p>(¹) fie [un stat membru;]]</p> <p>(¹) fie [II.2.2. a fost prelucrat din carne proaspătă de păsări de curte, cu codul ____ (⁴), care provine dintr-o zonă enumerată pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de păsări de curte în care a existat un caz sau un focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle, iar carnea proaspătă utilizată pentru prelucrarea produsului din carne a fost supusă cel puțin tratamentului specific „D”⁽⁵⁾;]</p> <p>(¹) fie [II.2.2. a fost prelucrat prin amestecarea cărnii proaspete provenită de la specii de animale diferite cu codul/codurile ____, ____, ____ (⁴), iar carnea proaspătă:</p> <p>(¹) fie [II.2.2.1. a fost amestecată înainte de tratamentul final și, după amestecare, a fost supusă tratamentului specific ____ (⁵), care este cel mai sever dintre tratamentele atribuite în mod specific în partea I din anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 speciilor diferite din care este obținută carnea proaspătă și zonei menționate la punctul II.2.1 și a fost obținută de la animale ținute într-o unitate situată în:</p> <p>(¹) fie [zona menționată la punctul II.2.1]]</p> <p>(¹) fie [zona cu</p> <p>(¹) [codul ____ (⁶) care, la data eliberării prezentului certificat, este enumerată în partea I din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune de carne proaspătă din speciile din care produsul din carne a fost prelucrat;]⁽⁷⁾]</p> <p>(¹) [codul ____ (⁶) care, la data eliberării prezentului certificat este enumerată în partea I din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de la speciile din care a fost prelucrat produsul din carne;]]</p> <p>(¹) fie [un stat membru;]]</p> <p>(¹) fie [II.2.2.1. a fost amestecată după tratamentul final și, înainte de amestecare, a fost supusă tratamentului specific (tratamentelor specifice) _____, _____, _____ (⁸), astfel cum a(u) fost atribuit(e) în mod specific în partea I din anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 speciilor diferite din care este obținută carnea proaspătă și zonei menționate la punctul II.2.1 și a fost obținută de la animale ținute într-o unitate situată în:</p> <p>(¹) fie [zona menționată la punctul II.2.1 și:</p> <ul style="list-style-type: none"> – unitatea nu a făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul expedierii către abator, și – în unitate și în jurul acesteia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a fost raportată niciuna dintre aceste boli în perioada de 30 de zile înainte de data expedierii către abator;]]
--	--

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPST

	<p>⁽¹⁾ fie [zona cu</p> <p style="margin-left: 20px;">⁽¹⁾ [codul _____⁽⁶⁾ care, la data eliberării prezentului certificat, este enumerată în partea I din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune de carne proaspătă din speciile din care produsul din carne a fost prelucrat;]⁽⁷⁾</p> <p style="margin-left: 20px;">⁽¹⁾ [codul _____⁽⁶⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este enumerată în partea I din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete de la speciile din care a fost prelucrat produsul din carne;]]</p> <p>⁽¹⁾ fie [un stat membru.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [II.2.2. a fost</p> <p style="margin-left: 20px;">(a) prelucrat din carne proaspătă obținută de la o singură specie de animale sau prin amestecarea cărnii proaspete provenită de la specii de animale diferite cu codul/codurile _____, _____, _____⁽⁴⁾;</p> <p style="margin-left: 20px;">(b) prelucrat din carne proaspătă obținută de la animale ținute într-o unitate/în unități situate în zona/zonile cu codul/codurile _____, _____, _____⁽³⁾ care, la data eliberării prezentului certificat, este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a produselor din carne supuse unuia dintre tratamentele specifice definite în anexa XXVI din Regulamentul delegat (UE) 2020/692, aplicat cărnii proaspete din speciile relevante;</p> <p style="margin-left: 20px;">(c) supus „tratamentului specific B”⁽⁵⁾;</p> <p>II.2.3. după prelucrare a fost manipulat până la ambalare într-un mod care să prevină contaminarea încrucișată care ar putea prezenta un risc pentru sănătatea animală;</p> <p>⁽⁹⁾ [II.2.4 este destinată unui stat membru căruia i-a fost acordat statutul de indemn de infecție cu virusul bolii de Newcastle fără vaccinare în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei^o și a fost obținută de la păsări de curte care nu au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul bolii de Newcastle cu un vaccin viu în cursul perioadei de 30 de zile înainte de data sacrificării].</p> <p>II.3. Atestare privind bunăstarea animalelor [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală]</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că produsele din carne descrise în partea I sunt derivate de la animale care au fost tratate în abator în conformitate cu cerințele legislației Uniunii privind protecția animalelor în momentul uciderii, sau cel puțin în conformitate cu cerințe echivalente.</p>
--	--

^o Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente (JO L 174, 3.6.2020, p. 211).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MPST

<p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a produselor din carne care provin din zone care nu sunt autorizate să introducă carne proaspătă de specii relevante și, prin urmare, trebuie să fie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a unor astfel de produse din carne.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea II:</p> <p>(1) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(2) Produse din carne conform definiției de la punctul 7.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(3) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(4) BOV = bovine; OVI = ovine și caprine; POR = porcine; RUF = animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie; RUW: animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide sălbatice și cervide sălbatice; SUF: animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae; SUW: animale sălbatice din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae; POU = păsări de curte, altele decât ratitele; RAT = ratite; GB = vânat cu pene.</p> <p>(5) Tratament conform definiției din anexa XXVI la Regulamentul delegat (UE) 2020/692.</p> <p>(6) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII sau coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(7) Nu se aplică pentru zonele cu intrarea legată de condițiile specifice „Maturare, pH și dezosare” din coloana 5 din tabelul din partea 1 a anexei XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(8) Se precizează combinația de tratamente conform definiției de la punctul 5 și speciile conform definiției de la punctul 4, după cum urmează: litera tratamentului – codul(codurile) speciei/speciilor (X-YYY, X-YYY, X-YYY).</p> <p>(9) Această garanție este necesară numai pentru transporturile destinate unui stat membru căruia i-a fost acordat statutul de indemn de infecție cu virusul bolii de Newcastle fără vaccinare în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei.</p> <p>(10) Derogarea pentru porcinele domestice care provin dintr-o exploatație recunoscută oficial ca exploatație care aplică condiții de adăpost controlate se poate aplica numai în țările enumerate în anexa VII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375.</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>

▼ M5

CAPITOLUL 27

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A MEMBRANELOR DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL CAS)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului				
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Marca de identificare	Tipul de ambalaj		
	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de aprobare al unității	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat CAS

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a membranelor]</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului^A, Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului^B, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului^C și Regulamentul (CE) 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că membranele descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. provin dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. animalele de la care provin membranele au fost supuse inspecțiilor ante-mortem și post-mortem, cu rezultate favorabile;</p> <p>II.1.3. membranele au fost obținute în conformitate cu secțiunea XIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.4. au fost marcate cu o marcă de identificare în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.5. sunt respectate garanțiile pentru membrane prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului^D, iar membranele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei^E pentru țara de origine în cauză;</p> <p>II.1.6. mijloacele de transport și condițiile de încărcare a membranelor din acest transport îndeplinesc cerințele de igienă stabilite în ceea ce privește exportul către Uniunea Europeană;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat CAS
	<p>⁽¹⁾ [II.1.7. Dacă sunt derivate din bovine, ovine sau caprine, cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):</p> <p>⁽¹⁾ fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^F ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil, și⁽⁴⁾</p> <p>⁽¹⁾ [animalele din sunt derivate membranele au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil;]</p> <p>⁽¹⁾ [animalele din sunt derivate membranele provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și:</p> <p>⁽¹⁾ (i) dacă sunt derivate din bovine, membranele nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) subpunctul (iii) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) animalele din care sunt derivate membranele nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>⁽¹⁾ [animalele din sunt derivate membranele provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și:</p> <p>⁽¹⁾ (i) dacă sunt derivate din bovine, membranele nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) subpunctul (iii) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) animalele din care sunt derivate membranele nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(iii) animalele din care sunt derivate membranele 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 ^G;]</p>

^F Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

^G <https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

▼ M5

ȚARA	Model de certificat CAS
	<p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și</p> <p>(¹) fie [(a) animalele din care sunt derivate membranele nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană,</p> <p>(¹) [(b) dacă sunt derivate din bovine, membranele nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) subpunctul (iii) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]]</p> <p>(¹) fie [(a) membranele conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>(¹) fie [(a) membranele conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care provin dintr-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB,</p> <p>(¹) [(b) și, dacă sunt derivate din bovine:</p> <p>(²) fie [(i) animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină de carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare;]</p> <p>(²) fie [(i) membranele nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) subpunctul (iii) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]]]</p> <p>(²) fie [țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE sau este clasificată drept țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și</p> <p>(²) fie [(a) animalele din care sunt derivate membranele nu au fost:</p> <p>(i) sacrificate, după asomare, prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(ii) 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;</p>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat CAS

	<p>(²) [(b) dacă sunt derivate din bovine, membranele nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) subpunctul (iii) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]]</p> <p>(²) fie [(a) membranele conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>(²) fie [(a) membranele conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care provin dintr-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB,</p> <p>(²) [(b) și, dacă sunt derivate din bovine:</p> <p>(²) fie [(i) animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină de carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare;]</p> <p>(²) fie [(i) membranele nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 litera (a) subpunctul (iii) din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]]]]</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că membranele⁽²⁾ descrise în partea I:</p> <p>II.2.1. au fost prelucrate în și expediate din zona/zonile cu codul/codurile: _____⁽³⁾, care, la data eliberării prezentului certificat, este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune membrane de la speciile de animale din care au fost obținute membranele descrise în partea I și care este enumerată/sunt enumerate în partea 1 din anexa XVI la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei^H;</p> <p>fie⁽¹⁾ [II.2.2. au fost prelucrate din vezici și/sau intestine obținute de la [bovine]⁽¹⁾, [ovine și/sau caprine]⁽¹⁾, [porcine deținute]⁽¹⁾ și zona menționată/zonile menționate la punctul II.2.1 este autorizată/sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete provenită de la astfel de specii de animale și este enumerată/sunt enumerate în partea 1 din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404;</p>
--	---

^H Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat CAS
	<p>fie ⁽¹⁾ [II.2.2. au fost prelucrate din vezici și/sau intestine obținute de la [bovine]⁽¹⁾, [ovine și/sau caprine]⁽¹⁾, [porcine deținute]⁽¹⁾ și, în timpul prelucrării, au fost:</p> <p> fie ⁽¹⁾ [sărate cu clorură de sodiu (NaCl), în mediu uscat sau ca saramură saturată (aw < 0,80), timp de cel puțin 30 de zile neîntrerupt, la o temperatură de cel puțin 20 °C;]]</p> <p> fie ⁽¹⁾ [sărate cu sare cu supliment de fosfat care conține 86,5 % NaCl, 10,7 % Na₂HPO₄ și 2,8 % Na₃PO₄ (greutate/greutate/greutate), în mediu uscat sau ca saramură saturată (aw < 0,80), timp de cel puțin 30 de zile neîntrerupt, la o temperatură de cel puțin 20 °C;]]</p> <p>fie ⁽¹⁾ [II.2.2. au fost prelucrate din vezici și/sau intestine obținute de la alte animale decât bovinele, ovinele, caprinele și sau porcinele și, în timpul prelucrării, au fost:</p> <p> fie ⁽¹⁾ [sărate cu clorură de sodiu (NaCl) timp de 30 de zile;]]</p> <p> fie ⁽¹⁾ [decolorate;]]</p> <p> fie ⁽¹⁾ [uscate după raclare;]]</p> <p>II.2.3. în timpul prelucrării și până la ambalare au fost manipulate într-un mod care să prevină contaminarea încrucișată care ar putea prezenta un risc pentru sănătatea animală.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a membranelor, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I</p> <p>Caseta I.15: Se precizează numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). Se furnizează informații suplimentare în cazul descărcării și încărcării.</p>

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat CAS

	Partea II (1) Se păstrează mențiunea adecvată. (2) Conform definiției de la articolul 2 punctul 45 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ¹ . (3) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVI la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404. (4) Se păstrează cel puțin una dintre opțiunile propuse.	
	Medic veterinar oficial Numele (cu majuscule) Data Calificarea și titlul Ștampila Semnătura	

¹ Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ **M5**

CAPITOLUL 28

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A PEȘTELUI VIU, A CRUSTACEELOR VII ȘI A PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ PROVENITE DE LA ACESTE ANIMALE DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL FISH-CRUST-HC)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE			
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC		
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR		
		I.4 Autoritatea competentă locală			
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării			
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării			
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod			
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării			
		I.13 Locul de încărcare			
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.14 Data și ora plecării			
		I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial			
	I.18 Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat	
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului		Nr. sigiliului			
I.20 Certificat ca sau pentru					
<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman <input type="checkbox"/> Industria conservelor <input type="checkbox"/> Prelucrare suplimentară <input type="checkbox"/> Animale acvatice vii destinate consumului uman					
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă				
	I.23				

▼ M5

I.24 Numărul total de pachete		I.25 Cantitatea totală		I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
		Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției		Unitatea producătoare		

▼ M5

ȚARA

Model de certificat FISH-CRUST-HC

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. ⁽¹⁾ Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a peștelui viu, a crustaceelor vii sau a produselor de origine animală obținute din aceste animale]</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific prin prezenta că produsele pescărești descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) au fost obținute în regiunea (regiunile) sau țara (țările).....care, la data eliberării prezentului certificat, este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune produse pescărești și care este enumerată/sunt enumerate în anexa IX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei ^C;</p> <p>(b) provin dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(c) au fost capturate și manipulate la bordul navelor, aduse la țarm, manipulate și, atunci când a fost necesar, preparate, prelucrate, congelate și decongelate în condiții igienice, în conformitate cu cerințele stabilite în secțiunea VIII capitolele I-IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(d) nu au fost depozitate în cale, rezervoare sau recipiente utilizate în alte scopuri decât producția și/sau depozitarea produselor pescărești;</p> <p>(e) îndeplinesc standardele de sănătate stabilite în secțiunea VIII capitolul V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și criteriile stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^D;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe sau regiunile din acestea autorizate pentru introducerea în Uniune a anumitor animale și mărfuri destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 118).

^D Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).



M5

ȚARA

Model de certificat FISH-CRUST-HC

	<p>(f) au fost ambalate, depozitate și transportate în conformitate cu secțiunea VIII capitolele VI – VIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(g) au fost marcate în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(h) îndeplinesc garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, dacă provin din acvacultură, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^E, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^F pentru țara de origine în cauză;</p> <p>(i) au fost produse în condiții care garantează respectarea nivelurilor maxime de contaminanți stabiliți în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^G;</p> <p>(j) au fost supuse cu succes controalelor oficiale prevăzute la articolele 67-71 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^H.</p> <p>(2)[II.2. Atestare de sănătate animală pentru peștii vii și crustaceele vii din ⁽³⁾ speciile listate destinate consumului uman și produsele de origine animală provenite de la aceste animale acvatice destinate prelucrării ulterioare în Uniune înainte de consumul uman, cu excepția peștilor vii, a crustaceelor vii și a produselor derivate din acestea debarcate de pe navele de pescuit</p> <p>II.2.1. Conform informațiilor oficiale, ⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I, au fost obținute de la animale care] îndeplinesc următoarele cerințe de sănătate animală:</p> <p>II.2.1.1. Provin din ⁽⁴⁾[o unitate] ⁽⁴⁾[un habitat] care nu face obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală sau din cauza unei mortalități anormale din cauze nedeterminate, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^I și bolile emergente;</p> <p>II.2.1.2. ⁽⁴⁾[animalele care nu sunt destinate să fie ucise] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală provenite de la animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii, au fost obținute de la animale care nu au fost destinate să fie ucise] în cadrul unui program național de eradicare a bolilor, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente.</p>
--	---

^E Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^F Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^G Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^H Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^I Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat FISH-CRUST-HC

	<p>⁽⁴⁾ [II.2.2. ⁽⁴⁾[animalele de acvacultură menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale de acvacultură, altele decât animalele de acvacultură vii menționate în caseta I.27 din partea I, au fost obținute de la animale care] îndeplinesc următoarele cerințe:</p> <p>II.2.2.1. Provin dintr-o unitate de acvacultură care este ⁽⁴⁾[înregistrată] ⁽⁴⁾[aprobată] de către autoritatea competentă și aflată sub controlul autorității competente din țara terță sau teritoriul de origine și care dispune de un sistem de păstrare timp de cel puțin 3 ani a registrelor actualizate care conțin informații privind:</p> <p>(i) speciile, categoriile și numărul de animale de acvacultură din unitate;</p> <p>(ii) deplasările de animale acvatice înspre unitate, și a animalelor de acvacultură dinspre unitate;</p> <p>(iii) mortalitatea la nivelul unității;</p> <p>II.2.2.2. Provin dintr-o unitate de acvacultură care este supusă unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și a bolilor emergente, cu o frecvență care să fie proporțională cu riscul prezentat de unitate.]</p> <p>II.2.3. Cerințe generale de sănătate animală</p> <p>⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I], au fost obținute de la animale care îndeplinesc următoarele cerințe de sănătate animală:</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.3.1. Fac obiectul cerințelor din partea II.2.4 și provin din ⁽⁴⁾[o țară] ⁽⁴⁾[un teritoriu] ⁽⁴⁾[o zonă] ⁽⁴⁾[un compartiment] cu ⁽⁵⁾codul: _ - _ care, la data eliberării prezentului certificat, este enumerată în partea I din anexa XXI la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei^J pentru introducerea în Uniune a ⁽⁴⁾[animalelor acvatice] ⁽⁴⁾[produselor de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii];]</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.3.2. Sunt animale acvatice care au fost supuse unei inspecții clinice efectuate de un medic veterinar oficial în perioada de 72 de ore înainte de încărcare. În cursul inspecției, animalele nu au prezentat niciun semn de boală transmisibilă și, în conformitate cu registrele relevante ale unității, nu au existat indicii privind probleme legate de boli;]</p> <p>II.2.3.3. Sunt animale acvatice care sunt expediate direct din unitatea de origine către Uniune;</p> <p>II.2.3.4. Nu au intrat în contact cu animale acvatice cu un statut sanitar inferior.</p>
--	---

J

Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat FISH-CRUST-HC

<p>fie⁽⁴⁾⁽⁶⁾ II.2.4. Cerințe specifice de sănătate animală</p> <p>(4) [II.2.4.1 Cerințe pentru ⁽³⁾speciile listate pentru necroza hematopoietică epizootică, infecția cu virusul sindromului Taura și infecția cu virusul bolii „cap galben”</p> <p>⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I au fost obținute din animale care] provin din ⁽⁴⁾[o țară] ⁽⁴⁾[un teritoriu] ⁽⁴⁾[o zonă] ⁽⁴⁾[un compartiment] declarat(ă) indemn(ă) de ⁽⁴⁾[necroza hematopoietică epizootică] ⁽⁴⁾[infecția cu virusul sindromului Taura] ⁽⁴⁾[infecția cu virusul bolii „cap galben”] în conformitate cu condiții care sunt cel puțin la fel de stricte ca cele prevăzute la articolul 66 sau la articolul 73 alineatul (1) și articolul 73 alineatul (2) litera (a) din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei ^K și, în cazul animalelor acvatice, toate ⁽³⁾speciile listate pentru boala relevantă (bolile relevante):</p> <p>(i) sunt introduse din altă țară, teritoriu, zonă sau compartiment care au fost declarate indemne de aceeași boală (aceleași boli);</p> <p>(ii) nu sunt vaccinate împotriva ⁽⁴⁾[acelei] ⁽⁴⁾[acelor] boli.]</p> <p>(4)(7)[II.2.4.2. Cerințe pentru ⁽³⁾speciile listate pentru septicemia hemoragică virală (VHS), necroza hematopoietică infecțioasă (IHN), infecția cu virusul anemiei infecțioase a somonului cu deleție în HPR (ISAV) sau infecția cu virusul bolii petelor albe</p> <p>⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I au fost obținute din animale care] provin din ⁽⁴⁾[o țară] ⁽⁴⁾[un teritoriu] ⁽⁴⁾[o zonă] ⁽⁴⁾[un compartiment] declarat(ă) indemn(ă) de ⁽⁴⁾[septicemia hemoragică virală (VHS)] ⁽⁴⁾[necroza hematopoietică infecțioasă (IHN)] ⁽⁴⁾[infecția cu virusul anemiei infecțioase a somonului cu deleție în HPR (ISAV)] ⁽⁴⁾[infecția cu virusul bolii petelor albe] în conformitate cu partea II capitolul 4 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 și, în cazul animalelor acvatice, toate ⁽³⁾speciile listate pentru boala relevantă (bolile relevante):</p> <p>(i) sunt introduse din altă țară, teritoriu, zonă sau compartiment care au fost declarate indemne de aceeași boală (aceleași boli);</p> <p>(ii) nu sunt vaccinate împotriva ⁽⁴⁾[acelei] ⁽⁴⁾[acelor] boli.]</p>
--

^K Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente (JO L 174, 3.6.2020, p. 211).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat FISH-CRUST-HC

	<p>⁽⁴⁾⁽⁸⁾[II.2.4.3. Cerințe pentru ⁽⁹⁾speciile susceptibile la infecția cu viremia de primăvară a crapului (SVC), boala bacteriană a rinichiului (BKD), infecția cu virusul necrozei pancreatice infecțioase (IPN), infecția cu Gyrodactylus salaris (GS), infecția cu alfavirusul salmonidelor (SAV) și ⁽³⁾ speciile susceptibile la boala provocată de virusul herpetic al crapului Koi (KHV)</p> <p>⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I au fost obținute din animale care] provin din ⁽⁴⁾[o țară] ⁽⁴⁾[un teritoriu] ⁽⁴⁾[o zonă] ⁽⁴⁾[un compartiment] care îndeplinește garanțiile privind sănătatea referitor la ⁽⁴⁾[SVC], ⁽⁴⁾[BKD], ⁽⁴⁾[IPN], ⁽⁴⁾[GS], ⁽⁴⁾[SAV], ⁽⁴⁾[KHV], care trebuie să respecte măsurile naționale care se aplică în statul membru de destinație în conformitate cu articolul 175 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei și pentru care statul membru sau zona din acesta este enumerat/ă în ⁽⁴⁾[anexa I] ⁽⁴⁾[anexa II] la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/260 al Comisiei ^L.]</p> <p>fie ⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.4. Cerințe specifice de sănătate animală</p> <p>⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I au fost obținute din animale care] sunt destinate unei unități producătoare de alimente provenite de la animale acvatice responsabilă cu controlul bolilor situată în Uniune și aprobată în conformitate cu articolul 11 din Regulamentul delegat (UE) 2020/691 al Comisiei ^M, unde urmează să fie prelucrate pentru a fi destinate consumului uman.]</p> <p>II.2.5. Conform informațiilor pe care le dețin și în conformitate cu declarația operatorului, ⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I, au fost obținute de la animale care] provin din ⁽⁴⁾[o unitate] ⁽⁴⁾[un habitat] unde:</p> <p>(i) nu au existat mortalități anormale din cauze nedeterminate; și</p> <p>(ii) nu au ajuns în contact cu animale acvatice din ⁽³⁾ specii listate care nu au îndeplinit cerințele menționate la punctul II.2.1.</p> <p>II.2.6. Cerințe privind transportul</p> <p>Au fost luate măsuri pentru a transporta animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I în conformitate cu cerințele stabilite la articolele 167 și 168 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei, în special:</p> <p>II.2.6.1. dacă animalele sunt transportate în apă, apa în care sunt transportate nu este schimbată într-o țară terță sau teritoriu, zonă sau compartiment care nu este enumerat pentru introducerea speciilor și categoriilor specifice de animale acvatice în Uniune;</p>
--	---

^L Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/260 a Comisiei din 11 februarie 2021 de aprobare a măsurilor naționale menite să limiteze impactul anumitor boli ale animalelor acvatice în conformitate cu articolul 226 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Deciziei 2010/221/UE a Comisiei (JO L 59, 19.2.2021, p. 1).

^M Regulamentul delegat (UE) 2020/691 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele pentru unitățile de acvacultură și transportatorii de animale acvatice (JO L 174, 3.6.2020, p. 345).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat FISH-CRUST-HC

	<p>II.2.6.2. animalele nu sunt transportate în condiții care le periclitează starea de sănătate, în special:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) dacă animalele sunt transportate în apă, apa nu le modifică statutul sanitar; (ii) mijloacele de transport și containerele sunt construite astfel încât statutul sanitar al animalelor acvatice să nu fie periclitat în timpul transportului; (iii) ⁽⁴⁾[containerul] ⁽⁴⁾[nava cu vivieră de pește] este ⁽⁴⁾[neutilizat(ă) anterior] ⁽⁴⁾[curățat(ă) și dezinfectat(ă) în conformitate cu un protocol și cu produse aprobate de autoritatea competentă din ⁽⁴⁾[țara terță] ⁽⁴⁾[teritoriul] de proveniență, înainte de încărcarea pentru expediere către Uniune]; <p>II.2.6.3. de la momentul încărcării în unitatea de proveniență până în momentul sosirii în Uniune, animalele din transport nu au fost transportate în aceeași apă sau ⁽⁴⁾[container] ⁽⁴⁾[navă cu vivieră de pește] împreună cu animale acvatice cu un statut sanitar inferior sau care nu erau destinate intrării în Uniune;</p> <p>II.2.6.4. dacă este necesară schimbarea apei în ⁽⁴⁾[o țară] ⁽⁴⁾[un teritoriu] ⁽⁴⁾[o zonă] ⁽⁴⁾[un compartiment] care este enumerat pentru intrarea unei anumite specii și categorii de animale acvatice în Uniune, schimbarea se efectuează numai ⁽⁴⁾[în cazul transportului terestru, în punctele de schimbare a apei aprobate de autoritatea competentă din ⁽⁴⁾ [țara terță] ⁽⁴⁾[teritoriul] în care are loc schimbarea apei] ⁽⁴⁾[în cazul transportului în navă cu vivieră de pește, la o distanță de cel puțin 10 km de orice unitate de acvacultură situată pe drum, între locul de proveniență și locul de destinație din Uniune].</p> <p>II.2.7. Cerințe privind etichetarea</p> <p>II.2.7.1. Au fost luate măsuri pentru identificarea și etichetarea ⁽⁴⁾[mijloacelor de transport] ⁽⁴⁾[containerelor] în conformitate cu articolul 169 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și, în mod specific, pentru ca transportul să fie identificat cu ⁽⁴⁾[o etichetă lizibilă și vizibilă pe exteriorul containerului] ⁽⁴⁾[o înregistrare în manifestul navei, în cazul transportului în navă cu vivieră de pește] care stabilește în mod clar legătura dintre transport și prezentul certificat de sănătate animală/oficial;</p> <p>⁽⁴⁾[II.2.7.2. În cazul animalelor acvatice, eticheta lizibilă și vizibilă menționată la punctul II.2.7.1 conține cel puțin următoarele informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) numărul de containere din transport; (b) numele speciilor prezente în fiecare container; (c) numărul de animale din fiecare container pentru fiecare specie prezentă; (d) o declarație care precizează: ⁽⁴⁾[„pește viu destinat consumului uman în Uniunea Europeană”] ⁽⁴⁾[„crustacee vii destinate consumului uman în Uniunea Europeană”].]
--	---



M5

ȚARA

Model de certificat FISH-CRUST-HC

⁽⁴⁾[II.2.7.3. În cazul produselor de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii, eticheta lizibilă și vizibilă menționată la punctul II.2.7.1 conține una din următoarele declarații:

- (a) „pește destinat prelucrării ulterioare în Uniunea Europeană înainte de a fi destinat consumului uman”;
- (b) „crustacee destinate prelucrării ulterioare în Uniunea Europeană înainte de a fi destinate consumului uman”.]

II.2.8. Valabilitatea certificatului de sănătate animală/oficial

Prezentul certificat de sănătate animală/oficial este valabil 10 zile de la data eliberării sale. În cazul transportului pe căi navigabile/maritim a animalelor acvatice, această perioadă de 10 zile poate fi prelungită cu durata transportului pe căi navigabile/maritim.

Note

În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.

Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a peștelui viu, a crustaceelor vii și a produselor de origine animală provenite de la aceste animale, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a unor astfel de animale acvatice vii și a produselor derivate din acestea.

„Animale acvatice” sunt animale conform definiției de la articolul 4 punctul 3 din Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului. „Animale de acvacultură” sunt animale acvatice care fac obiectul acvaculturii conform definiției de la articolul 4 punctul 7 din Regulamentul (UE) 2016/429.

Toate animalele acvatice și produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii, care fac obiectul părții II.2.4 din prezentul certificat, trebuie să provină din o țară/un teritoriu/o zonă/un compartiment care figurează în coloana 2 a tabelului din partea 1 a anexei XXI la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.

Partea II.2.4 din certificat **nu se aplică** următoarelor crustacee și pești și, prin urmare, pot proveni din o țară sau din regiuni care este enumerată/sunt enumerate în anexa IX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405:

- (a) crustacee care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care nu mai pot supraviețui ca animale vii dacă ar fi readuse în mediul acvatic,
- (b) crustacee destinate consumului uman fără prelucrare suplimentară, cu condiția ca ele să fie ambalate în vederea comercializării cu amănuntul în conformitate cu cerințele Regulamentului (CE) nr. 853/2004 referitoare la astfel de ambalaje,
- (c) crustacee care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care sunt destinate prelucrării ulterioare fără depozitare temporară la locul de prelucrare.
- (d) pești tăiați și eviscerați înainte de expediere.

Prezentul certificat se aplică produselor de origine animală, precum și animalelor acvatice vii, inclusiv celor destinate unei unități producătoare de alimente provenite de la animale acvatice responsabilă cu controlul bolilor conform definiției de la articolul 4 punctul 52 din Regulamentul (UE) 2016/429 și destinate consumului uman în conformitate cu secțiunea VII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.

Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.

▼ M5

ȚARA

Model de certificat FISH-CRUST-HC

	<p>Partea I:</p> <p>Caseta I.20: Se bifează „Industria conservelor” pentru peștele întreg congelat inițial în saramură la -9 °C sau la o temperatură mai mare decât -18 °C și destinat fabricării de conserve în conformitate cu cerințele din secțiunea VIII capitolul I punctul II subpunctul 7 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. Se bifează „Produse destinate consumului uman” sau „Prelucrare ulterioară” pentru celelalte cazuri.</p> <p>Caseta I.27: Se introduce codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA) utilizând rubrici precum: 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0511, 1504, 1516, 1518, 1603, 1604, 1605 sau 2106.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: „Natura mărfii”: Se precizează dacă este vorba despre acvacultură sau origine sălbatică. „Tipul de tratament”: Se precizează dacă este vorba despre un produs viu, refrigerat, congelat sau procesat. „Unitatea producătoare”: include nave fabrică, nave congelator, nave frigorifice, depozite frigorifice și unități de prelucrare.</p> <p>Partea II:</p> <p>(1) Partea II.1 a prezentului certificat nu se aplică țărilor cu cerințe specifice de certificare privind sănătatea publică, stabilite prin acorduri de echivalare sau alte documente legislative ale UE.</p> <p>(2) Partea II.2 din prezentul certificat nu se aplică și trebuie eliminată atunci când transportul constă în: (a) alte specii decât cele enumerate în anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 al Comisiei^N; sau (b) animale acvatice sălbătice și produse de origine animală derivate din aceste animale acvatice care sunt debarcate de pe nave de pescuit pentru consum uman direct; sau (c) produse de origine animală derivate din animale acvatice altele decât animalele acvatice vii care intră în Uniune și sunt gata pentru consum uman direct.</p> <p>(3) Specii listate în coloanele 3 și 4 din tabelul din anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882. Speciile listate în coloana 4 trebuie considerate vectori doar în condițiile prevăzute la articolul 171 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692.</p> <p>(4) Se păstrează/se elimină, după caz. În cazul părții II.2.4.1, eliminarea nu este permisă dacă transportul conține speciile listate pentru necroza hematopoietică epizootică, infecția cu virusul sindromului Taura sau infecția cu virusul bolii „cap galben”, cu excepția circumstanțelor menționate în nota de subsol (6).</p> <p>(5) Codul țării terțe/teritoriului/zonă/compartimentului, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea I a anexei XXI la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(6) Părțile II.2.3.1, II.2.3.2 și II.2.4 din prezentul certificat nu se aplică și trebuie eliminate în cazul în care transportul conține numai următoarele crustacee sau pești:</p> <p>(a) crustacee care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care nu mai pot supraviețui ca animale vii dacă ar fi readuse în mediul acvatic,</p> <p>(b) crustacee destinate consumului uman fără prelucrare suplimentară, cu condiția ca ele să fie ambalate în vederea comercializării cu amănuntul în conformitate cu cerințele Regulamentului (CE) nr. 853/2004 referitoare la astfel de ambalaje,</p> <p>(c) crustacee care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care sunt destinate prelucrării ulterioare fără depozitare temporară la locul de prelucrare,</p> <p>(d) pești tăiați și eviscerați înainte de expediere.</p>
--	---

^N Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 al Comisiei din 3 decembrie 2018 privind aplicarea anumitor norme de prevenire și control al bolilor în cazul categoriilor de boli listate și de stabilire a unei liste a speciilor și a grupurilor de specii care prezintă un risc considerabil de răspândire a bolilor listate respective (JO L 308, 4.12.2018, p. 21).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat FISH-CRUST-HC

	<p>(7) Se aplică în cazul în care statul membru de destinație din Uniune fie are statut de indemn de boală pentru o boală de categoria C definită la articolul 1 punctul 3 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882, fie face obiectul unui program de eradicare opțional stabilit în conformitate cu articolul 31 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2016/429, în caz contrar se elimină.</p> <p>(8) Se aplică atunci când statul membru de destinație sau partea din acesta din Uniune dispune de măsuri naționale aprobate pentru o anumită boală, astfel cum figurează în anexa I sau anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/260 al Comisiei ^o, în caz contrar se elimină</p> <p>(9) Specii susceptibile menționate în coloana a doua din tabelul din anexa III la Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/260.</p> <p>(10) se semnează de către:</p> <ul style="list-style-type: none"> — un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală nu se elimină — un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală se elimină.
	<p>[Medic veterinar oficial]⁽⁴⁾⁽¹⁰⁾/[Funcționar responsabil cu certificarea]⁽⁴⁾⁽¹⁰⁾</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

^o Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/260 a Comisiei din 11 februarie 2021 de aprobare a măsurilor naționale menite să limiteze impactul anumitor boli ale animalelor acvatice în conformitate cu articolul 226 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Deciziei 2010/221/UE a Comisiei (JO L 59, 19.2.2021, p. 1).



CAPITOLUL 29

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A PRODUSELOR PESCĂREȘTI DESTINATE CONSUMULUI UMAN CAPTURATE DE NAVE CARE ARBOREAZĂ PAVILIONUL UNUI STAT MEMBRU ȘI TRANSFERATE ÎN ȚĂRI TERȚE CU SAU FĂRĂ DEPOZITARE (MODEL EU-FISH

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatari/Importatori Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării	

▼ B

I.18	Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat		
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului	Nr. containerului			Nr. sigiliului	
I.20	Certificat ca sau pentru	<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			<input type="checkbox"/> Industria conservelor <input type="checkbox"/> Prelucrare suplimentară	
I.21			I.22	<input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
			I.23			
I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27	Descrierea transportului					
	Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
			Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
	<input type="checkbox"/> Consumator final		Data colectării/producției	Unitatea producătoare		



ȚARA

Model de certificat EU-FISH

II. Informații sanitare	II.a. Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
II.1. Atestare de sănătate publică		
<p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific prin prezenta că produsele pescărești descrise în partea I:</p>		
<p>(a) au fost debarcate și descărcate în condiții igienice din nava (navele) aprobată (aprobate)/înregistrată (înregistrate)*[se precizează numărul (numerele) de aprobare/înregistrare și denumirea statului membru (statelor membre) de pavilion], în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în capitolul II din secțiunea VIII a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(b) au fost depozitate, dacă este cazul, într-unul sau mai multe depozite frigorifice aprobat(e)[se precizează numărul (numerele) de aprobare], în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în capitolul VII din secțiunea VIII a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(c) după caz, au fost încărcate în condiții igienice pe nava aprobată (navele aprobate).....[se precizează numărul (numerele) de aprobare] și pavilionul navei (navelor) statului membru (statelor membre) sau al țării terțe (țărilor terțe)], în conformitate cu cerințele relevante prevăzute în capitolele I și VIII din secțiunea VIII a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(d) după caz, au fost încărcate într-un container..... (se precizează numărul containerului) sau într-un camion.....(se precizează numărul de înmatriculare al camionului și cel al remorcii) sau într-un avion(se precizează numărul zborului), în conformitate cu cerințele prevăzute în capitolul VIII din secțiunea VIII a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; și</p> <p>(e) sunt însoțite de exemplarul(exemplarele) tipărit(e)** al(e) declarației de transbordare/declarației de debarcare sau al(e) părților relevante ale acestora;**</p> <p>(f) îndeplinesc garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, dacă provin din acvacultură, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului^C, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei^D pentru țara de origine în cauză;</p> <p>(g) au fost produse în condiții care garantează respectarea nivelurilor maxime de contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei^E.</p>		

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^D Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^E Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).



ȚARA

Model de certificat EU-FISH

II. Informații sanitare	II.a. Referința certificatului	II.b. Referință IMSOC
Note		
<p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p>		
<p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p>		
Partea I:		
Casetă I.11:	<p>„Locul de expediție”: Se precizează denumirea, adresa și numărul de aprobare al depozitului frigorific din țara terță de expediție sau, în cazul în care produsul nu este depozitat într-un depozit frigorific, se precizează denumirea și numărul de aprobare sau de înregistrare al navei aflate sub pavilionul statului membru de proveniență.</p>	
Casetă I.15:	<p>Se precizează mijloacele de transport care părăsesc țara terță de expediție. În cazul navelor congelator/frigorifice, se precizează numele navei, numărul de aprobare și statul de pavilion; în cazul unei nave de pescuit, se precizează numărul de înregistrare și statul de pavilion. În cazul în care mijloacele de transport sunt containere, camioane sau aeronave, trebuie oferite aceleași indicații care figurează în partea II.1 a patra liniuță.</p>	
Casetă I.20:	<p>Se bifează „<i>Industria conservelor</i>” pentru peștele întreg congelat inițial în saramură la -9 °C sau la o temperatură mai mare decât -18 °C și destinat fabricării de conserve în conformitate cu cerințele din secțiunea VIII capitolul I punctul II subpunctul (7) din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. Se bifează „<i>Produce destinate consumului uman</i>” sau „<i>Prelucrare ulterioară</i>” pentru celelalte cazuri.</p>	
Casetă I.27:	<p>Se introduce codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA) utilizând rubrici precum: 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0511, 1504, 1516, 1518, 1603, 1604, 1605 sau 2106.</p>	
Casetă I.27:	<p>Descrierea transportului:</p>	
	<p>„<i>Tipul de tratament</i>”: Se precizează dacă este vorba despre produse refrigerate, congelate sau prelucrate.</p>	
Partea II:		
<p>* include nave de pescuit, vase fabrică, vase congelator și nave frigorifice, după caz.</p>		
<p>** Este acceptat și formatul electronic. Declarația de transbordare se utilizează dacă nu se efectuează depozitarea iar declarația de debarcare se utilizează dacă se efectuează depozitarea.</p>		
Funcționarul responsabil cu certificarea		
Numele (cu majuscule)		
Data	Calificarea și titlul	
Ștampila	Semnătura	

▼ **M5**

CAPITOLUL 30

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A PRODUSELOR PESCĂREȘTI SAU A PRODUSELOR PESCĂREȘTI DERIVATE DIN MOLUȘTE BIVALVE DESTINATE CONSUMULUI UMAN, CARE INTRĂ ÎN UNIUNE DIRECT DINTR-O NAVĂ FRIGORIFICĂ, O NAVĂ CONGELATOR SAU O NAVĂ FABRICĂ CARE ARBOREAZĂ PAVILIONUL UNEI ȚĂRI TERȚE, ASTFEL CUM SE PREVEDE LA ARTICOLUL 11 ALINEATUL (3) DIN REGULAMENTUL DELEGAT (UE) 2019/625 (MODEL FISH/MOL-CAP)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.13	I.14 Data și ora plecării	
	I.15	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial	
I.18			
I.19			

▼ M5

ȚARA

Model de certificat FISH/MOL-CAP

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1 Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific prin prezenta că produsele pescărești sau produsele pescărești derivate din moluște bivalve vii/echinoderme vii/tunicate vii/gasteropode marine vii descrise în partea I:</p> <p>(a) au fost produse în conformitate cu aceste cerințe, în special că nava se află pe lista navelor din care sunt autorizate importurile în Uniune („se află pe lista UE”):</p> <p>(b) nava aplică cerințe generale de igienă, implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(c) produsele pescărești sau produsele pescărești derivate din moluște bivalve vii/echinoderme vii/tunicate vii/gasteropode marine vii au fost capturate și manipulate la bordul navelor, aduse la țărm, manipulate și, atunci când a fost necesar, preparate, prelucrate, congelate și decongelate în condiții igienice, în conformitate cu cerințele stabilite în secțiunea VIII capitolele I-IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. Viscerele și părțile care pot reprezenta un pericol pentru sănătatea publică au fost eliminate cât mai rapid posibil și au fost păstrate separat de produsele destinate consumului uman;</p> <p>(d) produsele pescărești sau produsele pescărești derivate din moluște bivalve vii/echinoderme vii/tunicate vii/gasteropode marine vii îndeplinesc standardele de sănătate stabilite în secțiunea VIII capitolul V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 [îndeplinesc standardele de sănătate stabilite în secțiunea VII capitolul V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] (a se elimina mențiunea care nu corespunde) și, după caz, criteriile prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^C;</p> <p>(e) produsele pescărești sau produsele pescărești derivate din moluște bivalve vii/echinoderme vii/tunicate vii/gasteropode marine vii au fost ambalate, depozitate și transportate în conformitate cu secțiunea VIII capitolele VI-VIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat FISH/MOL-CAP

	<p>(f) produsele pescărești sau produsele pescărești derivate din moluște bivalve vii/echinoderme vii/tunicate vii/gasteropode marine vii au fost marcate în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(g) în cazul animalelor din familia Pectinidae, al gasteropodelor marine și al animalelor din clasa Holothuroidea care nu se hrănesc prin filtrare recoltate în afara zonelor de producție clasificate, îndeplinesc cerințele specifice prevăzute în secțiunea VII capitolul IX din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(h) produsele pescărești îndeplinesc garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, dacă provin din acvacultură, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^D, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^E pentru țara de origine în cauză;</p> <p>(i) produsele pescărești au fost produse în condiții care garantează respectarea nivelurilor maxime de contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^F și</p> <p>(j) produsele pescărești congelate sau produsele pescărești congelate derivate din moluște bivalve vii/echinoderme vii/tunicate vii/gasteropode marine vii au fost păstrate la o temperatură care nu depășește -18 °C în toate părțile produsului. Peștii întregi congelați inițial în saramură și destinați producției de conserve pot fi păstrați la o temperatură care nu depășește -9 °C;</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.2: Un număr unic de document potrivit clasificării dumneavoastră.</p> <p>Caseta I.5: Numele și adresa (strada, orașul și codul poștal) persoanei fizice sau juridice căruia îi este adresat transportul importat direct în statul membru de destinație.</p> <p>Caseta I.7: Țara sub al cărei pavilion se află nava care eliberează acest document.</p> <p>Caseta I.11: Numele navei și numărul de aprobare, astfel cum sunt enumerate în conformitate cu articolul 10 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625 al Comisiei ^G, din care produsele pescărești sunt importate direct.</p>
--	--

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^F Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^G Regulamentul delegat (UE) 2019/625 al Comisiei din 4 martie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele pentru intrarea în Uniune a transporturilor de anumite animale și mărfuri destinate consumului uman (JO L 131, 17.5.2019, p. 18).

▼ **M5**

ȚARA	Model de certificat FISH/MOL-CAP
<p>Caseta I.20:</p> <p>Caseta I.27:</p> <p>Caseta I.27:</p>	<p>Se bifează „Industria conservelor” pentru peștele întreg congelat inițial în saramură la -9 °C sau la o temperatură mai mare decât -18 °C și destinat fabricării de conserve în conformitate cu cerințele din secțiunea VIII capitolul I punctul II subpunctul 7 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. Se bifează „Produse destinate consumului uman” sau „<i>Prelucrare ulterioară</i>” pentru celelalte cazuri.</p> <p>Se introduce codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA) utilizând rubrici precum: 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0511, 1504, 1516, 1518, 1603, 1604, 1605 sau 2106.</p> <p>Descrierea transportului: „Tipul de tratament”: Se precizează dacă este vorba despre produse refrigerate, congelate sau prelucrate.</p>
<p>Căpitanul navei</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data: Semnătura:</p> <p>Ștampila:</p>	

▼ **M5**

CAPITOLUL 31

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A MOLUȘTELOR BIVALVE, ECHINODERMELOR, TUNICATELOR, GASTEROPODELOR MARINE VII ȘI A PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ PROVENITE DE LA ACESTE ANIMALE DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL MOL-HC)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/official pentru UE			
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC		
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR		
		I.4 Autoritatea competentă locală			
	I.5 Destinatari/Importatori Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării			
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării			
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod			
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării			
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării			
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial			
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat				
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului					
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman <input type="checkbox"/> Animale acvatice vii destinate consumului uman <input type="checkbox"/> Centru de expediție <input type="checkbox"/> Prelucrare suplimentară					
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete		I.25 Cantitatea totală		I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
		Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final		Data colectării/produției	Unitatea producătoare		

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MOL-HC

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. ⁽¹⁾Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a moluștelor bivalve, echinodermelor, tunicatelor, gasteropodelor marine vii sau a produselor de origine animală obținute din aceste animale]</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific prin prezenta că ⁽⁴⁾[moluștele bivalve vii] ⁽⁴⁾[echinodermele vii] ⁽⁴⁾[tunicatele vii] ⁽⁴⁾[gasteropodele marine vii] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din moluște bivalve vii/echinoderme vii/tunicate vii/gasteropode marine vii] descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) au fost obținute în regiunea (regiunile) sau țara (țările).....care, la data eliberării prezentului certificat este/sunt autorizate pentru introducerea în Uniune de ⁽⁴⁾[moluște bivalve vii] ⁽⁴⁾[echinoderme vii] ⁽⁴⁾[tunicate vii] ⁽⁴⁾[gasteropode marine vii] ⁽⁴⁾[produse de origine animală derivate din moluște bivalve vii/echinoderme vii/tunicate vii/gasteropode marine vii] și este enumerată/sunt enumerate în anexa VIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei ^C;</p> <p>(b) provin dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(c) au fost recoltate și, după caz, relocalate și transportate în conformitate cu secțiunea VII capitolele I și II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(d) ⁽⁴⁾[au fost manipulate și, după caz, purificate și ambalate în conformitate cu secțiunea VII capitolele III și IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(e) ⁽⁴⁾[au fost preparate, prelucrate, congelate și decongelate în condiții igienice, în conformitate cu cerințele stabilite în secțiunea VIII capitolele III și IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004];</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe sau regiunile din acestea autorizate pentru introducerea în Uniune a anumitor animale și mărfuri destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 118).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MOL-HC

	<p>(f) îndeplinesc standardele de sănătate stabilite în secțiunea VII capitolul V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 ⁽⁴⁾[secțiunea VIII capitolul V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] și criteriile stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^D;</p> <p>(g) au fost ambalate, depozitate și transportate în conformitate cu ⁽⁴⁾[secțiunea VII capitolele VI și VIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] ⁽⁴⁾[secțiunea VIII capitolele VI-VIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004];</p> <p>(h) au fost marcate și etichetate în conformitate cu ⁽⁴⁾[secțiunea I din anexa II și secțiunea VII capitolul VII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] ⁽⁴⁾[secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004];</p> <p>(i) în cazul animalelor din familia Pectinidae, al gasteropodelor marine și al animalelor din clasa Holothuroidea care nu se hrănesc prin filtrare recoltate în afara zonelor de producție clasificate, îndeplinesc cerințele specifice prevăzute în secțiunea VII capitolul IX din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(j) provin dintr-o zonă de producție clasificată în conformitate cu articolul 52 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^E ca [A] [B] sau [C] în momentul recoltării (se precizează clasificarea zonei de producție în momentul recoltării) (cu excepția animalelor din familia Pectinidae, al gasteropodelor marine și al animalelor din clasa Holothuroidea care nu se hrănesc prin filtrare recoltate în afara zonelor de producție clasificate);</p> <p>(k) au fost supuse cu succes controalelor oficiale prevăzute la ⁽⁴⁾[articolele 51-66 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 sau la articolul 11 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei] ⁽⁴⁾ [articolele 69-71 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627];</p> <p>(l) îndeplinesc garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, dacă provin din acvacultură, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>(m) au fost produse în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I;</p>
--	--

^D Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^E Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MOL-HC

	<p>⁽²⁾[II.2. Atestare de sănătate animală pentru moluștele bivalve vii din ⁽³⁾speciile listate destinate consumului uman și produsele de origine animală provenite de la aceste moluște destinate prelucrării ulterioare în Uniune înainte de consumul uman, cu excepția moluștelor sălbatice și a produselor derivate din acestea debarcate de pe navele de pescuit</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că:</p> <p>II.2.1. Conform informațiilor oficiale, ⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I, au fost obținute de la animale care] îndeplinesc următoarele cerințe de sănătate animală:</p> <p>II.2.1.1. Provin din ⁽⁴⁾[o unitate] ⁽⁴⁾[un habitat] care nu face obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală sau din cauza unei mortalități anormale din cauze nedeterminate, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^J și bolile emergente;</p> <p>II.2.1.2. ⁽⁴⁾[animalele care nu sunt destinate să fie ucise] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală provenite de la animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii, au fost obținute de la animale care nu au fost destinate să fie ucise] în cadrul unui program național de eradicare a bolilor, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente.</p> <p>⁽⁴⁾[II.2.2. ⁽⁴⁾[animalele de acvacultură menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale de acvacultură, altele decât animalele de acvacultură vii menționate în caseta I.27 din partea I, au fost obținute de la animale care] îndeplinesc următoarele cerințe:</p> <p>II.2.2.1. Provin dintr-o unitate de acvacultură care este ⁽⁴⁾[înregistrată] ⁽⁴⁾[aprobată] de către autoritatea competentă și aflată sub controlul autorității competente din țara terță sau teritoriul de origine și care dispune de un sistem de păstrare timp de cel puțin 3 ani a registrelor actualizate care conțin informații privind:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) speciile, categoriile și numărul de animale de acvacultură din unitate; (ii) deplasările de animale acvatice înspre unitate, și a animalelor de acvacultură dinspre unitate; (iii) mortalitatea la nivelul unității; <p>II.2.2.2. Provin dintr-o unitate de acvacultură care este supusă unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și a bolilor emergente, cu o frecvență care să fie proporțională cu riscul prezentat de unitate.]</p>
--	--

^J Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat MOL-HC

II.2.3. Cerințe generale de sănătate animală

⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I, au fost obținute de la animale care] îndeplinesc următoarele cerințe de sănătate animală:

⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.3.1. Fac obiectul cerințelor din partea II.2.4 și provin din ⁽⁴⁾[o țară] ⁽⁴⁾[un teritoriu] ⁽⁴⁾[o zonă] ⁽⁴⁾[un compartiment] cu ⁽⁵⁾codul: __ __ - __ care, la data eliberării prezentului certificat, este enumerat(ă) în partea I din anexa XXI la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^K pentru introducerea în Uniune a acestor ⁽⁴⁾[animale acvatice] ⁽⁴⁾[produse de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii];]

⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.3.2. Sunt animale acvatice care au fost supuse unei inspecții clinice efectuate de un medic veterinar oficial în perioada de 72 de ore înainte de încărcare. În cursul inspecției, animalele nu au prezentat niciun simptom clinic de boală transmisibilă și, în conformitate cu registrele relevante ale unității, nu au existat indicii privind probleme legate de boli;]

II.2.3.3. Sunt animale acvatice care sunt expediate direct din unitatea de origine către Uniune;

II.2.3.4. Nu au intrat în contact cu animale acvatice cu un statut sanitar inferior.

fie⁽⁴⁾⁽⁶⁾II.2.4. Cerințe specifice de sănătate animală**⁽⁴⁾[II.2.4.1. Cerințe pentru ⁽³⁾speciile listate pentru infecția cu *Mikrocytos mackini* sau infecția cu *Perkinsus marinus***

⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I au fost obținute din animale care] provin din ⁽⁴⁾[o țară] ⁽⁴⁾[un teritoriu] ⁽⁴⁾[o zonă] ⁽⁴⁾[un compartiment] declarat(ă) indemn(ă) de ⁽⁴⁾[infecția cu *Mikrocytos mackini*] ⁽⁴⁾[infecția cu *Perkinsus marinus*] în conformitate cu condiții care sunt cel puțin la fel de stricte ca cele prevăzute la articolul 66 sau la articolul 73 alineatul (1) și articolul 73 alineatul (2) litera (a) din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei ^L și, în cazul animalelor acvatice, toate ⁽³⁾speciile listate pentru boala relevantă (bolile relevante):

- (i) sunt introduse din altă țară, teritoriu, zonă sau compartiment care au fost declarate indemne de aceeași boală (aceleași boli);
- (ii) nu sunt vaccinate împotriva ⁽⁴⁾[acelei] ⁽⁴⁾[facelor] boli.]

^K Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^L Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente (JO L 174, 3.6.2020, p. 211).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MOL-HC

	<p>⁽⁴⁾⁽⁷⁾ [II.2.4.2. Cerințe pentru ⁽³⁾speciile listate referitor la infecția cu <i>Marteilia refringens</i>, infecția cu <i>Bonamia exitiosa</i> sau infecția cu <i>Bonamia ostreae</i></p> <p>⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I au fost obținute din animale care] provin din ⁽⁴⁾[o țară] ⁽⁴⁾[un teritoriu] ⁽⁴⁾[o zonă] ⁽⁴⁾[un compartiment] declarat(ă) indemn(ă) de ⁽⁴⁾[infecția cu <i>Marteilia refringens</i>] ⁽⁴⁾[infecția cu <i>Bonamia exitiosa</i>] ⁽⁴⁾[infecția cu <i>Bonamia ostreae</i>] în conformitate cu partea II capitolul 4 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 și, în cazul animalelor acvatice, toate ⁽³⁾speciile listate pentru boala relevantă (bolile relevante):</p> <ul style="list-style-type: none"> – sunt introduse din altă țară, teritoriu, zonă sau compartiment care au fost declarate indemne de aceeași boală (aceleași boli); – nu sunt vaccinate împotriva ⁽⁴⁾[acelei] ⁽⁴⁾[acelor] boli.] <p>⁽⁴⁾⁽⁸⁾ [II.2.4.3. Cerințe pentru ⁽⁹⁾speciile susceptibile la infecția cu virusul <i>Ostreid herpes virus 1 μvar</i> (<i>OshV-1 μvar</i>)</p> <p>⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I au fost obținute din animale care] provin din ⁽⁴⁾[o țară] ⁽⁴⁾[un teritoriu] ⁽⁴⁾[o zonă] ⁽⁴⁾[un compartiment] care îndeplinește garanțiile privind sănătatea referitor la <i>OshV-1 μvar</i>, care trebuie să respecte măsurile naționale care se aplică în statul membru de destinație în conformitate cu articolul 175 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei și pentru care statul membru sau zona din acesta este enumerat/ă în ⁽⁴⁾[anexa I] ⁽⁴⁾[anexa II] la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/260 al Comisiei ^M.]]</p> <p>fie ⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.4. Cerințe specifice de sănătate animală</p> <p>⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I au fost obținute din animale care] sunt destinate unei unități producătoare de alimente provenite de la animale acvatice responsabilă cu controlul bolilor situată în Uniune și aprobată în conformitate cu articolul 11 din Regulamentul delegat (UE) 2020/691 al Comisiei ^N, unde urmează să fie prelucrate pentru a fi destinate consumului uman.]</p>
--	---

^M Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/260 a Comisiei din 11 februarie 2021 de aprobare a măsurilor naționale menite să limiteze impactul anumitor boli ale animalelor acvatice în conformitate cu articolul 226 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Deciziei 2010/221/UE a Comisiei (JO L 59, 19.2.2021, p. 1).

^N Regulamentul delegat (UE) 2020/691 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele pentru unitățile de acvacultură și transportatorii de animale acvatice (JO L 174, 3.6.2020, p. 345).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat MOL-HC

	<p>II.2.5. Conform informațiilor pe care le dețin și în conformitate cu declarația operatorului, ⁽⁴⁾[animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I] ⁽⁴⁾[produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii menționate în caseta I.27 din partea I, au fost obținute de la animale care] provin din ⁽⁴⁾[o unitate] ⁽⁴⁾[un habitat] unde:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) nu au existat mortalități anormale din cauze nedeterminate; și (ii) animalele nu au ajuns în contact cu animale acvatice din ⁽³⁾specii listate care nu au îndeplinit cerințele menționate la punctul II.2.1. <p>II.2.6. Cerințe privind transportul</p> <p>Au fost luate măsuri pentru a transporta animalele acvatice menționate în caseta I.27 din partea I în conformitate cu cerințele stabilite la articolele 167 și 168 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei, în special:</p> <p>II.2.6.1. dacă animalele sunt transportate în apă, apa nu este schimbată într-o țară terță sau teritoriu, zonă sau compartiment care nu este enumerat pentru introducerea speciilor și categoriilor specifice de animale acvatice în Uniune;</p> <p>II.2.6.2. animalele nu sunt transportate în condiții care le periclitează starea de sănătate, în special:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) dacă animalele sunt transportate în apă, apa nu le modifică statutul sanitar; (ii) mijloacele de transport și containerele sunt construite astfel încât statutul sanitar al animalelor acvatice să nu fie periclitat în timpul transportului; (iii) ⁽⁴⁾[containerul] ⁽⁴⁾[nava cu vivieră de pește] este ⁽⁴⁾[neutilizat(ă) anterior] ⁽⁴⁾[curățat(ă) și dezinfectat(ă) în conformitate cu un protocol și cu produse aprobate de autoritatea competentă din ⁽⁴⁾[țara terță] ⁽⁴⁾[teritoriul] de proveniență, înainte de încărcarea pentru expediere către Uniune]; <p>II.2.6.3. de la momentul încărcării în unitatea de proveniență până în momentul sosirii în Uniune, animalele din transport nu au fost transportate în aceeași apă sau ⁽⁴⁾[container] ⁽⁴⁾[navă cu vivieră de pește] împreună cu animale acvatice cu un statut sanitar inferior sau care nu erau destinate intrării în Uniune;</p> <p>II.2.6.4. dacă este necesară schimbarea apei în ⁽⁴⁾[o țară] ⁽⁴⁾[un teritoriu] ⁽⁴⁾[o zonă] ⁽⁴⁾[un compartiment] care este enumerat pentru intrarea unei anumite specii și categorii de animale acvatice în Uniune, schimbarea se efectuează numai ⁽⁴⁾[în cazul transportului terestru, în punctele de schimbare a apei aprobate de autoritatea competentă din ⁽⁴⁾[țara terță] ⁽⁴⁾[teritoriul] în care are loc schimbarea apei] ⁽⁴⁾[în cazul transportului în navă cu vivieră de pește, la o distanță de cel puțin 10 km de orice unitate de acvacultură situată pe drum, între locul de proveniență și locul de destinație din Uniune].</p>
--	--



M5

ȚARA

Model de certificat MOL-HC

II.2.7. Cerințe privind etichetarea

Au fost luate măsuri pentru identificarea și etichetarea ⁽⁴⁾[mijloacelor de transport] ⁽⁴⁾[containerelor] în conformitate cu articolul 169 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692, în mod specific pentru ca:

II.2.7.1. transportul să fie identificat cu ⁽⁴⁾[o etichetă lizibilă și vizibilă pe exteriorul containerului] ⁽⁴⁾[o înregistrare în manifestul navei, în cazul transportului în navă cu vivieră de pește] care stabilește în mod clar legătura dintre transport și prezentul certificat de sănătate animală/oficial;

⁽⁴⁾[II.2.7.2. în cazul animalelor acvatice vii, eticheta lizibilă și vizibilă menționată la punctul II.2.7.1 conține:

- (a) detalii privind numărul de containere din transport;
- (b) numele speciilor prezente în fiecare container;
- (c) detalii privind numărul de animale din fiecare container pentru fiecare specie prezentă;
- (d) declarația următoare: „moluște vii destinate consumului uman în Uniunea Europeană”;

⁽⁴⁾[II.2.7.3. în cazul produselor de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii, eticheta lizibilă și vizibilă menționată la punctul II.2.7.1 conține cel puțin una din următoarele declarații:

„moluște destinate consumului uman după prelucrare ulterioară în Uniunea Europeană”.]

II.2.8. Valabilitatea certificatului de sănătate animală/oficial

Prezentul certificat de sănătate animală/oficial este valabil 10 zile de la data eliberării sale. În cazul transportului pe căi navigabile/maritim a animalelor acvatice, această perioadă de 10 zile poate fi prelungită cu durata transportului pe căi navigabile/maritim.

Note

În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.

Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a moluștelor bivalve și a produselor de origine animală provenite de la aceste animale destinate consumului uman, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a unor astfel de moluște bivalve și a produselor derivate din acestea.

„Animale acvatice” sunt animale conform definiției de la articolul 4 punctul 3 din Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului. „Animale de acvacultură” sunt animale acvatice care fac obiectul acvaculturii conform definiției de la articolul 4 punctul 7 din Regulamentul (UE) 2016/429.

Toate animalele acvatice și produsele de origine animală derivate din animale acvatice, altele decât animalele acvatice vii, care fac obiectul părții II.2.4 din prezentul certificat, trebuie să provină din o țară/un teritoriu/o zonă/un compartiment care figurează în coloana 2 a tabelului din partea 1 a anexei XXI la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MOL-HC

Partea II.2.4 din certificat **nu se aplică** următoarelor animale acvatice și, prin urmare, pot proveni din o țară sau din o regiune din aceasta care este enumerată în anexa VIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405:

- (a) moluște care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care nu mai pot supraviețui ca animale vii dacă ar fi readuse în mediul acvatic;
- (b) moluște destinate consumului uman fără prelucrare suplimentară, cu condiția ca ele să fie ambalate în vederea comercializării cu amănuntul în conformitate cu cerințele Regulamentului (CE) nr. 853/2004 referitoare la astfel de ambalaje;
- (c) moluște care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care sunt destinate prelucrării ulterioare fără depozitare temporară la locul de prelucrare.

Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.

Partea I:

Caseta I.8: Regiunea de origine: se precizează zona de producție și clasificarea acesteia în momentul recoltării.

Partea II:

- (1) Partea II.1 nu se aplică țărilor cu cerințe specifice de certificare privind sănătatea publică, stabilite prin acorduri de echivalare sau alte documente legislative ale UE.
- (2) Partea II.2 nu se aplică și trebuie eliminată atunci când transportul constă în: (a) alte specii decât cele enumerate în anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 al Comisiei ^O; sau (b) animale acvatice sălbatice și produse de origine animală derivate din aceste animale acvatice sălbatice care sunt debarcate de pe nave de pescuit pentru consum uman direct; sau (c) produse de origine animală derivate din animale acvatice altele decât animalele acvatice vii care intră în Uniune și sunt gata pentru consum uman direct.
- (3) Specii listate în coloanele 3 și 4 din tabelul din anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882. Speciile listate în coloana 4 trebuie considerate vectori doar în condițiile prevăzute la articolul 171 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692.
- (4) Se păstrează/se elimină, după caz. În cazul părții II.2.4.1, eliminarea nu este permisă dacă transportul conține specii listate pentru infecția cu *Mikrocytos mackini* sau infecția cu *Perkinsus marinus*, cu excepția circumstanțelor menționate în nota de subsol (6).
- (5) Codul țării terțe/teritoriului/zonă/compartimentului, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XXI la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.

^O Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 al Comisiei din 3 decembrie 2018 privind aplicarea anumitor norme de prevenire și control al bolilor în cazul categoriilor de boli listate și de stabilire a unei liste a speciilor și a grupurilor de specii care prezintă un risc considerabil de răspândire a bolilor listate respective (JO L 308, 4.12.2018, p. 21).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MOL-HC

	<p>(6) Părțile II.2.3.1, II.2.3.2 și II.2.4. nu se aplică și trebuie eliminate în cazul în care transportul conține numai următoarele animale acvatice:</p> <p>(a) moluște care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care nu mai pot supraviețui ca animale vii dacă ar fi readuse în mediul acvatic,</p> <p>(b) moluște destinate consumului uman fără prelucrare suplimentară, cu condiția ca ele să fie ambalate în vederea comercializării cu amănuntul în conformitate cu cerințele Regulamentului (CE) nr. 853/2004 referitoare la astfel de ambalaje,</p> <p>(c) moluște care sunt ambalate și etichetate pentru consum uman în conformitate cu cerințele specifice pentru aceste animale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și care sunt destinate prelucrării ulterioare fără depozitare temporară la locul de prelucrare.</p> <p>(7) Se aplică numai în cazul în care statul membru/zona/compartimentul de destinație din Uniune fie are statut de indemn de boală pentru o boală de categoria C definită la articolul 1 punctul 3 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882, fie face obiectul unui program de eradicare opțional stabilit în conformitate cu articolul 31 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2016/429, în caz contrar se elimină.</p> <p>(8) Se aplică atunci când statul membru de destinație din Uniune sau partea din acesta dispune de măsuri naționale aprobate pentru o anumită boală, astfel cum figurează în anexa I sau anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/260, în caz contrar se elimină</p> <p>(9) Specii susceptibile menționate în coloana a doua din tabelul din anexa III la Decizia de punere în aplicare (UE) 2021/260.</p> <p>(10) Se semnează de către:</p> <p>— un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală nu se elimină</p> <p>— un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală se elimină.</p>
	<p>[Medic veterinar oficial]⁽⁴⁾⁽¹⁰⁾/[Funcționar responsabil cu certificarea]⁽⁴⁾⁽¹⁰⁾</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

▼ M5

CAPITOLUL 32

**MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A MOLUȘTELOR BIVALVE
PRELUCRATE DIN SPECIA *ACANTHOCARDIA TUBERCULATUM* DESTINATE CONSUMULUI UMAN
(MODEL MOL-AT)**

Funcționarul responsabil cu certificarea certifică prin prezenta că moluștele bivalve prelucrate din specia *Acanthocardia tuberculatum*, certificate în certificatul oficial cu numărul de referință(*):

1. au fost recoltate în zone de producție identificate în mod clar, clasificate și monitorizate de către autoritățile competente în conformitate cu articolele 52 și 59 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei^A în care concentrația toxinei paralitice a crustaceelor (PSP) este mai mică de 300 µg la 100 g;
2. au fost transportate în containere sau vehicule sigilate de către autoritatea competentă direct către unitatea:
.....
.....
(numele și numărul de aprobare oficial al unității, autorizată în mod expres de către autoritățile competente în vederea tratării acestora);
3. în timpul transportului la unitatea respectivă, au fost însoțite de un document emis de autoritățile competente care autorizează transportul și care atestă natura și cantitatea produsului, zona de producție de proveniență și unitatea de destinație;
4. au fost supuse tratamentului termic descris în anexa la Decizia 96/77/CE a Comisiei^B; și
5. după tratamentul termic nu conțin toxine PSP care depășesc 80 µg la 100 g, cuantificate utilizând o metodă oficială a Uniunii, astfel cum se demonstrează în raportul (rapoartele) de analiză anexat(e) privind testul efectuat pe fiecare lot inclus în transportul care face obiectul prezentului certificat.

^A Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^B Decizia 96/77/CE a Comisiei din 18 ianuarie 1996 de stabilire a condițiilor de recoltare și transformare a anumitor moluște bivalve provenite din zonele unde nivelul de toxină paralizantă din crustacee depășește limita stabilită de Directiva 91/492/CEE a Consiliului (JO L 15, 20.1.1996, p. 46).

▼ M5

Funcționarul responsabil cu certificarea certifică prin prezenta că autoritățile competente au verificat faptul că propriile controale efectuate în unitatea menționată la punctul 2 sunt aplicate în mod specific tratamentului termic menționat la punctul 4.

Subsemnatul, funcționar responsabil cu certificarea, declar că am luat la cunoștință cerințele Deciziei 96/77/CE și că raportul (rapoartele) de analiză anexat(e) corespund(e) testelor efectuate pe produse după prelucrare.

(*) Vă rugăm să introduceți numărul certificatului MOL-HC care însoțește moluștele bivalve prelucrate din specia *Acanthocardia tuberculatum*.

Funcționarul responsabil cu certificarea

Numele (cu majuscule)

Data

Calificarea și titlul

Ștampila

Semnătura

▼ M5

CAPITOLUL 33

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A LAPTELUI CRUD DESTINAT CONSUMULUI UMAN (MODEL MILK-RM)

CAPITOLUL 33

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A LAPTELUI CRUD DESTINAT CONSUMULUI UMAN (MODEL MILK-RM)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
		I.14 Data și ora plecării		
	I.13 Locul de încărcare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului		I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produe destinate consumului uman		
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MILK-RM

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a laptelui crud]</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific prin prezenta că laptele crud descris în partea I a fost produs în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) care provine de la exploatații înregistrate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și verificate în conformitate cu articolul 49 și articolul 50 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei;</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 de germeni și de celule somatice stabilit în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(d) provine de la animale care aparțin unor efective indemne sau oficial indemne de bruceloză și tuberculoză;</p> <p>(e) sunt respectate garanțiile privind statutul reziduurilor din laptele crud prevăzute de planurile privind depistarea reziduurilor sau a substanțelor prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^D, iar laptele în cauză este enumerat în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^E pentru țara de origine în cauză;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MILK-RM

(f) 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 de reziduuri de medicamente antibacteriene de uz veterinar stabilite în anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei ^F;

(g) a fost produs în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^G și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^H;

II.2. Atestare de sănătate animală [a se șterge dacă laptele crud este derivat de la solipede, leporide sau alte mamifere terestre sălbatice, altele decât ungulatele]

Laptele crud descris în partea I:

II.2.1. a fost obținută în **zona/zonle** cu codul/codurile:⁽²⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a laptelui crud și este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^I și în care febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine nu au fost raportate timp de 12 luni înainte de data mulsului, iar vaccinarea împotriva acestor boli nu a fost efectuată în aceeași perioadă.

II.2.2. a fost obținut de la **animale** din speciile [Bos Taurus,]⁽¹⁾ [Ovis aries,]⁽¹⁾ [Capra hircus,]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis,]⁽¹⁾ [Camelus dromedarius]⁽¹⁾ care au rămas în zona menționată/zonle menționate la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin 3 luni înainte de data mulsului.

^F Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală (JO L 15, 20.1.2010, p. 1).

^G Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^H Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^I Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MILK-RM

	<p>II.2.3. a fost obținută de la animale care provin din unități:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării terțe sau a teritoriului și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei^J; (b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei și bolile emergente; (c) care nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul mulsumului. <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a laptelui crud, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a laptelui crud.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea I a anexei XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.11: Numele, adresa și numărul autorizației unității de expediție.</p> <p>Caseta I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau containere și vehicule rutiere), numărul zborului (avion) sau numele (navă). În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de inspecție de la frontiera de intrare în Uniune.</p> <p>Caseta I.19: Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>Caseta I.27: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele poziții: 04.01; 04.02 sau 04.03.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: „Unitatea producătoare”: Se introduce numărul de aprobare al exploatației (exploatațiilor) producătoare, al centrului de colectare sau al centrului de standardizare autorizat pentru export către Uniunea Europeană.</p>
--	--

J

Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat MILK-RM

	<p>Partea II:</p> <p>(1) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(2) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(3) Se semnează de către:</p> <ul style="list-style-type: none"> - un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală nu se elimină - un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală se elimină 	
	<p>[Medic veterinar oficial]⁽¹⁾⁽³⁾/[Funcționar responsabil cu certificarea]⁽¹⁾⁽³⁾</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>	

▼ M5

CAPITOLUL 34

**MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A
PRODUSELOR LACTATE DESTINATE CONSUMULUI UMAN DERIVATE DIN LAPTE CRUD SAU
CARE NU TREBUIE SUPUSE UNUI TRATAMENT SPECIFIC DE DIMINUARE A RISCURILOR
(MODEL MILK-RMP/NT)**

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat				
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului				
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MILK-RMP/NT

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor lactate]</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific prin prezenta că produsul lactat derivat din lapte crud descris în partea I a fost produs în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) a fost produs din lapte crud:</p> <p>(i) care provine din exploatații înregistrate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și verificate în conformitate cu articolul 49 și articolul 50 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627.</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 criteriile referitoare la conținutul de germeni și de celule somatice stabilit în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(iv) care provine de la animale care aparțin unor efective indemne sau oficial indemne de bruceloză și tuberculoză;</p> <p>(v) care respectă garanțiile privind statutul reziduurilor din laptele crud prevăzute de planurile privind depistarea reziduurilor sau a substanțelor prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^D, iar laptele în cauză este enumerat în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^E pentru țara de origine în cauză;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MILK-RMP/NT

	<p>(vi) 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 de reziduuri de medicamente antibacteriene de uz veterinar stabilite în anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei ^F;</p> <p>(vii) care a fost produs în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^G și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^H;</p> <p>(b) provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(c) a fost obținut din lapte crud care nu a fost supus niciunui tratament termic, fizic sau chimic în cursul procesului de fabricație, care ar diminua riscurile specifice, inclusiv pasteurizarea.</p> <p>(d) a fost învelit, ambalat și etichetat în conformitate cu secțiunea IX capitolele III și IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004,</p> <p>(e) îndeplinește criteriile microbiologice relevante stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^I și</p> <p>(f) produsul lactat descris în partea I a fost produs în condiții care garantează respectarea limitelor 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>II.2. Atestare de sănătate animală [a se șterge dacă produsele lactate sunt derivate de la solipede, leporide sau alte mamifere terestre sălbatice, altele decât unguștele]</p> <p>Produsele lactate descrise în partea I:</p> <p>II.2.1. provin din zona/zonle cu codul/codurile:⁽²⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a laptelui crud și este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^J și în care febra aftoasă și infecția cu virusul peștei bovine nu au fost raportate timp de 12 luni înainte de data mulsului, iar vaccinarea împotriva acestor boli nu a fost efectuată în aceeași perioadă; și</p>
--	---

^F Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală (JO L 15, 20.1.2010, p. 1).

^G Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^H Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^I Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^J Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat MILK-RMP/NT

	<p>II.2.2. au fost prelucrate din lapte crud obținut:</p> <p>(¹) fie [în zona menționată la punctul II.2.1;]</p> <p>(¹) fie [în zona/zonile cu codul/codurile.....(²) care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune lapte crud și este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404;]</p> <p>(¹) fie [într-un stat membru;]</p> <p>II.2.3. au fost prelucrate din lapte crud obținut de la animale din speciile [Bos Taurus,]⁽¹⁾ [Ovis aries,]⁽¹⁾ [Capra hircus,]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis,]⁽¹⁾ [Camelus dromedarius]⁽¹⁾ care au rămas în zona menționată/zonile menționate la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin 3 luni înainte de data mulsului;</p> <p>II.2.4. au fost prelucrate din lapte crud obținut de la animale care au fost ținute în unități:</p> <p>(a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării terțe sau a teritoriului și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei^K;</p> <p>(b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>(c) care nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul mulsului.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a produselor lactate [conform definiției din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004] destinate consumului uman și derivate din lapte crud sau care nu trebuie să fie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor împotriva febrei aftoase în conformitate cu anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 și nici unui tratament de pasteurizare, inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a unor astfel de produse lactate.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p>
--	---

^K Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat MILK-RMP/NT

Partea I:	
Caseta I.8:	Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
Caseta I.11:	Numele, adresa și numărul autorizației unității de expediție.
Caseta I.15:	Numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau containere și vehicule rutiere), numărul zborului (avion) sau numele (navă). În cazul în care transportul se efectuează în containere, în caseta I.19 se precizează numărul de înregistrare și, după caz, seria numerică a sigiliului. În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de inspecție de la frontiera de intrare în Uniune.
Caseta I.19:	Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).
Caseta I.27:	Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele poziții: 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.
Caseta I.27:	Descrierea transportului: „Unitatea producătoare”: Se introduce numărul de aprobare al exploatației (exploatațiilor) producătoare, al centrului de colectare sau al centrului de standardizare autorizat pentru export către Uniunea Europeană.
Partea II:	
(1)	Se păstrează mențiunea adecvată.
(2)	Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
(3)	Se semnează de către:
	- un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală nu se elimină
	- un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală se elimină
[Medic veterinar oficial] ⁽¹⁾⁽³⁾ /[Funcționar responsabil cu certificarea] ⁽¹⁾⁽³⁾	
Numele (cu majuscule)	
Data	Calificarea și titlul
Ștampila	Semnătura

▼ M5

CAPITOLUL 35

**MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A
PRODUSELOR LACTATE DESTINATE CONSUMULUI UMAN CARE TREBUIE SUPUSE UNUI
TRATAMENT DE PASTEURIZARE (MODEL DAIRY-PRODUCTS-PT)**

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
		I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
		I.13 Locul de încărcare		
		I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării		
I.18 Condiții de transport		<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului		Nr. containerului Nr. sigiliului		
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat DAIRY-PRODUCTS-PT

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	
	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
	<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor lactate]</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific prin prezenta că produsul lactat descris în partea I a fost produs în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) a fost produs din lapte crud:</p> <p>(i) care provine din exploatații înregistrate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și verificate în conformitate cu articolul 49 și articolul 50 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627.</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 criteriile referitoare la conținutul de germeni și de celule somatice stabilit în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(iv) care respectă garanțiile privind statutul reziduurilor din laptele crud prevăzute de planurile privind depistarea reziduurilor sau a substanțelor prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^D, iar laptele în cauză este enumerat în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^E pentru țara de origine în cauză;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat DAIRY-PRODUCTS-PT

	<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, respectă limitele maxime de reziduuri de medicamente antibacteriene de uz veterinar stabilite în anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei ^F;</p> <p>(vi) care a fost produs în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^G și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^H;</p> <p>(vii) nu a fost obținut de la animale care au prezentat o reacție pozitivă la testul de tuberculoză sau bruceloză;</p> <p>(b) provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(c) a fost prelucrat, depozitat, învelit, ambalat și transportat 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) satisface 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 al Comisiei ^I.</p> <p>(e) a fost supus unui tratament sau au fost produse din lapte crud care a fost supus unui tratament 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 imediat după tratamentul termic;</p> <p>(f) a fost produs în condiții care garantează respectarea limitelor 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>
--	---

^F Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală (JO L 15, 20.1.2010, p. 1).

^G Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^H Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^I Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).



M5

ȚARA

Model de certificat DAIRY-PRODUCTS-PT

	<p>II.2. Atestare de sănătate animală [a se șterge dacă produsele lactate sunt derivate de la solipede, leporide sau alte mamifere terestre sălbatice, altele decât ungulatele]</p> <p>Produsele lactate descrise în partea I:</p> <p>II.2.1. provin din zona/zonile cu codul/codurile:⁽²⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a laptelui crud și este enumerată/sunt enumerate în partea 1 din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^J și în care febra aftoasă și infecția cu virusul peștei bovine nu au fost raportate o perioadă de 12 luni înainte de data mulsului, iar vaccinarea împotriva acestor boli nu a fost efectuată în aceeași perioadă și</p> <p>II.2.2. au fost prelucrate din lapte crud obținut:</p> <p>⁽¹⁾ fie [în zona menționată la punctul II.2.1.];</p> <p>⁽¹⁾ fie [în zona/zonile cu codul/codurile.....⁽²⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este enumerată/sunt enumerate în partea 1 din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a laptelui crud;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [într-un stat membru;]</p> <p>II.2.3. au fost prelucrate din lapte crud obținut de la animale din speciile [Bos Taurus,]⁽¹⁾ [Ovis aries,]⁽¹⁾ [Capra hircus,]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis,]⁽¹⁾ [Camelus dromedarius]⁽¹⁾ care au rămas în zona menționată/zonile menționate la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin 3 luni înainte de data mulsului;</p> <p>II.2.4. au fost prelucrate din lapte crud obținut de la animale care au fost ținute în unități:</p> <p>(a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării terțe sau a teritoriului și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^K;</p> <p>(b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>(c) care nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul mulsului.</p>
--	---

^J Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^K Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat DAIRY-PRODUCTS-PT

	<p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a produselor lactate [conform definiției din Regulamentul (CE) nr. 853/2004] care provin din zonele enumerate în anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a laptelui crud și, prin urmare, care nu trebuie supuse unui tratament specific de reducere a riscurilor împotriva febrei aftoase, dar care trebuie supuse unui tratament de pasteurizare deoarece au fost produse din lapte crud obținut în unități care nu sunt oficial indemne de tuberculoză sau bruceloză, inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a unor astfel de produse lactate.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.11: Numele, adresa și numărul autorizației unității de expediție.</p> <p>Caseta I.15: Se precizează numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau containere și vehicule rutiere), numărul zborului (avion) sau numele (navă). În cazul în care transportul se efectuează în containere, în caseta I.19 se precizează numărul de înregistrare și, după caz, seria numerică a sigiliului. În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de inspecție de la frontiera de intrare în Uniune.</p> <p>Caseta I.19: Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>Caseta I.27: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele poziții: 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>Caseta I.27: Descrierea transportului: „Unitatea producătoare”: Se introduce numărul aprobării unității (unităților) de tratare și/sau de prelucrare autorizate pentru a exporta în Uniunea Europeană.</p>
--	--

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat DAIRY-PRODUCTS-PT

	<p>Partea II:</p> <p>⁽¹⁾ Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>⁽²⁾ Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404⁽³⁾ se semnează de către:</p> <ul style="list-style-type: none"> - un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală nu se elimină - un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală se elimină.
	<p>[Medic veterinar oficial]⁽¹⁾⁽³⁾/[Funcționar responsabil cu certificarea]⁽¹⁾⁽³⁾</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

▼ M5

CAPITOLUL 36

**MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A
PRODUSELOR LACTATE DESTINATE CONSUMULUI UMAN CARE TREBUIE SUPUSE UNUI
TRATAMENT SPECIFIC DE DIMINUARE A RISCURILOR, ALTUL DECÂT PASTEURIZAREA
(MODEL DAIRY-PRODUCTS-ST)**

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
		I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
		I.13 Locul de încărcare		I.14 Data și ora plecării
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
I.18 Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat	
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului	Nr. sigiliului			
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ M5

ȚARA

Model de certificat DAIRY-PRODUCTS-ST

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor lactate]</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific prin prezenta că produsul lactat descris în partea I a fost produs în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) a fost produs din lapte crud:</p> <p>(i) care provine din exploatații înregistrate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și verificate în conformitate cu articolul 49 și articolul 50 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627.</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 criteriile referitoare la conținutul de germeni și de celule somatice stabilit în secțiunea IX capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(iv) care nu a fost obținut de la animale care au prezentat o reacție pozitivă la testul de tuberculoză sau bruceloză;</p> <p>(v) care respectă garanțiile privind statutul reziduurilor din laptele crud prevăzute de planurile privind depistarea reziduurilor sau a substanțelor prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^D, iar laptele în cauză este enumerat în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^E pentru țara de origine în cauză;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat DAIRY-PRODUCTS-ST

	<p>(vi) 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 de reziduuri de medicamente antibacteriene de uz veterinar stabilite în anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei ^F;</p> <p>(vii) care a fost produs în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^G și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^H.</p> <p>(b) provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(c) a fost prelucrat, depozitat, învelit, ambalat și transportat 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) satisface 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 al Comisiei ^I.</p> <p>(e) a fost supus sau a fost produs din lapte crud care a fost supus unui tratament termic menționat la punctul II.2.2 și suficient pentru a garanta, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline efectuat imediat după tratamentul termic;</p> <p>(f) produsul lactat descris în partea I a fost produs în condiții care garantează respectarea limitelor 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>
--	---

^F Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală (JO L 15, 20.1.2010, p. 1).

^G Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^H Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^I Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).



M5

ȚARA

Model de certificat DAIRY-PRODUCTS-ST

	<p>II.2. Atestare de sănătate animală [a se șterge dacă produsele lactate sunt derivate de la solipede, leporide sau alte mamifere terestre sălbatice, altele decât unguțele]</p> <p>Produsele lactate descrise în partea I:</p> <p>II.2.1. provin din zona/zonle cu codul/codurile:⁽²⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune produse lactate care trebuie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor și este enumerată/sunt enumerate în partea 1 din anexa XVIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei¹; și</p> <p>⁽¹⁾ fie [II.2.2. au fost prelucrate din lapte crud obținut de la o singură specie de animale, în particular de la specia [Bos Taurus]⁽¹⁾ [Ovis aries]⁽¹⁾ [Capra hircus]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis]⁽¹⁾ [Camelus dromedarius]⁽¹⁾ și laptele crud utilizat pentru prelucrarea produsului lactat a fost supus:</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui proces de sterilizare pentru a se obține o valoare a Fo egală sau mai mare de 3;]</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT), de cel puțin 135 °C, în combinație cu o durată de timp adecvată;]</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui tratament de pasteurizare ultrarapidă la o temperatură foarte înaltă (HTST) la 72 °C timp de 15 secunde, efectuată în două reprize, pentru laptele al cărui pH este mai mare sau egal cu 7,0 și obținându-se, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline efectuat imediat după tratamentul termic;]</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui tratament HTST pentru laptele cu pH mai mic de 7,0;]</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui tratament HTST combinat cu un alt tratament fizic prin:</p> <p style="margin-left: 80px;">⁽¹⁾ fie [(i) reducerea pH-ului sub 6 timp de o oră;]</p> <p style="margin-left: 80px;">⁽¹⁾ fie [(ii) încălzire suplimentară la o temperatură egală sau mai mare de 72 °C, combinată cu desicare;]]]</p> <p>⁽¹⁾ fie [II.2.2. au fost prelucrate prin amestecarea laptelui crud obținut de la animale din următoarele specii: [Bos Taurus,]⁽¹⁾ [Ovis aries,]⁽¹⁾ [Capra hircus,]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis]⁽¹⁾ și înainte]⁽¹⁾ [după]⁽¹⁾ ce a avut loc amestecarea întregului lapte crud utilizat pentru prelucrarea produsului lactat:</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui proces de sterilizare pentru a se obține o valoare a Fo egală sau mai mare de 3;]</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT), de cel puțin 135 °C, în combinație cu o durată de timp adecvată;]</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui tratament de pasteurizare ultrarapidă la o temperatură foarte înaltă (HTST) la 72 °C timp de 15 secunde, efectuată în două reprize, pentru laptele al cărui pH este mai mare sau egal cu 7,0 și obținându-se, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline efectuat imediat după tratamentul termic;]</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui tratament HTST pentru laptele cu pH mai mic de 7,0;]</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui tratament HTST combinat cu un alt tratament fizic prin:</p> <p style="margin-left: 80px;">⁽¹⁾ fie [(i) reducerea pH-ului sub 6 timp de o oră;]</p> <p style="margin-left: 80px;">⁽¹⁾ fie [(ii) încălzire suplimentară la o temperatură egală sau mai mare de 72 °C, combinată cu desicare;]]]</p>
--	--

J

Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat DAIRY-PRODUCTS-ST

	<p>⁽¹⁾ fie [II.2.2.au fost prelucrate din lapte crud obținut de la o singură specie de animale din alte specii decât Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis sau Camelus dromedarius și laptele crud utilizat pentru prelucrarea produsului lactat a fost supus:</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui proces de sterilizare pentru a se obține o valoare a Fo egală sau mai mare de 3;]⁽¹⁾</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT), de cel puțin 135 °C, în combinație cu o durată de timp adecvată;]]</p> <p>⁽¹⁾ fie [II.2.2.au fost prelucrate prin amestecarea laptelui crud obținut de la specii diferite și cel puțin una dintre aceste specii este alta decât Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis sau Camelus dromedarius și tot laptele crud utilizat pentru prelucrarea produsului lactat a fost supus:</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui proces de sterilizare pentru a se obține o valoare a Fo egală sau mai mare de 3;]⁽¹⁾</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT), de cel puțin 135 °C, în combinație cu o durată de timp adecvată;]]</p> <p>II.2.3. după finalizarea tratamentului menționat la punctul II.2.2 au fost manipulate până la ambalare astfel încât să se prevină orice contaminare încrucișată care ar putea prezenta un risc pentru sănătatea animală.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a produselor lactate [conform definiției din Regulamentul (CE) nr. 853/2004] care provin din zonele enumerate în anexa XVIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 și care, prin urmare, sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a produselor lactate numai dacă au fost supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor împotriva febrei aftoase, inclusiv în cazul în care Uniunea nu este destinația finală a unor astfel de produse lactate.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.11: Numele, adresa și numărul autorizației unității de expediere.</p> <p>Caseta I.15: Se precizează numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau containere și vehicule rutiere), numărul zborului (avion) sau numele (navă). În cazul în care transportul se efectuează în containere, în caseta I.19 se precizează numărul de înregistrare și, după caz, seria numerică a sigiliului. În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de inspecție de la frontiera de intrare în Uniune.</p> <p>Caseta I.19: Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).</p>
--	---

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat DAIRY-PRODUCTS-ST

	Caseta I.27: Caseta I.27:	Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele poziții: 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. Descrierea transportului: „Unitatea producătoare”: Se introduce numărul aprobării unității (unităților) de tratare și/sau de prelucrare autorizate pentru a exporta în Uniunea Europeană.
	Partea II: (1) Se păstrează mențiunea adecvată. (2) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404. (3) Se semnează de către: - un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală nu se elimină - un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală se elimină	
	[Medic veterinar oficial]⁽¹⁾⁽³⁾/[Funcționar responsabil cu certificarea]⁽¹⁾⁽³⁾ Numele (cu majuscule) Data Calificarea și titlul Ștampila Semnătura	

▼ M5

CAPITOLUL 37

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A COLOSTRULUI DESTINAT CONSUMULUI UMAN (MODEL COLOSTRUM)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului			
	I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia			
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului	

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat COLOSTRUM

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a colostrului]</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific prin prezenta că colostrul⁽²⁾ descris în partea I a fost produs în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) colostrul:</p> <p>(i) provine din exploatații înregistrate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și verificate în conformitate cu articolul 49 și articolul 50 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627;</p> <p>(ii) 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) provine de la animale care aparțin unor efective indemne sau oficial indemne de bruceloză și tuberculoză;</p> <p>(iv) 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 al Comisiei ^D;</p> <p>(b) provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală (JO L 15, 20.1.2010, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat COLOSTRUM

	<p>(c) a fost manipulat, depozitat, învelit, ambalat și etichetat în conformitate cu secțiunea IX capitolele III și IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>(d) satisface 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 al Comisiei ^E.</p> <p>(e) respectă garanțiile privind statutul reziduurilor din colostru prevăzute de planurile privind depistarea reziduurilor sau a substanțelor prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^F, iar laptele este enumerat în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^G pentru țara de origine în cauză;</p> <p>(f) a fost produs în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^H și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^I.</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală [a se șterge dacă colostrul este derivat de la solipede, leporide sau alte mamifere terestre sălbatice, altele decât ungulatele]</p> <p>Colostrul⁽²⁾ descris în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost obținută în zona/zonă cu codul/codurile:⁽³⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a colostrului și este enumerată/sunt enumerate în partea 1 din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^J și în care febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine nu au fost raportate o perioadă de 12 luni înainte de data obținerii colostrului, iar vaccinarea împotriva acestor boli nu a fost efectuată în aceeași perioadă;</p> <p>II.2.2. a fost obținut de la animale din speciile [Bos Taurus,⁽¹⁾ [Ovis aries,⁽¹⁾ [Capra hircus,⁽¹⁾ [Bubalus bubalis,⁽¹⁾ [Camelus dromedarius]⁽¹⁾ care au rămas în zona menționată/zonă menționate la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin 3 luni înainte de data obținerii colostrului;</p>
--	--

^E Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^F Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^G Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^H Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^I Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produse alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^J Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat COLOSTRUM

	<p>II.2.3. a fost obținută de la animale care provin din unități:</p> <p>(a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării terțe sau a teritoriului și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^K;</p> <p>(b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^L și bolile emergente;</p> <p>(c) care nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul obținerii colostrului.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a colostrului, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a colostrului.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p>
--	--

^K Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

^L Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat COLOSTRUM

	<p>Partea II:</p> <p>(1) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(2) Colostru conform definiției din secțiunea IX punctul 1 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(3) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(4) Se semnează de către:</p> <ul style="list-style-type: none"> - un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală nu se elimină - un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală se elimină
	<p>[Medic veterinar oficial]⁽¹⁾⁽⁴⁾/[Funcționar responsabil cu certificarea]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>

▼ M5

CAPITOLUL 38

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A PRODUSELOR PE BAZĂ DE COLOSTRU DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL COLOSTRUM-BP)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat				
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului				
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia				
	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj		Greutatea netă
	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete		Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de autorizare sau de înregistrare al unității/centrului		

▼ M5

ȚARA

Model de certificat COLOSTRUM-BP

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	
	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
	<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor pe bază de colostru]</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^C și certific prin prezenta că produsele pe bază de colostru⁽²⁾ descrise în partea I a fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) au fost produse din colostru:</p> <p>(i) care provine din exploatații înregistrate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și verificate în conformitate cu articolul 49 și articolul 50 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627.</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 provine de la animale care aparțin unor efective indemne sau oficial indemne de bruceloză și tuberculoză;</p> <p>(iv) care respectă garanțiile privind statutul reziduurilor din colostru prevăzute de planurile privind depistarea reziduurilor sau a substanțelor prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^D, iar laptele este enumerat în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^E pentru țara de origine în cauză;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^D Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

^E Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat COLOSTRUM-BP

	<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, respectă limitele maxime ale reziduurilor de medicamente antibacteriene de uz veterinar stabilite în anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei ^F;</p> <p>(vi) care a fost produs în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^G și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^H;</p> <p>(b) provin dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(c) au fost prelucrate, depozitate, învelite, ambalate și etichetate în conformitate cu secțiunea IX capitolele III și IV 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 al Comisiei ^I.</p> <p>(e) produsele descrise în partea I au fost produse în condiții care garantează respectarea limitelor 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>II.2. Atestare de sănătate animală [a se șterge dacă produsele pe bază de colostru sunt derivate de la solipede, leporide sau alte mamifere terestre sălbatice, altele decât unghulatele]</p> <p>Produsele pe bază de colostru ⁽²⁾ descrise în partea I:</p> <p>II.2.1. provin din zona/zonă cu codul/codurile: ⁽³⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a produselor pe bază de colostru și este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^J și în care febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine nu au fost raportate o perioadă de 12 luni înainte de data obținerii colostrului, iar vaccinarea împotriva acestor boli nu a fost efectuată în aceeași perioadă;</p>
--	--

^F Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală (JO L 15, 20.1.2010, p. 1).

^G Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^H Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^I Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

^J Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).



M5

ȚARA

Model de certificat COLOSTRUM-BP

	<p>II.2.2. au fost prelucrate din colostru obținut:</p> <p>(¹) fie [în zona menționată la punctul II.2.1.];</p> <p>(¹) fie [în zona/zonile cu codul/codurile.....(³) care, la data eliberării prezentului certificat este enumerată/sunt enumerate în partea 1 din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a laptelui crud, a colostrului și a produselor pe bază de colostru;]</p> <p>(¹) fie [într-un stat membru;]</p> <p>II.2.3. au fost prelucrate din colostru obținut de la animale din speciile [Bos Taurus,]⁽¹⁾ [Ovis aries,]⁽¹⁾ [Capra hircus,]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis,]⁽¹⁾ [Camelus dromedarius]⁽¹⁾ care au rămas în zona menționată/zonile menționate la punctul II.2.1 de la naștere sau cel puțin 3 luni înainte de data obținerii colostrului;</p> <p>II.2.4. au fost prelucrate din colostru obținut de la animale care au fost ținute în unități:</p> <p>(a) înregistrate de către autoritatea competentă și aflate sub controlul autorității competente a țării terțe sau a teritoriului și care dispun de un sistem pentru menținerea și păstrarea evidențelor în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei^K;</p> <p>(b) care sunt supuse unor vizite periodice de verificare a sănătății animale efectuate de un medic veterinar în scopul depistării și al informării privind semnele care indică apariția bolilor, inclusiv bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente;</p> <p>(c) care nu au făcut obiectul unor măsuri naționale de restricționare din motive de sănătate animală, inclusiv pentru bolile listate relevante menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 și bolile emergente, în momentul obținerii colostrului.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a produselor pe bază de colostru, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a unor astfel de produse.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p>
--	---

^K Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat COLOSTRUM-BP

	<p>Partea II:</p> <p>(1) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(2) Produse pe bază de colostru conform definiției din secțiunea IX punctul 2 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(3) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(4) Se semnează de către:</p> <ul style="list-style-type: none"> - un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală nu se elimină - un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală se elimină.
	<p>[Medic veterinar oficial]⁽¹⁾⁽⁴⁾/[Funcționar responsabil cu certificarea]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>



CAPITOLUL 39

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A PULPELOR DE PUI DE BALTĂ REFRIGERATE, CONGELATE SAU PREPARATE, DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL FRG)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC CODUL QR
		I.3 Autoritatea competentă centrală	
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial	

▼ B

I.18	Condiții de transport		<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului				
	Nr. containerului		Nr. sigiliului		
I.20	Certificat ca sau pentru				
	<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21			I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
			I.23		
I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27	Descrierea transportului				
	Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
			Tipul de tratament	Numărul de pachete	Numărul lotului
	<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare		



ȚARA

Model de certificat FRG

II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	<p>II.1. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că pulpele de pui de baltă descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) provin dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile HACCP în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>(b) sunt obținute din broaște care au fost sângerate și preparate în conformitate cu cerințele din secțiunea XI din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și, după caz, refrigerate, congelate sau prelucrate, ambalate și depozitate în condiții igienice; și</p> <p>(c) au fost produse în condiții care garantează respectarea limitelor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului^C.</p>		
	<p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.27: Se introduce codul (codurile) NC corespunzătoare, precum: 0208 90 70, 0210 99 39 sau 1602 90 99.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului:</p> <p style="text-align: center;"><i>„Tipul de tratament”:</i> proaspete, tratate.</p>		
<p>Funcționarul responsabil cu certificarea</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>			

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).



CAPITOLUL 40

**MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A MELCILOR DESTINAȚI
 CONSUMULUI UMAN (MODEL SNS)**

ȚARA		Certificat oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatari/Importatori Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării		

▼ B

I.18	Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat		
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului					
	Nr. containerului	Nr. sigiliului				
I.20	Certificat ca sau pentru					
	<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman					
I.21			I.22	<input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
			I.23			
I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27	Descrierea transportului					
	Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
			Tipul de tratament		Numărul de pachete	Numărul lotului
	<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției		Unitatea producătoare		



ȚARA		Model de certificat SNS	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	<p>II.1. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că melcii descriși în partea I au fost produși în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1⁽¹⁾[În cazul intrării în Uniune, direct de la producătorii primari de melci vii:</p> <p>(a) provin din o unitate înregistrată (unități înregistrate) care aplică cerințe generale de igienă în conformitate cu anexa I la Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și face (fac) obiectul unui audit periodic efectuat de către autoritățile competente;</p> <p>(b) au fost ambalați și depozitați în condiții igienice.]</p> <p>⁽¹⁾[În celelalte cazuri:</p> <p>(a) provin dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate; și</p> <p>(b) au fost preparați în conformitate cu cerințele din secțiunea XI din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și, după caz, au fost decorticați, gătiți, pregătiți, conservați, congelați, ambalați și depozitați în condiții igienice]; și</p> <p>II.1.2 au fost produși în condiții care garantează respectarea limitelor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului^C.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p>		

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).



ȚARA

Model de certificat SNS

II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.		
Partea I:		
Caseta I.11: numărul de înregistrare, în cazul în care melcii provin direct dintr-o exploatație dintr-o țară terță, și numărul de aprobare în cazul în care melcii sunt expediați dintr-un depozit frigorific.		
Caseta I.27:	Se introduce codul (codurile) SA/NC corespunzătoare, precum: 0307 60 00 sau 1605.	
Caseta I.27:	Descrierea transportului: „ <i>Tipul de tratament</i> ”: netratați (vii), proaspeți, tratați.	
Partea II:		
(1)	Se elimină, după caz.	
Funcționarul responsabil cu certificarea		
Numele (cu majuscule)	Calificarea și titlul	
Data		
Ștampila	Semnătura	

▼ **M5**

CAPITOLUL 41

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A GELATINEI DESTINATĂ
CONSUMULUI UMAN (MODEL GEL)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial	
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat		
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului		
	I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman		
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
	I.23		

▼ M5

I.24 Numărul total de pachete		I.25 Cantitatea totală		I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
				Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/produției		Unitatea producătoare		

▼ M5

ȚARA		Model de certificat GEL	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	<p>II.1. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific prin prezenta că gelatina descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. a fost produs din materii prime care îndeplinesc cerințele din secțiunea XV capitolele I și II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.3. a fost produsă în conformitate cu condițiile prevăzute în secțiunea XIV capitolul III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.4. îndeplinește criteriile din secțiunea XIV capitolul IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^C;</p> <p>II.1.5. este derivată</p> <p>¹fie [din animale care au fost considerate adecvate pentru consumul uman în urma inspecțiilor ante-mortem și post-mortem;]</p> <p>¹fie [din vânat sălbatic care a fost considerat adecvat pentru consumul uman în urma inspecției post-mortem;]</p> <p>¹fie [din produse pescărești care îndeplinesc cerințele din secțiunea VIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p>		

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

▼ M5

ȚARA		Model de certificat GEL	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
<p>⁽¹⁾ [II.1.6. în cazul gelatinei provenită de la bovine, ovine și caprine, cu excepția gelatinei derivată din piei brute și prelucrate,</p> <p>⁽¹⁾ fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^D ca țară sau regiune cu risc de encefalopatie spongiformă bovină (ESB) neglijabil, și⁽²⁾</p> <p>⁽¹⁾ [animalele de la care este derivată gelatina au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>⁽¹⁾ [animalele din care este derivată gelatina provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB, iar gelatina nu conține și nu este derivată din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;]</p> <p>⁽¹⁾ [animalele din care este derivată gelatina provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și:</p> <p>(i) gelatina nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^E;</p> <p>(ii) gelatina nu conține și nu este derivată din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;</p> <p>(iii) animalele din care este derivată gelatina nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p>			

^D Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

^E Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

▼ M5

ȚARA		Model de certificat GEL	
II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b	Referință IMSOC
(¹)	[animalele din este derivată gelatina provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat, și:		
	(i) gelatina nu conține și nu este derivată din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;		
	(ii) gelatina nu conține și nu este derivată din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;		
	(iii) animalele din care este derivată gelatina nu au fost sacrificate după asomare prin injectare 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;]		
	(iv) animalele din care este derivată gelatina 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 ^F ;		
	(v) gelatina a fost produsă și manipulată într-un mod care asigură faptul că nu conține și nu a fost contaminată cu țesuturi nervoase și limfactice expuse în cursul procesului de dezosare;]]		
(¹) fie	[țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și		
	(a) animalele din care este derivată gelatina nu au fost sacrificate după asomare prin injectare 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;		
	(b) gelatina nu conține și nu este derivată din:		
	(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;		
	(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine.]		

^F <https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat GEL

II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
<p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE sau este clasificată drept țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și</p> <p>(a) animalele din care este derivată gelatina nu au fost:</p> <p>(i) sacrificate, după asomare, prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(ii) 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;</p> <p>(b) gelatina nu conține și nu este derivată din:</p> <p>(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine;</p> <p>(iii) țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare.]]</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.27: Se introduce codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA) utilizând rubrici precum 3503.</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se elimină, după caz.</p> <p>(²) Se păstrează cel puțin una dintre opțiunile propuse.</p>		

▼ M5

ȚARA

Model de certificat GEL

II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Funcționarul responsabil cu certificarea Numele (cu majuscule) Data Ștampila		
		Calificarea și titlul
		Semnătura

▼ M5

CAPITOLUL 42

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A COLAGENULUI DESTINAT CONSUMULUI UMAN (MODEL COL)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial	
I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului			
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
	I.23		

▼ M5

I.24 Numărul total de pachete		I.25 Cantitatea totală		I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
			Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției		Unitatea producătoare		

▼ M5

ȚARA		Model de certificat COL	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	<p>II.1. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că colagenul descris în partea I a fost produs în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>II.1.1. provine dintr-o unitate (din unități) care aplică cerințe generale de igienă și care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente și este inclusă (sunt incluse) în lista UE cu unități autorizate;</p> <p>II.1.2. a fost produs din materii prime care îndeplinesc cerințele din secțiunea XV capitolele I și II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.3. a fost produsă în conformitate cu condițiile prevăzute în secțiunea XV capitolul III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;</p> <p>II.1.4. îndeplinește criteriile din secțiunea XV capitolul IV din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^C;</p> <p>II.1.5. este derivată</p> <p>¹⁾fie [din animale care au fost considerate adecvate pentru consumul uman în urma inspecțiilor ante-mortem și post-mortem;]</p> <p>¹⁾fie [din vânat sălbatic care a fost considerat adecvat pentru consumul uman în urma inspecției post-mortem;]</p> <p>¹⁾fie [din produse pescărești care îndeplinesc cerințele din secțiunea VIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]</p>		

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

▼ M5

ȚARA		Model de certificat COL	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
<p>⁽¹⁾ [II.1.6. în cazul colagenului provenit de la bovine, ovine și caprine, cu excepția colagenului derivat din piei brute și prelucrate,</p> <p>⁽¹⁾ fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^D ca țară sau regiune cu risc de encefalopatie spongiformă bovină (ESB) neglijabil, și⁽²⁾</p> <p>⁽¹⁾ [animalele de la care este derivat colagenul au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>⁽¹⁾ [animalele din care este derivat colagenul provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB, iar colagenul nu conține și nu este derivat din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;]</p> <p>⁽¹⁾ [animalele din care este derivat colagenul provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și:</p> <p>(i) colagenul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^E;</p> <p>(ii) colagenul nu conține și nu este derivat din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;</p> <p>(iii) animalele din care este derivat colagenul nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lăcerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p>			

^D Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

^E Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

▼ M5

ȚARA		Model de certificat COL	
II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b	Referință IMSOC
(¹)	[animalele din este derivat colagenul provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat, și:		
	(i) colagenul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;		
	(ii) colagenul nu conține și nu este derivat din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;		
	(iii) animalele din care este derivat colagenul nu au fost sacrificate după asomare prin injectare 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;]		
	(iv) animalele din care este derivat colagenul 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 ^F ;		
	(v) colagenul a fost produs și manipulat într-un mod care asigură faptul că nu conține și nu a fost contaminat cu țesuturi nervoase și limfactice expuse în cursul procesului de dezosare;]]		
(¹) fie	[țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și		
	(a) animalele din care este derivat colagenul nu au fost sacrificate după asomare prin injectare 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;		
	(b) colagenul nu conține și nu este derivat din:		
	(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;		
	(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine.]		

^F <https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat COL

II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
<p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE sau este clasificată drept țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și</p> <p>(a) animalele din care este derivat colagenul nu au fost:</p> <p>(i) sacrificate, după asomare, prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(ii) 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;</p> <p>(b) colagenul nu conține și nu este derivat din:</p> <p>(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine;</p> <p>(iii) țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare.]]</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.27: Prezentul certificat poate fi utilizat, de asemenea, pentru importul membranelor din colagen.</p> <p>Caseta I.27: Se introduce codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA) utilizând rubrici precum 3504 sau 3917.</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se elimină, după caz.</p> <p>(²) Se păstrează cel puțin una dintre opțiunile propuse.</p>		

▼ M5

ȚARA

Model de certificat COL

II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Funcționarul responsabil cu certificarea		
Numele (cu majuscule)		
Data		Calificarea și titlul
Ștampila		Semnătura

▼ **M5**

CAPITOLUL 43

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A MATERILOR PRIME PENTRU PRODUCȚIA DE GELATINĂ ȘI COLAGEN DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL RCG)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului				
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produe destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)			
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
			Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
		Data colectării/produției	Unitatea producătoare		

▼ M5

TARA		Model de certificat RCG	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a materiilor prime]		
	Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^A , Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^B , Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^C , Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că materiile prime descrise în partea I sunt în conformitate cu cerințele respective, în special că:		
	<p>⁽¹⁾[II.1.1 pieile brute și prelucrate de rumegătoare domestice, porcine și păsări de curte, precum și oasele, tendoanele și fasciile de animale domestice, inclusiv solipede domestice și iepuri, descrise în partea I, sunt derivate din animale care au fost sacrificate într-un abator și, după caz, au fost manipulate ulterior în secții de tranșare, care sunt enumerate în lista cu unități întocmită și actualizată în conformitate cu articolul 127 alineatul (3) litera (e) punctul (ii) din Regulamentul (UE) 2017/625, iar carcasele lor au fost considerate adecvate pentru consumul uman în urma inspecțiilor ante-mortem și post-mortem;]</p> <p>și/sau</p> <p>⁽¹⁾[II.1.2 pieile brute și prelucrate și oasele de vânat sălbatic descrise în partea I sunt derivate din animale ucise ale căror carcase au fost considerate adecvate pentru consumul uman în urma inspecției post-mortem într-o unitate de prelucrare a vânatului care este enumerată în lista cu unități întocmită și actualizată în conformitate cu articolul 127 alineatul (3) litera (e) punctul (ii) din Regulamentul (UE) 2017/625;]</p> <p>și/sau</p> <p>⁽¹⁾[II.1.3 pieile și oasele de pește descrise în partea I sunt derivate în unități care produc produse pescărești pentru consum uman și care sunt enumerate în lista cu unități întocmită și actualizată în conformitate cu articolul 127 alineatul (3) litera (e) punctul (ii) din Regulamentul (UE) 2017/625;]</p>		

^A Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

▼ M5

TARA		Model de certificat RCG	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
și			
⁽¹⁾ [II.1.4 în cazul materiilor prime provenite de la bovine, ovine și caprine, cu excepția pieilor brute și prelucrate,			
⁽¹⁾ fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^D ca țară sau regiune cu risc de encefalopatie spongiformă bovină (ESB) neglijabil, și ⁽⁷⁾			
⁽¹⁾	[animalele de la care sunt derivate materiile prime au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]		
⁽¹⁾	[animalele din care sunt derivate materiile prime provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB, iar materiile prime nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;]		
⁽¹⁾	[animalele din sunt derivate materiile prime provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și:		
	(i) materiile prime nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;		
	(ii) materiile prime nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;		
	(iii) animalele din care sunt derivate materiile prime nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lăcerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]		

^D

Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

▼ M5

TARA		Model de certificat RCG	
II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC	
	(¹)	<p>[animalele din sunt derivate materiile prime provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat, și:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) materiile prime nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (ii) materiile prime nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine; (iii) animalele din care sunt derivate materiile prime nu au fost sacrificate după asomare prin injectare 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;] (iv) animalele din care sunt derivate materiile prime 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 ^E; (v) materiile prime au fost produse și manipulate într-un mod care asigură faptul că nu conțin și nu au fost contaminate cu țesuturi nervoase și limfatice expuse în cursul procesului de dezosare;] 	
	(¹) fie	<p>[țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) animalele din care sunt derivate materiile prime nu au fost sacrificate după asomare prin injectare 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; (b) materiile prime nu conțin și nu sunt derivate din: <ul style="list-style-type: none"> (i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine.] 	

E

<https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

▼ M5

ȚARA		Model de certificat RCG	
II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC	
<p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE sau este clasificată drept țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și</p> <p>(a) animalele din care sunt derivate materiile prime nu au fost:</p> <p>(i) sacrificate, după asomare, prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(ii) 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;</p> <p>(b) materiile prime nu conțin și nu sunt derivate din:</p> <p>(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine;</p> <p>(iii) țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare.]]</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală⁽¹⁾ [a se șterge dacă materiile prime sunt derivate în întregime din solipede, leporide sau alte mamifere terestre sălbatice, altele decât ungulatele]</p> <p>Materiile prime descrise în partea I:</p> <p>II.2.1. au fost expediate din zona/zonile cu codul/codurile:⁽³⁾ care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate să introducă în Uniune carne proaspătă (și, prin urmare, să introducă în Uniune materii prime) din speciile descrise la punctul II.2.2 de la care a fost obținută carnea proaspătă și este enumerată/sunt enumerate în partea I din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^F pentru materii prime de ungulate sau în partea I din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru materii prime derivate de la păsări de curte și vânat cu pene și conține doar materii prime obținute în:</p> <p>(¹) fie [aceeași zonă cu zona din care a fost expeditat;]</p>			

^F Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA		Model de certificat RCG	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
<p>(¹) fie [zona/zonile cu codul/codurile _____, _____, _____(³) care, la data eliberării prezentului certificat este autorizată/sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete (și, prin urmare, pentru introducerea în Uniune de materii prime) din speciile de la care au fost obținute materiile prime și este enumerată/sunt enumerate</p> <p>(¹) fie [partea 1 din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru materii prime derivate din ungulate;]</p> <p>(¹) fie [partea 1 din anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru materii prime derivate din păsări de curte și vânat cu pene;]</p> <p>(¹) fie [un stat membru;]</p> <p>II.2.2. conțin doar materii prime care îndeplinesc toate cerințele de sănătate animală pentru intrarea în Uniune de carne proaspătă prevăzute în modelul relevant de certificat(⁴) și, prin urmare, sunt eligibile să intre în Uniune ca atare, derivate din animale din următoarele specii: [bovine]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [ovine și/sau caprine]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [rase domestice de porcine]⁽¹⁾, [camelide și/sau cervide și/sau animale din familia Bovidae, altele decât bovinele, ovinele și caprinele]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [rase sălbatice de porcine]⁽¹⁾, [păsări de curte, altele decât ratitele]⁽¹⁾, [ratite]⁽¹⁾, [vânat cu pene]⁽¹⁾.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a materiilor prime pentru producția de gelatină și colagen destinate consumului uman, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a unor astfel de materii prime.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul zonei, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII sau a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.27: A se introduce codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA) precum 0206, 0207, 0208, 0302, 0303, 0305, 0505, 0506, 0511 91, 0511 99, 4101, 4102 sau 4103.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: „Natura mărfii”: piei brute, piei prelucrate, oase, tendoane și ligamente. „Unitatea producătoare”: include abatoare, nave fabrică, secții de tranșare, unități de prelucrare a vânatului și unități de prelucrare.</p>			

▼ M5

ȚARA Model de certificat RCG

II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
<p>Partea II:</p> <p>(1) Se păstrează mențiunea adecvată. În cazul în care produsele provin de la produse pescărești, întreaga parte II.2 ar trebui eliminată.</p> <p>(2) Carne proaspătă conform definiției de la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(3) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII sau a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404, în funcție de specie.</p> <p>(4) Modele de certificate prevăzute în anexele la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235: BOV pentru carne proaspătă de bovine; certificat OVI pentru carne proaspătă de ovine și caprine; certificat POR pentru carne proaspătă de porcine; certificat RUF pentru carne proaspătă de animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), de camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie; certificat RUW pentru carne proaspătă de animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide sălbatice și cervide sălbatice; certificat SUF pentru carne proaspătă de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine; certificat SUW pentru carne proaspătă de animale sălbatice din rase sălbatice de porcine; certificat POU pentru carne proaspătă de pasăre, alta decât de ratite; certificat RAT pentru carne proaspătă de ratite; certificat GBM pentru carne proaspătă de vânat cu pene.</p> <p>(5) Numai din zone enumerate fără condiții specifice referitor la Maturare, pH și dezosare în partea 1 din anexa XIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(6) Se semnează de către:</p> <ul style="list-style-type: none"> - un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală nu se elimină - un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală se elimină. <p>(7) Se păstrează cel puțin una dintre opțiunile propuse.</p>		
<p>[Medic veterinar oficial]⁽¹⁾⁽⁶⁾/[Funcționar responsabil cu certificarea]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>		

▼ M5

CAPITOLUL 44

**MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A
MATERIILOR PRIME TRATATE PENTRU PRODUCȚIA DE GELATINĂ ȘI COLAGEN DESTINATE
CONSUMULUI UMAN (MODEL TCG)**

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Referința documentului comercial Codul ISO al țării		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului				
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit Țara terță Codul ISO al țării	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27 Descrierea transportului		
Codul NC	Specia	
	Depozitul frigorific	Marca de identificare
		Tipul de ambalaj
		Numărul de pachete
		Greutatea netă
		Numărul lotului
	Data colectării/producției	Unitatea producătoare

▼ M5

ȚARA		Model de certificat TCG	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	<p>II.1. Atestare de sănătate publică [a se șterge dacă Uniunea nu este destinația finală a materiilor prime tratate]</p> <p>Subsemnatul, certific prin prezenta că materiile prime tratate descrise în partea I:</p> <p>II.1.1. au fost derivate în unități controlate și listate de autoritatea competentă;</p> <p>și</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.2. au fost derivate din</p> <ul style="list-style-type: none"> — oase și/sau — piei brute și prelucrate de rumegătoare, porcine și păsări de curte domestice și de crescătorie descrise în partea I, derivate din animale care au fost sacrificate într-un abator și ale căror carcase au fost considerate adecvate pentru consumul uman în urma inspecțiilor ante-mortem și post-mortem,] <p>și/sau</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.3. sunt piei brute și prelucrate și oase de vânat sălbatic descrise în partea I derivate din animale ale căror carcase au fost considerate adecvate pentru consumul uman în urma unei inspecții post-mortem,]</p> <p>și/sau</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.4. sunt piei brute și prelucrate care nu au fost supuse niciunui proces de tăbăcire, indiferent dacă procesul respectiv a fost sau nu finalizat,]</p> <p>și/sau</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.5. sunt piei și oase de pește derivate în unități în care se produc produse pescărești destinate consumului uman și care sunt autorizate pentru exportul acestor produse,]</p> <p>și</p> <p>⁽¹⁾ fie [II.1.6. sunt oase uscate de bovine, ovine, caprine și porcine, inclusiv animale sălbatice și de crescătorie, păsări de curte, ratite și vânat cu pene, utilizate pentru producția de gelatină și colagen, și sunt derivate de la animale sănătoase sacrificate într-un abator, și au fost tratate după cum urmează:</p> <p style="margin-left: 40px;">⁽¹⁾ [zdrobite în bucăți de aproximativ 15 mm și degresate cu apă fierbinte la o temperatură de minimum 70 °C timp de cel puțin 30 de minute, de minimum 80 °C timp de cel puțin 15 minute sau de minimum 90 °C timp de cel puțin 10 minute; ulterior separate și apoi spălate și uscate timp de cel puțin 20 de minute într-un flux de aer fierbinte cu o temperatură inițială de minimum 350 °C, sau timp de 15 minute într-un flux de aer fierbinte cu o temperatură inițială de peste 700 °C,], sau,</p>		

▼ M5

	<p>(¹) [uscate la soare timp de minimum 42 de zile la o temperatură medie de cel puțin 20 °C,] sau,</p> <p>(¹) [au fost supuse unui tratament cu acid, astfel încât pH-ul miezului să fie menținut la o valoare mai mică de 6 timp de cel puțin o oră înainte de uscare,]</p> <p>(¹)fie [II.1.6. sunt piei brute și prelucrate de rumegătoare de crescătorie, piei de porcine, piei de păsări de curte sau piei brute și prelucrate de vânat sălbatic, care sunt derivate de la animale sănătoase și:</p> <p>(¹) [au fost supuse unui tratament cu alcaline care asigură un pH al miezului > 12, urmat de sărare timp de cel puțin șapte zile,], sau,</p> <p>(¹) [au fost uscate timp de cel puțin 42 de zile la o temperatură de cel puțin 20 °C,], sau,</p> <p>(¹) [au fost supuse unui tratament cu acid care asigură un pH al miezului cu o valoare mai mică de 5 timp de cel puțin o oră,] sau,</p> <p>(¹) [au fost supuse unui tratament cu alcaline care asigură un pH al miezului > 12 timp de cel puțin 8 ore,]]</p> <p>(¹)fie [II.1.6. sunt oase, piei brute sau prelucrate de rumegătoare de crescătorie, piei de porcine, piei de păsări de curte, piei de pește și piei brute și prelucrate de vânat sălbatic provenite din țări terțe sau regiuni ale acestora menționate la articolul 19 la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 ^A, au fost supuse oricărui alt tratament decât cele menționate mai sus și provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune din aceasta autorizată pentru introducerea în Uniune de carne proaspătă sau de produse pescărești din specia din care au fost derivate, în conformitate cu articolul 20 alineatul (6) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405, și</p> <p>(¹) [II.1.7. în cazul materiilor prime tratate provenite de la bovine, ovine și caprine, cu excepția pieilor brute și prelucrate,</p> <p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^B ca țară sau regiune cu risc de encefalopatie spongiformă bovină (ESB) neglijabil, și⁽⁵⁾</p> <p>(¹) [animalele de la care sunt derivate materiile prime tratate au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p>
--	--

^A Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe sau regiunile din acestea autorizate pentru introducerea în Uniune a anumitor animale și mărfuri destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 118).

^B Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

▼ M5

	<p>(¹) [animalele din care sunt derivate materiile prime tratate provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB, iar materiile prime tratate nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;]</p> <p>(¹) [animalele din sunt derivate materiile prime tratate provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) materiile prime tratate nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^C; (ii) materiile prime tratate nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine; (iii) animalele din care sunt derivate materiile prime tratate nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;] <p>(¹) [animalele din sunt derivate materiile prime tratate provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat, și:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) materiile prime tratate nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (ii) materiile prime tratate nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine; (iii) animalele din care sunt derivate materiile prime tratate nu au fost sacrificate după asomare prin injectare 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;]
--	---

^C Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

▼ M5

	<p>(iv) animalele din care sunt derivate materiile prime tratate 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 ^D;</p> <p>(v) materiile prime tratate a fost produse și manipulate într-un mod care asigură faptul că nu conțin și nu au fost contaminate cu țesuturi nervoase și limfatice expuse în cursul procesului de dezosare;]]</p> <p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și</p> <p>(a) animalele din care sunt derivate materiile prime tratate nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(b) materiile prime tratate nu conțin și nu sunt derivate din:</p> <p>(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine.]</p> <p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE sau este clasificată drept țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și</p> <p>(a) animalele din care sunt derivate materiile prime tratate nu au fost:</p> <p>(i) sacrificate, după asomare, prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(ii) 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;</p> <p>(b) materiile prime tratate nu conțin și nu sunt derivate din:</p> <p>(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p>
--	--

^D <https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online>

▼ M5

	<p>(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine;</p> <p>(iii) țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare.]]</p> <p>II.2. Atestare de sănătate animală⁽¹⁾ [a se șterge dacă materiile prime tratate sunt derivate în întregime din solipede, leporide sau alte mamifere terestre sălbatice, altele decât unguștele]</p> <p>Materiile prime tratate descrise în partea I:</p> <p>II.2.1. constau în produse de origine animală care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate animală de mai jos,</p> <p>II.2.2. a fost obținută în zona/zonile cu codul/codurile ⁽¹⁾[.....] ⁽¹⁾ sau [.....]^{(2);(3)},</p> <p>II.2.3. au fost obținute și preparate fără a veni în contact cu alte materiale care nu îndeplinesc condițiile menționate mai sus și au fost manipulate astfel încât să se evite contaminarea cu agenți patogeni,</p> <p>II.2.4. au fost transportate în containere sau în camioane curate și sigilate.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a materiilor prime tratate pentru producția de gelatină și collagen destinate consumului uman, inclusiv atunci când Uniunea nu este destinația finală a unor astfel de materii prime tratate.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.8: Se precizează codul teritoriului, astfel cum figurează în coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIII sau a anexei XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^E.</p> <p>Caseta I.27: Se introduce codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA) precum: 0210, 0305, 0505, 0506, 0511 91, 0511.99, 1602, 1604, 4101, 4102 sau 4103.</p> <p>Caseta I.27: Descrierea transportului: <i>„Natura mărfii”</i>: piei brute, piei prelucrate, oase, tendoane și ligamente. <i>„Unitatea producătoare”</i>: include abatoare, nave fabrică, secții de tranșare, unități de prelucrare a vânatului și unități de prelucrare. <i>„Numărul de autorizare”</i>: dacă este cazul.</p>
--	--

^E Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ **M5**

<p>Partea II:</p> <p>(1) Se elimină, după caz. În cazul în care produsele provin de la produse pescărești, întreaga parte II.2 ar trebui eliminată.</p> <p>(2) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din anexa XIII sau anexa XIV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404, în funcție de specie.</p> <p>(3) În cazul în care părți din materiale au fost derivate de la animale care provin dintr-o altă țară terță (alte țări terțe) sau regiuni ale acesteia (acestora) enumerată (enumerată) la articolul 19 sau 20 (numai dacă sunt tratate în conformitate cu partea II.1) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405, se precizează codul țării (codurile țărilor) sau al regiunii (regiunilor).</p> <p>(4) Se semnează de către</p> <p>- un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală nu se elimină</p> <p>- un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial dacă partea II.2 Atestare de sănătate animală se elimină.</p> <p>(5) Se păstrează cel puțin una dintre opțiunile propuse.</p>	
<p>[Medic veterinar oficial]⁽¹⁾⁽⁴⁾/[Funcționar responsabil cu certificarea]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>	



CAPITOLUL 45

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A MIERII ȘI A ALTOR PRODUSE APICOLE DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL HON)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
		I.13 Locul de încărcare	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.14 Data și ora plecării	
		I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial	

▼ B

I.18	Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat	
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului				
	Nr. containerului	Nr. sigiliului			
I.20	Certificat ca sau pentru				
	<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21			I.22	<input type="checkbox"/> Pentru piața internă	
			I.23		
I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27	Descrierea transportului				
	Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
			Tipul de tratament	Numărul de pachete	Numărul lotului
	<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/produției	Unitatea producătoare		



ȚARA

Model de certificat HON

II. Informații sanitare

II.a Referința certificatului

II.b Referință IMSOC

Partea II: Certificare

II.1. Atestare de sănătate publică

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că mierea și alte produse apicole descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:

- (a) provin dintr-o unitate (din unități) care sunt înregistrate și aplică un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente;
- (b) au fost manipulate și, după caz, preparate, ambalate și depozitate în condiții igienice, în conformitate cu cerințele din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 852/2004;
- (c) respectă garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului^C, iar mierea este enumerată în Decizia 2011/163/UE a Comisiei^D pentru țara de origine în cauză; și
- (d) au fost produse în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului^E și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei^F.

Note

În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.

- ^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).
- ^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).
- ^C Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).
- ^D Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).
- ^E Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).
- ^F Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).



ȚARA

Model de certificat HON

II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.		
Partea I:		
Caseta I.11:	„Locul de expediere”: Numărul de aprobare se referă la numărul de înregistrare.	
Caseta I.27:	Se introduce codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA) utilizând rubrici precum: 0409, 0410, 0510, 1521, 1702 sau 2106.	
Caseta I.27:	Descrierea transportului: „Tipul de tratament”: Se precizează „tratament cu ultrasunete”, „omogenizare”, „ultrafiltrare”, „pasteurizare”, „niciun tratament termic”.	
Funcționarul responsabil cu certificarea		
Numele (cu majuscule)		
Data	Calificarea și titlul	
Ștampila	Semnătura	

▼ B

CAPITOLUL 46

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A SULFATULUI DE CONDROITINĂ, A ACIDULUI HIALURONIC, A ALTOR PRODUSE PE BAZĂ DE CARTILAJE HIDROLIZATE, A CHITOSANULUI, A GLUCOZAMINEI, A CHEAGULUI, A IHTIOLULUI ȘI A AMINOACIZILOR, ÎNALT RAFINATE ȘI DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL HRP)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării	

▼ **B**

I.18	Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat	
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului				
	Nr. containerului	Nr. sigiliului			
I.20	Certificat ca sau pentru				
	<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21			I.22	<input type="checkbox"/> Pentru piața internă	
			I.23		
I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26	Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27	Descrierea transportului				
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Marca de identificare	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
				Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/produției	Unitatea producătoare			



ȚARA	Model de certificat HRP							
II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referința IMSOC						
<div style="display: flex; align-items: center; border: 1px solid black; padding: 5px; margin-bottom: 10px;"> <div style="writing-mode: vertical-rl; transform: rotate(180deg); font-weight: bold; padding: 2px 5px;">Partea II: Certificare</div> <div style="margin-left: 10px;"> <p>II.1. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că produsele înalt rafinate descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) provin dintr-o unitate (din unități) care sunt înregistrate și aplică un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente;</p> <p>(b) au fost manipulate și, după caz, preparate, ambalate și depozitate în condiții igienice, în conformitate cu cerințele din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p> <p>(c) îndeplinesc cerințele din secțiunea XVI a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; și</p> <p>(d) ⁽¹⁾ dacă sunt aminoacizi, că</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) nu s-a utilizat păr uman ca materie primă pentru producerea lor; și (ii) sunt în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului^C. <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.27: Se introduce codul sau codurile corespunzătoare din sistemul armonizat (SA) utilizând rubrici precum 2106, 2833, ex 3913, 2930, ex 2932, 3507 sau 3503.</p> <p>Partea II:</p> <p>⁽¹⁾ Se elimină, după caz.</p> </div> </div>								
<p>Funcționarul responsabil cu certificarea</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 70%;">Numele (cu majuscule)</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Data</td> <td>Calificarea și titlul</td> </tr> <tr> <td>Ștampila</td> <td>Semnătura</td> </tr> </table>			Numele (cu majuscule)		Data	Calificarea și titlul	Ștampila	Semnătura
Numele (cu majuscule)								
Data	Calificarea și titlul							
Ștampila	Semnătura							

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aditivii alimentari (JO L 354, 31.12.2008, p. 16)



CAPITOLUL 47

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A CĂRNII DE REPTILE DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN (MODEL REP)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatari/Importatori Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediție Nume Adresă Țara Codul ISO al țării Nr. de înregistrare/aprobare	I.12 Locul de destinație Nume Adresă Țara Codul ISO al țării Nr. de înregistrare/aprobare	
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării	

▼ **B**

I.18	Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului			
	Nr. containerului	Nr. sigiliului		
I.20	Certificat ca sau pentru			
	<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21	<input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			
I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27	Descrierea transportului			
	Codul NC	Specia	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
		Depozitul frigorific	Numărul de pachete	Numărul lotului
	<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producerii	Unitatea producătoare	



ȚARA		Model de certificat REP	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	II.1. Atestare de sănătate publică		
	<p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului^D, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului^E, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că carnea de reptile descrisă în partea I a fost produsă în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) carnea de reptile provine dintr-o unitate (din unități) care sunt înregistrate și aplică un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente;</p> <p>(b) carnea de reptile a fost manipulată și, după caz, preparată, ambalată și depozitată în condiții igienice, în conformitate cu cerințele din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p> <p>(c) <i>Salmonella</i> a fost controlată în carnea de reptile utilizând proceduri de eșantionare și de testare care oferă garanții cel puțin echivalente cu cerințele prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei^F;</p> <p>(d) carnea de reptile este obținută de la animale care au fost supuse cu succes inspecțiilor <i>ante-mortem</i> și <i>post-mortem</i> prevăzute la articolul 73 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei^G;</p> <p>(e)⁽¹⁾ în cazul cărnii de crocodil sau de aligator, carcasa a fost supusă unei inspecții <i>post-mortem</i> pentru depistarea prezenței <i>Trichinella</i> spp., cu rezultate negative, în conformitate cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei^H; și</p>		

D

E

Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

F

Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

G

Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

H

Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de *Trichinella* în carne (JO L 212, 11.8.2015, p. 7.).



ȚARA

Model de certificat REP

II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC						
<p>(f) după caz, produsul alimentar a fost autorizat pe piața Uniunii în conformitate cu articolul 6 din Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului¹ și enumerat în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/2470 al Comisiei².</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p style="text-align: center;">Caseta I.27: A se introduce codul sau codurile SA corespunzătoare precum 0208 50 00, 0210 93 00, 1506, 1601, 1602 sau 1603.</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se elimină, după caz.</p>								
<p>Funcționarul responsabil cu certificarea</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 70%;">Numele (cu majuscule)</td> <td style="width: 30%;"></td> </tr> <tr> <td>Data</td> <td>Calificarea și titlul</td> </tr> <tr> <td>Ștampila</td> <td>Semnătura</td> </tr> </table>			Numele (cu majuscule)		Data	Calificarea și titlul	Ștampila	Semnătura
Numele (cu majuscule)								
Data	Calificarea și titlul							
Ștampila	Semnătura							

¹ Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 noiembrie 2015 privind alimentele noi, de modificare a Regulamentului (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 258/97 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1852/2001 al Comisiei (JO L 327, 11.12.2015, p. 1).

² Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/2470 al Comisiei din 20 decembrie 2017 de stabilire a listei cu alimente noi a Uniunii în conformitate cu Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului privind alimentele noi (JO L 351, 30.12.2017, p. 72).

▼ **M5**

CAPITOLUL 48

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A INSECTELOR DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL INS)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE		
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC	
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR	
		I.4 Autoritatea competentă locală		
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare		
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Codul ISO al țării Referința documentului comercial		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului			
	I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă			
	I.23			

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete		I.25 Cantitatea totală		I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
I.27 Descrierea transportului					
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific		Tipul de ambalaj	Greutatea netă
				Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/produției		Unitatea producătoare		

▼ M5

TARA		Model de certificat INS	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	II.1. Atestare de sănătate publică		
	<p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific prin prezenta că insectele descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) insectele provin dintr-o unitate (din unități) care sunt înregistrate și aplică un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente;</p> <p>(b) insectele au fost manipulate și, după caz, preparate, ambalate și depozitate în condiții igienice, în conformitate cu cerințele din anexa I (producție primară) sau anexa II (alte etape) la Regulamentul (CE) nr. 852/2004; și</p> <p>(c) după caz, insectele au fost autorizate pe piața Uniunii în conformitate cu cerințele din Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului ^C și enumerate în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/2470 al Comisiei ^D; și</p> <p>(d) insectele au fost produse în condiții care garantează respectarea limitelor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^E.</p>		

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 noiembrie 2015 privind alimentele noi, de modificare a Regulamentului (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 258/97 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1852/2001 al Comisiei (JO L 327, 11.12.2015, p. 1).

^D Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/2470 al Comisiei din 20 decembrie 2017 de stabilire a listei cu alimente noi a Uniunii în conformitate cu Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului privind alimentele noi (JO L 351, 30.12.2017, p. 72).

^E Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat INS

II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
<p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.27: Se introduce codul sau codurile din sistemul armonizat (SA) corespunzătoare precum 0106 49 00, 0410 sau 2106.</p> <p>Partea II:</p> <p>⁽¹⁾ Se elimină, după caz.</p> <p>Caseta II.1: Un program bazat pe principiile HACCP nu este necesar dacă produsele provin direct de la un producător primar.</p>		
<p>Funcționarul responsabil cu certificarea</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data</p> <p>Ștampila</p> <p>Calificarea și titlul</p> <p>Semnătura</p>		

▼ M5

CAPITOLUL 49

MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A ALTOR PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ DERIVATE DIN UNGULATE DOMESTICE, PĂȘĂRI DE CURTE, IEPURI SAU PRODUSE PESCĂREȘTI DESTINATE CONSUMULUI UMAN ȘI CARE NU INTRĂ SUB INCIDENTA ARTICOLELOR 8-26 DIN REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2020/2235 AL COMISIEI (MODEL PAO)

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Referința documentului comercial Codul ISO al țării	
I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat			
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului			
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
	I.23		

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Tipul de ambalaj	Greutatea netă
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare	Numărul de pachete	Numărul lotului

▼ M5

ȚARA

Model de certificat PAO

II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
<p>II.1. Atestare de sănătate publică</p> <p>Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și certific că produsele descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective, în special că:</p> <p>(a) provin dintr-o unitate înregistrată (din unități înregistrate) care aplică un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente;</p> <p>(b) au fost manipulate și, după caz, preparate, ambalate și depozitate în condiții igienice, în conformitate cu cerințele din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 852/2004;</p> <p>(c) îndeplinesc garanțiile pentru animalele vii și produsele provenind de la aceste animale, garanții prevăzute de planurile privind reziduurile prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^C, iar animalele și produsele în cauză sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^D pentru țara de origine în cauză;</p> <p>(d) au fost produse în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^E și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^F.</p>		

Partea II: Certificare

- ^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).
- ^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).
- ^C Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).
- ^D Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).
- ^E Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).
- ^F Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produse alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

▼ M5

CAPITOLUL 50

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A PRODUSELOR COMPUSE FĂRĂ DURATĂ LUNGĂ DE CONSERVARE ȘI A PRODUSELOR COMPUSE CU DURATĂ LUNGĂ DE CONSERVARE, CARE CONȚIN ORICE CANTITATE DE PRODUSE DIN CARNE CU EXCEPȚIA GELATINEI, COLAGENULUI ȘI PRODUSELOR ÎNALT RAFINATE ȘI DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL COMP)

ȚARA		Certificat de sănătate animală/oficial pentru UE			
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC		
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR		
		I.4 Autoritatea competentă locală			
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării			
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării			
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod			
	I.11 Locul de expediere Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării			
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării			
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare			
		I.17 Documente de însoțire Tip Cod Țara Referința documentului comercial Codul ISO al țării			
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat				
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului Nr. sigiliului					
I.20 Certificat ca sau pentru <input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman					
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă				
	I.23				

▼ **M5**

I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)		
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC				Cantitatea
	Depozitul frigorific		Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Unitatea producătoare		



M5

ȚARA

Model de certificat COMP

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
		<p>Subsemnatul, certific prin prezenta că</p> <p>II.1. Am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A, Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B, Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^C, Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^D, Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului, Regulamentele delegate (UE) 2019/624 și (UE) 2019/625 ale Comisiei, Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei ^E și Decizia 2011/163/UE a Comisiei ^F.</p> <p>II.2. Produsele compuse descrise în partea I:</p> <p>(a) sunt în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, în special provin dintr-o unitate (din unități) care implementează un program bazat pe principiile analizei riscurilor și punctele critice de control (HACCP) și care face obiectul unui audit periodic efectuat de autoritățile competente;</p> <p>(b) sunt în conformitate cu articolul 6 alineatul (1) litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 în ceea ce privește proveniența produselor de origine animală utilizate pentru producția lor;</p> <p>(c) au fost produse în conformitate cu cerințele menționate la punctul II.1;</p> <p>(d) îndeplinesc garanțiile referitoare la animale vii și la produsele provenind de la acestea prevăzute în planurile privind reziduurile, prezentate în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului ^G;</p>	

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^D Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^E Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale (JO L 131, 17.5.2019, p. 51).

^F Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^G Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și a Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE (JO L 125, 23.5.1996, p. 10).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat COMP																				
	<p>(e) conțin produse prelucrate de origine animală care au fost produse în unități situate în state membre ale UE sau în țări terțe autorizate pentru introducerea în Uniunea Europeană a produselor prelucrate de origine animală respective;</p> <p>(f) au fost produse în condiții care garantează respectarea limitelor 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>II.3. Produsele compuse descrise în partea I conțin:</p> <p>⁽¹⁾fie II.3.A Produse din carne⁽²⁾ în orice cantitate, cu excepția gelatinei, colagenului și produselor înalt rafinate menționate în secțiunea XVI din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, care:</p> <p>1. îndeplinesc cerințele de sănătate animală prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^H și conțin următoarele constituente din carne care sunt eligibile pentru a fi introduse în Uniune ca atare și îndeplinesc criteriile indicate mai jos:</p> <table border="0" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: left; width: 25%;">Specie⁽³⁾</th> <th style="text-align: left; width: 25%;">Tratament⁽⁴⁾</th> <th style="text-align: left; width: 25%;">Origine⁽⁵⁾</th> <th style="text-align: left; width: 25%;">Unitate autorizată (unități autorizate)⁽⁶⁾</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>⁽¹⁾ [2. provin din</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>⁽¹⁾fie</td> <td>[aceeași țară cu țara de proveniență din caseta I.7;]</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>⁽¹⁾fie</td> <td>[un stat membru;]</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>⁽¹⁾fie</td> <td></td> <td>[o țară terță sau părți ale unei țări terțe autorizate pentru introducerea în Uniune a produselor din carne care nu trebuie să fie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor astfel cum este prevăzut anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^I, iar țara terță în care este fabricat produsul compus este, de asemenea, autorizată pentru introducerea în Uniune a produselor din carne tratate cu tratamentul respectiv.]]⁽⁷⁾</td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Specie ⁽³⁾	Tratament ⁽⁴⁾	Origine ⁽⁵⁾	Unitate autorizată (unități autorizate) ⁽⁶⁾	⁽¹⁾ [2. provin din				⁽¹⁾ fie	[aceeași țară cu țara de proveniență din caseta I.7;]			⁽¹⁾ fie	[un stat membru;]			⁽¹⁾ fie		[o țară terță sau părți ale unei țări terțe autorizate pentru introducerea în Uniune a produselor din carne care nu trebuie să fie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor astfel cum este prevăzut anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^I , iar țara terță în care este fabricat produsul compus este, de asemenea, autorizată pentru introducerea în Uniune a produselor din carne tratate cu tratamentul respectiv.]] ⁽⁷⁾	
Specie ⁽³⁾	Tratament ⁽⁴⁾	Origine ⁽⁵⁾	Unitate autorizată (unități autorizate) ⁽⁶⁾																		
⁽¹⁾ [2. provin din																					
⁽¹⁾ fie	[aceeași țară cu țara de proveniență din caseta I.7;]																				
⁽¹⁾ fie	[un stat membru;]																				
⁽¹⁾ fie		[o țară terță sau părți ale unei țări terțe autorizate pentru introducerea în Uniune a produselor din carne care nu trebuie să fie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor astfel cum este prevăzut anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^I , iar țara terță în care este fabricat produsul compus este, de asemenea, autorizată pentru introducerea în Uniune a produselor din carne tratate cu tratamentul respectiv.]] ⁽⁷⁾																			

^H Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

^I Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat COMP

	<p>⁽¹⁾[3. dacă conțin materiale provenite de la bovine, ovine sau caprine, cu privire la encefalopatia spongiformă bovină (ESB):</p> <p>⁽¹⁾ fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE a Comisiei ^J ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil, și⁽¹⁴⁾</p> <p>⁽¹⁾ [animalele din care sunt derivate produsele din carne au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>⁽¹⁾ [animalele din care sunt derivate produsele din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB, iar produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;]</p> <p>⁽¹⁾ [animalele de la care sunt derivate produsele din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și:</p> <p>(i) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul I din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ^K;</p> <p>(ii) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;</p> <p>(iii) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost sacrificate după asomare prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>⁽¹⁾ [animalele de la care sunt derivate produsele din carne provin dintr-o țară sau dintr-o regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat, și:</p> <p>(i) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific astfel cum sunt definite la punctul I din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p>
--	--

^J Decizia 2007/453/CE a Comisiei din 29 iunie 2007 de stabilire a statutului privind ESB al unui stat membru, al țărilor terțe sau al uneia dintre regiunile acestora în funcție de riscul de contaminare cu ESB (JO L 172, 30.6.2007, p. 84).

^K Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă (JO L 147, 31.5.2001, p. 1).

▼ M5

ȚARA	Model de certificat COMP
	<p>(ii) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine sau caprine;</p> <p>(iii) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>(iv) animalele din care sunt derivate produsele din carne 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 ^L;</p> <p>(v) produsele din carne au fost produse și manipulate într-un mod care asigură faptul că nu conțin și nu au fost contaminate cu țesuturi nervoase și limfatice expuse în cursul procesului de dezosare;]]</p> <p>⁽¹⁾ fie [țara sau regiunea de origine este clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB controlat, și</p> <p>(a) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>⁽¹⁾ fie [(b) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din:</p> <p>(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care provin dintr-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB și:</p>

^L <https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

▼ M5

ȚARA	Model de certificat COMP
	<p>(¹) fie [(i) animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină de carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare;]</p> <p>(¹) fie [(ii) intestinele tratate provenite de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]]</p> <p>(¹) fie [țara sau regiunea de origine nu a fost clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE sau este clasificată drept țară sau regiune cu risc de ESB nedeterminat și</p> <p>(a) animalele din care sunt derivate produsele din carne nu au fost:</p> <p>(i) sacrificate, după asomare, prin injectare de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;</p> <p>(ii) 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;</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne nu conțin și nu sunt derivate din:</p> <p>(i) materiale cu risc specific, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001;</p> <p>(ii) carne separată mecanic obținută de pe oase de bovine, ovine și caprine;</p> <p>(iii) țesuturi nervoase și limfatice expuse în timpul procesului de dezosare.]</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care au fost născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care nu a existat niciun caz indigen de ESB;]</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din carne conțin și sunt derivate din intestine tratate obținute de la animale care provin dintr-o țară sau regiune clasificată în conformitate cu Decizia 2007/453/CE ca țară sau regiune cu risc de ESB neglijabil și în care a existat cel puțin un caz indigen de ESB și:</p> <p>(¹) fie [(i) animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină de carne și oase și cu jumări provenite de la rumegătoare;]</p> <p>(¹) fie [(i) intestinele tratate provenite de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sunt derivate din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite la punctul 1 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]]]]</p>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat COMP

	<p>⁽¹⁾și/sau II.3.B Produse lactate sau produse pe bază de colostru⁽⁸⁾ în orice cantitate, care</p> <p>(a) au fost produse</p> <p>⁽¹⁾ fie [în zona cu codul astfel cum este enumerată în partea 1 din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404, care a fost indemnă de febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine o perioadă de cel puțin 12 luni înainte de data mulșului și, în această perioadă, nu a fost efectuată vaccinarea împotriva acestor boli.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [în zona cu codul astfel cum este enumerată în partea 1 din anexa XVIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 iar tratamentul aplicat este în conformitate cu tratamentul minim prevăzut la articolul 157 și anexa XXVII la Regulamentul delegat (UE) 2020/692]</p> <p>și în unitatea (numărul de aprobare al unităților de proveniență a produselor lactate sau a produselor pe bază de colostru conținute în produsul compus autorizate în momentul producției pentru exportul de produse lactate sau de produse pe bază de colostru către UE).</p> <p>(b) provin din:</p> <p>⁽¹⁾ fie [aceeași zonă cu zona menționată în caseta I.7;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [un stat membru;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [o zonă autorizată pentru introducerea în Uniune a laptelui, colostrului, produselor lactate și a produselor pe bază de colostru în partea 1 din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404, iar zona unde este fabricat produsul compus este autorizată, de asemenea, în aceleași condiții, pentru introducerea în Uniune a laptelui, colostrului, produselor lactate și a produselor pe bază de colostru și enumerată în anexa menționată;]</p> <p>⁽¹⁾ [(c) sunt produse lactate din lapte crud obținut de la</p> <p>⁽¹⁾ fie [Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis, Camelus dromedarius] și înainte de expedierea către Uniune au fost supuse sau au fost produse din lapte crud care a fost supus</p> <p>⁽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 fosfatazei alcaline, testul fiind efectuat imediat după tratamentul termic;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [unui proces de sterilizare pentru a se obține o valoare a F₀ egală sau mai mare de trei.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT), de cel puțin 135 °C, în combinație cu o durată de timp adecvată;]</p>
--	--

▼ M5

ȚARA	Model de certificat COMP
	<p>(¹) fie [unui tratament de pasteurizare ultrarapidă la o temperatură foarte înaltă (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 7,0 care garantează, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline;]</p> <p>(¹) fie [unui tratament de pasteurizare ultrarapidă la o temperatură foarte înaltă (HTST) la 72 °C timp de 15 secunde sau unui tratament cu un efect de pasteurizare echivalent, aplicat în două reprize laptelui cu un pH mai mare sau egal cu 7,0 care garantează, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, urmat imediat de</p> <p>(¹) fie [reducerea pH-ului sub 6 timp de o oră;]</p> <p>(¹) fie [încălzire suplimentară la o temperatură egală sau mai mare de 72 °C, combinată cu desicare;]]</p> <p>(¹) fie [alte animale decât Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis, Camelus dromedarius] și înainte de expedierea către Uniune au fost supuse sau au fost produse din lapte crud care a fost supus</p> <p>(¹) fie [unui proces de sterilizare pentru a se obține o valoare a F₀ egală sau mai mare de trei.]</p> <p>(¹) fie [unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT), de cel puțin 135 °C, în combinație cu o durată de timp adecvată;]]</p> <p>(¹) [(d) sunt produse pe bază de colostru și provin dintr-o țară terță sau un teritoriu enumerat/ă în partea 1 din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a laptelui crud, a colostrului și a produselor pe bază de colostru]</p> <p>(e) au fost produse la sau între și⁽⁹⁾.]</p> <p>⁽¹⁾și/sau [II.3.C Produsele pescărești care provin din unitatea autorizată nr.⁽¹⁰⁾.....situată în țara⁽¹¹⁾</p> <p>⁽¹⁾și/sau [II.3.D Produse din ouă care</p> <p>II.3.D.1. provin</p> <p>(¹) fie [din o zonă⁽¹²⁾..... care, la data eliberării prezentului certificat este enumerată în partea 1 din anexa XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a produselor din ouă și care aplică un program de supraveghere a bolilor pentru gripa aviară înalt patogenă care îndeplinește cerințele prevăzute la articolul 160 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]</p> <p>(¹) fie [dintr-un stat membru;]</p>

▼ M5

ȚARA

Model de certificat COMP

	<p>I.3.D.2. au fost produse din ouă provenite dintr-o unitate care îndeplinește cerințele secțiunii X din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 în care, în perioada de 30 de zile anterioară datei colectării ouălor, nu a apărut niciun focar de gripă aviară înalt patogenă și nici de infecție cu virusul bolii de Newcastle și:</p> <p>⁽¹⁾ fie [(a) în care și în jurul căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a existat niciun focar de gripă aviară înalt patogenă o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ouălor;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [(a) produsele din ouă au făcut obiectul următorului tratament:</p> <p>⁽¹⁾ fie [albușul de ou lichid a fost tratat:</p> <p>⁽¹⁾ fie [la 55,6 °C timp de 870 de secunde.]</p> <p>⁽¹⁾ fie [la 56,7 °C timp de 232 de secunde;]]</p> <p>⁽¹⁾ fie [gălbenușul sărat 10 % a fost tratat la 62,2 °C timp de 138 de secunde;]</p> <p>⁽¹⁾ fie^e [albușul de ou deshidratat a fost tratat:</p> <p>⁽¹⁾ fie [la 67 °C timp de 20 de ore;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [la 54,4 °C timp de 50,4 ore;]]</p> <p>⁽¹⁾ fie [ouăle întregi au fost:</p> <p>⁽¹⁾ fie [tratate cel puțin la 60 °C timp de 188 de secunde;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [complet fierte;]]</p> <p>⁽¹⁾ fie [amestecurile de ouă întregi au fost tratate cel puțin]:</p> <p>⁽¹⁾ fie [la 60 °C timp de 188 de secunde;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [la 61,1 °C timp de 94 de secunde;]]</p> <p>⁽¹⁾ fie [complet fierte;]]]</p> <p>⁽¹⁾ fie [(b) în care și în jurul căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a existat niciun focar de infecție cu virusul bolii de Newcastle o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ouălor;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [(b) produsele din ouă au făcut obiectul următorului tratament:</p> <p>⁽¹⁾ fie [albușul de ou lichid a fost tratat:</p> <p>⁽¹⁾ fie [la 55 °C timp de 2 278 de secunde;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [la 57 °C timp de 986 de secunde;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [la 59 °C timp de 301 secunde;]]</p> <p>⁽¹⁾ fie [gălbenușul sărat 10 % a fost tratat la 55 °C timp de 176 de secunde;]</p> <p>⁽¹⁾ fie^e [albușul de ou deshidratat a fost tratat la 57 °C timp de 50,4 ore;]</p>
--	---

▼ M5

ȚARA

Model de certificat COMP

	<p>⁽¹⁾ fie [ouăle întregi au fost:</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [tratate la 55 °C timp de 2 521 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽¹⁾ fie [tratate la 57 °C timp de 1 596 de secunde;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [tratate la 59 °C timp de 674 de secunde;]</p> <p>⁽¹⁾ fie [complet fierte;]]</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta I.7: Se introduce codul ISO al țării de proveniență a produsului compus care conține produsul din carne enumerat în anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 sau în anexa VII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei ^M, și/sau pentru produsele pe bază de colostru prelucrate enumerate în anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404, și/sau pentru produse lactate prelucrate enumerate în anexa XVIII sau XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 sau în anexa X la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405, și/sau pentru produsele pescărești enumerate în anexa IX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 și/sau pentru produsele din ouă enumerate în partea 1 din anexa XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>Caseta I.11: Numele, adresa și numărul de înregistrare/aprobare, dacă este disponibil, pentru unitățile de producție a produsului (produselor) compus(e). Numele țării de expediție, care trebuie să coincidă cu numele țării de proveniență din caseta I.7.</p> <p>Caseta I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau containere și vehicule rutiere), numărul zborului (avion) sau numele (navă). În cazul în care transportul se efectuează în containere, în caseta I.19 se precizează numărul de înregistrare și, după caz, seria numerică a sigiliului. În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de inspecție de la frontiera de intrare în Uniune.</p> <p>Caseta I.19: Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>Caseta I.27: Se utilizează codul corespunzător din sistemul armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor precum: 1517, 1518, 1601 00, 1602, 1603 00, 1604, 1605, 1702, 1704, 1806, 1901, 1902, 1904, 1905, 2001, 2004, 2005, 2101, 2103, 2104, 2105 00, 2106, 2202, 2208.</p>
--	--

^M Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe sau regiunile din acestea autorizate pentru introducerea în Uniune a anumitor animale și mărfuri destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 118).

▼ M5

TARA

Model de certificat COMP

Casetă I.27:	<p>Descrierea transportului:</p> <p>„Unitatea producătoare”: Se introduce numele și numărul de aprobare, dacă este disponibil, ale unităților de producție a produsului (produselor) compus(e).</p> <p>„Natura mărfii”: În cazul unui produs compus care conține produse din carne, se precizează „produs din carne”. În cazul unui produs compus care conține produse lactate, se precizează „produs lactat”. În cazul unui produs compus care conține produse pe bază de colostru, se precizează „produs pe bază de colostru”. În cazul unui produs compus care conține produse pescărești, se precizează dacă este vorba despre animale de acvacultură sau sălbatice. În cazul unui produs compus care conține produse din ouă, se precizează „produse din ouă”.</p> <p>Partea II:</p> <p>(1) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(2) Produse din carne conform definiției de la punctul 7.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(3) Se introduce codul pentru specia relevantă a produsului din carne, unde BOV = bovine domestice (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis și încrucișările acestora); OVI = ovine (Ovis aries) și caprine (Capra hircus) domestice; EQU = ecvine domestice (Equus caballus, Equus asinus și încrucișările acestora), POR = porcine domestice (Sus scrofa); RM = iepuri de crescătorie, POU = păsări de curte domestice, RAT = ratite, RUF: animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie; RUW: animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide sălbatice și cervide sălbatice; SUF: animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae; SUW: animale sălbatice din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae; EQW = vânat sălbatic din familia solipedelor, WL = leporide sălbatice, WM = mamifere terestre sălbatice, altele decât unghiile și leporidele; GBM = vânat cu pene.</p> <p>(4) Se introduce A, B, C, D, E sau F pentru tratamentul necesar astfel cum este specificat și definit în anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(5) Se introduce codul zonei de proveniență a produsului din carne, astfel cum figurează în coloana 2 din anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(6) Se introduce numărul de aprobare UE al unităților de proveniență a produselor din carne conținute în produsul compus.</p> <p>(7) Se elimină dacă produsele din carne sunt obținute din EQU, EQW, WL, RM sau WM sau conform definițiilor din nota de subsol (3)</p> <p>(8) Lapte crud și produse lactate înseamnă lapte crud și produse lactate destinate consumului uman, conform definiției de la punctele 4.1 și 7.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. Colostru și produse pe bază de colostru înseamnă colostru și produse pe bază de colostru destinate consumului uman, conform definiției din secțiunea IX punctele 1 și 2 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p>
--------------	---

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat COMP

<p>(9) Data sau datele de producție. Produsele compuse sunt autorizate să intre în Uniune numai în cazul în care produsele de origine animală conținute de acestea au fost obținute după data autorizației țării terțe sau părții acesteia, unde au fost produse produsele de origine animală, pentru introducerea în Uniune a speciei specifice și a categoriei de produse de origine animală, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrării acestor produse din această țară terță sau parte a acesteia, sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei țări terțe sau parte a acesteia pentru introducerea în Uniune a acestor produse nu era suspendată.</p> <p>(10) Numărul unității de produse pescărești autorizate pentru exportul în UE.</p> <p>(11) Țara de proveniență autorizată pentru introducerea în Uniune. În cazul produselor pescărești derivate din moluște bivalve, țara de proveniență trebuie să fie autorizată pentru introducerea în Uniune a moluștelor bivalve vii.</p> <p>(12) Codul zonei în conformitate cu partea 1 din anexa XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(13) Se semnează de către:</p> <ul style="list-style-type: none"> - un medic veterinar oficial - un funcționar responsabil cu certificarea sau un medic veterinar oficial pentru produsele compuse care conțin numai ouă sau produse pescărești. <p>(14) Se păstrează cel puțin una dintre opțiunile propuse.</p>	<p>[Medic veterinar oficial]⁽¹⁾⁽¹³⁾/[Funcționar responsabil cu certificarea]⁽¹⁾⁽¹³⁾</p> <p>Numele (cu majuscule)</p> <p>Data Calificarea și titlul</p> <p>Ștampila Semnătura</p>
---	--



CAPITOLUL 51

**MODEL DE CERTIFICAT OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A GERMENILOR DESTINAȚI
CONSUMULUI UMAN ȘI A SEMINȚELOR DESTINATE PRODUCȚIEI DE GERMIENI DESTINAȚI
CONSUMULUI UMAN (MODEL SPR)**

ȚARA		Certificat oficial pentru UE	
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR
		I.4 Autoritatea competentă locală	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării	
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod	
	I.11 Locul de expediere Nume Adresă Țara Nr. de înregistrare/aprobare Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Adresă Țara Nr. de înregistrare/aprobare Codul ISO al țării	
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării	
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare	
		I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării	

▼ B

I.18	Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat
I.19	Numărul containerului/numărul sigiliului			
	Nr. containerului	Nr. sigiliului		
I.20	Certificat ca sau pentru			
	<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21				I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă
				I.23
I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26
				Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27	Descrierea transportului			
	Codul NC	Specia	Depozitul frigorific	Tipul de ambalaj
				Greutatea netă
				Numărul de pachete
				Numărul lotului
	<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării		
			Unitatea producătoare	



ȚARA		Model de certificat SPR	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea II: Certificare	II.1. Atestare de sănătate publică		
	Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ^A și Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^B , și certific prin prezenta că:		
	II.1.1	germenii și semințele destinate producției de germeni descrise în partea I au fost produse în condiții care sunt în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și în special cu cerințele generale de igienă pentru producția primară și operațiunile asociate prevăzute în partea A din anexa I la regulamentul menționat;	
	II.1.2 ⁽¹⁾	germenii au fost produși în unități autorizate în conformitate cu cerințele stabilite la articolul 2 din Regulamentul (UE) nr. 210/2013 al Comisiei ^C ;	
	II.1.3 ⁽¹⁾	germenii au fost produși în condiții care îndeplinesc cerințele de trasabilitate stabilite în Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 208/2013 al Comisiei și respectă criteriile prevăzute în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei ^D .	
Note			
În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.			
Prezentul certificat oficial trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.			

^A Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare (JO L 31, 1.2.2002, p. 1).

^B Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

^C Regulamentul (UE) nr. 210/2013 al Comisiei din 11 martie 2013 privind aprobarea unităților care produc lăstari în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 68, 12.3.2013, p. 24).

^D Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (JO L 338, 22.12.2005, p. 1).

▼ B

ȚARA		Model de certificat SPR	
II. Informații sanitare		II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC
Partea I:			
Caseta I.27:	Se introduce codul (codurile) NC corespunzătoare, precum: 0704 90, 0706 90, 0708 10, 0708 20, 0708 90, 0713 10, 0713 33, 0713 34, 0713 35, 0713 39, 0713 40, 0713 50, 0713 60, 0713 90, 0910 99, 1201 10, 1201 90, 1207 50, 1207 99, 1209 10, 1209 21 sau 1209 91.		
Caseta I.27:	Descrierea transportului: „Unitatea producătoare”: Se introduce numele unităților care au produs germeii sau semințele.		
Partea II:			
⁽¹⁾ Se elimină, după caz (de exemplu, dacă sunt semințe).			
Funcționarul responsabil cu certificarea			
Numele (cu majuscule)		Calificarea și titlul	
Data		Semnătura	
Ștampila			

▼ M5

CAPITOLUL 52

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ PENTRU TRANZITUL PRIN UNIUNE CĂTRE O ȚARĂ TERȚĂ FIE PRIN TRANZIT IMEDIAT, FIE DUPĂ DEPOZITAREA ÎN UNIUNE, A PRODUSELOR COMPUSE FĂRĂ DURATĂ LUNGĂ DE CONSERVARE ȘI A PRODUSELOR COMPUSE CU DURATĂ LUNGĂ DE CONSERVARE, CARE CONȚIN ORICE CANTITATE DE PRODUSE DIN CARNE ȘI DESTINATE CONSUMULUI UMAN (MODEL TRANSIT-COMP)

ȚARA		Certificat de sănătate animală pentru UE			
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Referința certificatului	I.2a Referință IMSOC		
		I.3 Autoritatea competentă centrală	CODUL QR		
		I.4 Autoritatea competentă locală			
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport Nume Adresă Țara Codul ISO al țării			
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării			
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod			
	I.11 Locul de expediție Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țara Codul ISO al țării			
	I.13 Locul de încărcare	I.14 Data și ora plecării			
	I.15 Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare			
		I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării			
I.18 Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerat	<input type="checkbox"/> Congelat		
I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului Nr. containerului	Nr. sigiliului				

▼ **M5**

I.20 Certificat ca sau pentru				
<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman				
I.21 <input type="checkbox"/> Pentru tranzit			I.22	
Țara terță		Codul ISO al țării	I.23	
I.24	Numărul total de pachete	I.25	Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)
I.27 Descrierea transportului				
Codul NC				Cantitatea
	Depozitul frigorific		Tipul de ambalaj	Greutatea netă
Abatorul	Tipul de tratament		Natura mărfii	Numărul de pachete
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/produției		Unitatea produsă oare	Numărul lotului

▼ M5

ȚARA

Model de certificat TRANSIT-COMP

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a Referința certificatului	II.b Referință IMSOC			
		<p>Subsemnatul, certific prin prezenta că:</p> <p>II.1. produsele compuse descrise în partea I conțin:</p> <p>(¹) fie III.1.A Produse din carne⁽²⁾ în orice cantitate, cu excepția gelatinei, colagenului și produselor înalt rafinate menționate în secțiunea XVI din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, care:</p> <p>II.1.A.1. îndeplinesc cerințele de sănătate animală prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^A și conțin următoarele componente din carne care sunt eligibile pentru a fi introduse în Uniune ca atare și îndeplinesc criteriile indicate mai jos:</p> <table border="0" style="width: 100%; text-align: center;"> <tr> <td>Specie⁽³⁾</td> <td>Tratament⁽⁴⁾</td> <td>Origine⁽⁵⁾</td> </tr> </table> <p>II.1.A.2. provin din:</p> <p>(¹) fie [aceeași țară cu țara menționată în caseta I.7;]</p> <p>(¹) fie [un stat membru;]</p> <p>(¹) fie [o țară terță sau părți ale unei țări terțe care, la data eliberării prezentului certificat, sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a produselor din carne care nu trebuie să fie supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor astfel cum este prevăzut anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 ^B, dacă țara terță în care este fabricat produsul compus este, de asemenea, autorizată pentru introducerea în Uniune a produselor din carne tratate cu tratamentul respectiv.]]⁽⁶⁾</p> <p>(¹) și/sau III.1.B Produse lactate sau produse pe bază de colostru⁽⁷⁾ în orice cantitate, care</p> <p>(a) au fost produse</p> <p>(¹) fie [în zona cu codul astfel cum este enumerată în partea I din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404, care a fost indemnă de febra aftoasă și infecția cu virusul pestei bovine o perioadă de cel puțin 12 luni înainte de data mulsumului și, în această perioadă, nu a fost efectuată vaccinarea împotriva acestor boli.]</p>	Specie ⁽³⁾	Tratament ⁽⁴⁾	Origine ⁽⁵⁾	
Specie ⁽³⁾	Tratament ⁽⁴⁾	Origine ⁽⁵⁾				

^A Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).

^B Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

▼ M5

ȚARA

Model de certificat TRANSIT-COMP

	<p>(¹) fie [în zona cu codul astfel cum este enumerată în partea I din anexa XVIII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 iar tratamentul aplicat este în conformitate cu tratamentul minim prevăzut la articolul 157 și anexa XXVII la Regulamentul delegat (UE) 2020/692]</p> <p>și în unitatea (numărul de aprobare al unităților de proveniență a produselor lactate sau a produselor pe bază de colostru conținute în produsul compus autorizate în momentul producției pentru exportul de produse lactate sau de produse pe bază de colostru către UE).</p> <p>(b) provin din:</p> <p>(¹) fie [aceeași zonă cu zona menționată în caseta I.7]</p> <p>(¹) fie [un stat membru]</p> <p>(¹) fie [o zonă autorizată pentru introducerea în Uniune a laptelui, colostrului, produselor lactate și a produselor pe bază de colostru în partea I din anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404, iar zona unde este fabricat produsul compus este autorizată, de asemenea, în aceleași condiții, pentru introducerea în Uniune a laptelui, colostrului, produselor lactate și a produselor pe bază de colostru și enumerată în anexa menționată]</p> <p>(¹) [(c) sunt produse lactate din lapte crud obținut de la</p> <p>(¹) fie [Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis, Camelus dromedarius] și înainte de expedierea către Uniune au fost supuse sau au fost produse din lapte crud care a fost supus</p> <p>(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 fosfatazei alcaline, testul fiind efectuat imediat după tratamentul termic;]</p> <p>(¹) fie [unui proces de sterilizare pentru a se obține o valoare a F₀ egală sau mai mare de trei.]</p> <p>(¹) fie [unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT), de cel puțin 135 °C, în combinație cu o durată de timp adecvată;]</p> <p>(¹) fie [unui tratament de pasteurizare ultrarapidă la o temperatură foarte înaltă (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 7,0 care garantează, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline;]</p> <p>(¹) fie [unui tratament de pasteurizare ultrarapidă la o temperatură foarte înaltă (HTST) la 72 °C timp de 15 secunde sau unui tratament cu un efect de pasteurizare echivalent, aplicat în două reprize laptelui cu un pH mai mare sau egal cu 7,0 care garantează, după caz, o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline, urmat imediat de</p> <p>(¹) fie [reducerea pH-ului sub 6 timp de o oră;]</p> <p>(¹) fie [încălzire suplimentară la o temperatură egală sau mai mare de 72 °C, combinată cu desicare;]]</p>
--	--

▼ M5

ȚARA

Model de certificat TRANSIT-COMP

	<p>(¹) fie [alte animale decât Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis, Camelus dromedarius] și înainte de expedierea către Uniune au fost supuse sau au fost produse din lapte crud care a fost supus</p> <p>(¹) fie [unui proces de sterilizare pentru a se obține o valoare a F_0 egală sau mai mare de trei.]</p> <p>(¹) fie [unui tratament la o temperatură foarte înaltă (UHT), de cel puțin 135 °C, în combinație cu o durată de timp adecvată;]]</p> <p>(¹) [(d) sunt produse pe bază de colostru și provin dintr-o țară terță sau un teritoriu enumerat/ă în anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a laptelui crud, a colostrului și a produselor pe bază de colostru]</p> <p>(e) au fost produse la sau între și⁽⁸⁾]]</p> <p>⁽¹⁾ și/sau II.1.C. Produse din ouă care</p> <p>II.1.C.1 provin din</p> <p>(¹) fie [din o zonă⁽⁹⁾..... care, la data eliberării prezentului certificat este enumerată în partea 1 din anexa XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 pentru introducerea în Uniune a produselor din ouă și care aplică un program de supraveghere a bolilor pentru gripa aviară înalt patogenă care îndeplinește cerințele prevăzute la articolul 160 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692;]</p> <p>(¹) fie [dintr-un stat membru;]</p> <p>II.1.C.1. au fost produse din ouă provenite dintr-o unitate care îndeplinește cerințele secțiunii X din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului în care, în perioada de 30 de zile anterioară datei colectării ouălor, nu a apărut niciun focar de gripă aviară înalt patogenă sau de infecție cu virusul bolii de Newcastle și:</p> <p>(¹) fie [(a) în care și în jurul căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a existat niciun focar de gripă aviară înalt patogenă o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ouălor;]</p> <p>(¹) fie [(a) produsele din ouă au făcut obiectul următorului tratament:</p> <p>(¹) fie [albușul de ou lichid a fost tratat:</p> <p>(¹) fie [la 55,6 °C timp de 870 de secunde;]</p> <p>(¹) fie [la 56,7 °C timp de 232 de secunde;]]</p> <p>(¹) fie [gălbenușul sărat 10 % a fost tratat la 62,2 °C timp de 138 de secunde;]</p> <p>(¹) fie [albușul de ou deshidratat a fost tratat:</p> <p>(¹) fie [la 67 °C timp de 20 de ore;]</p> <p>(¹) fie [la 54,4 °C timp de 50,4 ore;]]</p>
--	---

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat TRANSIT-COMP

	<p>(¹) fie [ouăle întregi au fost:</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [tratate cel puțin la 60 °C timp de 188 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [complet fierte;]]</p> <p>(¹) fie [amestecurile de ouă întregi au fost tratate cel puțin]:</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [la 60 °C timp de 188 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [la 61,1 °C timp de 94 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [complet fierte;]]</p> <p>și</p> <p>(¹) fie [(b) în care și în jurul căreia, pe o rază de 10 km, inclusiv teritoriul unei țări învecinate, după caz, nu a existat niciun focar de infecție cu virusul bolii de Newcastle o perioadă de cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ouălor;]</p> <p>(¹) fie [(b) produsele din ouă au făcut obiectul următorului tratament:</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [albușul de ou lichid a fost tratat:</p> <p style="padding-left: 40px;">(¹) fie [la 55 °C timp de 2 278 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [la 57 °C timp de 986 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [la 59 °C timp de 301 de secunde;]]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [gălbenușul sărat 10 % a fost tratat la 55 °C timp de 176 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [albușul de ou deshidratat a fost tratat la 57 °C timp de 50,4 ore;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [ouăle întregi au fost:</p> <p style="padding-left: 40px;">(¹) fie [tratate la 55 °C timp de 2 521 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 40px;">(¹) fie [tratate la 57 °C timp de 1 596 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [tratate la 59 °C timp de 674 de secunde;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(¹) fie [complet fierte.]]]</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezentul certificat includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a produselor compuse care conțin produse din carne, produse lactate, produse pe bază de colostru și/sau produse din ouă pentru care Uniunea nu este destinația finală.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală trebuie completat conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p>
--	--

▼ M5

ȚARA

Model de certificat TRANSIT-COMP

Partea I:	
Caseta I.7:	Se introduce codul ISO al țării de proveniență a produsului compus care conține produsele din carne enumerate în anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 sau în anexa VII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei ^C , și/sau pentru produsele pe bază de colostru prelucrate enumerate în anexa XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404, și/sau pentru produse lactate prelucrate enumerate în anexa XVIII sau XVII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 sau în anexa X la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405, și/sau pentru produsele din ouă enumerate în partea I din anexa XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.
Caseta I.11:	Numele, adresa și numărul de înregistrare/aprobare, dacă este disponibil, pentru unitățile de producție a produsului (produselor) compus(e). Numele țării de expediere, care trebuie să coincidă cu numele țării de proveniență din caseta I.7.
Caseta I.15:	Numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau containere și vehicule rutiere), numărul zborului (avion) sau numele (navă). În cazul în care transportul se efectuează în containere, în caseta I.19 se precizează numărul de înregistrare și, după caz, seria numerică a sigiliului. În caz de descărcare și reîncărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de inspecție de la frontiera de intrare în Uniune.
Caseta I.19:	Pentru containere sau cutii, trebuie inclus numărul containerului și numărul sigiliului (după caz).
Caseta I.27:	Se utilizează codul corespunzător din sistemul armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor precum: 1517, 1518, 1601 00, 1602, 1603 00, 1604, 1605, 1702, 1704, 1806, 1901, 1902, 1904, 1905, 2001, 2004, 2005, 2101, 2103, 2104, 2105 00, 2106, 2202, 2208.
Caseta I.27:	Descrierea transportului: <p>„Unitatea producătoare”: Se introduce numele și numărul de aprobare, dacă este disponibil, ale unităților de producție a produsului (produselor) compus(e).</p> <p>„Natura mărfii”: În cazul unui produs compus care conține produse din carne, se precizează „produs din carne”. În cazul unui produs compus care conține produse lactate, se precizează „produs lactat”. În cazul unui produs compus care conține produse pe bază de colostru, se precizează „produs pe bază de colostru”. În cazul unui produs compus care conține produse din ouă, se precizează „produse din ouă”.</p>

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe sau regiunile din acestea autorizate pentru introducerea în Uniune a anumitor animale și mărfuri destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 118).

▼ **M5**

ȚARA

Model de certificat TRANSIT-COMP

<p>Partea II:</p> <p>(1) Se păstrează mențiunea adecvată.</p> <p>(2) Produse din carne conform definiției de la punctul 7.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(3) Se introduce codul pentru specia relevantă a produsului din carne, unde BOV = bovine domestice (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis și încrucișările acestora); OVI = ovine (Ovis aries) și caprine (Capra hircus) domestice; EQU = ecvine domestice (Equus caballus, Equus asinus și încrucișările acestora), POR = porcine domestice (Sus scrofa); RM = iepuri de crescătorie, POU = păsări de curte domestice, RAT = ratite, RUF: animale din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide și cervide crescute ca vânat de crescătorie; RUW: animale sălbatice din familia Bovidae (altele decât bovinele, ovinele și caprinele domestice), camelide sălbatice și cervide sălbatice; SUF: animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae; SUW: animale sălbatice din rase sălbatice de porcine și animale din familia Tayassuidae.</p> <p>(4) Se introduce A, B, C, D, E sau F pentru tratamentul necesar astfel cum este specificat și definit în coloana 2 din anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(5) Se introduce codul zonei de proveniență a produsului din carne, astfel cum figurează în coloana 2 din anexa XV la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</p> <p>(6) Se elimină dacă produsele din carne sunt obținute din EQU, EQW, WL, RM sau WM conform definițiilor din nota de subsol (3).</p> <p>(7) Lapte crud și produse lactate înseamnă lapte crud și produse lactate destinate consumului uman, conform definiției de la punctele 4.1 și 7.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. Colostru și produse pe bază de colostru înseamnă colostru și produse pe bază de colostru destinate consumului uman, conform definiției din secțiunea IX punctele 1 și 2 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.</p> <p>(8) Data sau datele de producție. Produsele compuse sunt autorizate să intre în Uniune numai în cazul în care produsele de origine animală conținute de acestea au fost obținute după data autorizației țării terțe sau părții acesteia, unde au fost produse produsele de origine animală, pentru introducerea în Uniune a speciei specifice și a categoriei de produse de origine animală, sau în timpul unei perioade în care măsurile restrictive privind sănătatea animalelor luate de Uniune nu erau în vigoare împotriva intrării acestor produse din această țară terță sau parte a acesteia, sau în timpul unei perioade în care autorizația acestei țări terțe sau parte a acesteia pentru introducerea în Uniune a acestor produse nu era suspendată.</p> <p>(9) Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul din partea 1 a anexei XIX la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404.</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>

▼M4

CAPITOLUL 53

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRODUCEREA ÎN UNIUNE A PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ ȘI A ANUMITOR MĂRFURI CARE SUNT ORIGINARE DIN UNIUNE, SUNT DEPLASATE CĂTRE O ȚARĂ TERȚĂ SAU UN TERITORIU TERȚ ȘI SUNT DEPLASATE ÎNAPOI ÎN UNIUNE DUPĂ DESCĂRCARE, DEPOZITARE ȘI REÎNCĂRCARE ÎN ȚARA TERȚĂ RESPECTIVĂ SAU ÎN TERITORIUL TERȚ RESPECTIV (MODEL STORAGE-TC-PAO)

ȚARA			Certificat pentru UE			
Partea I: Descrierea transportului	I.1	Expeditor/Exportator Denumire Adresă Țară	Codul ISO al țării	I.2	Referința certificatului	
				I.3	Autoritate competentă centrală	
				I.4	Autoritate competentă locală	
				I.2a	Referința IMSOC	
				COD QR		
	I.5	Destinatar/Importator Denumire Adresă Țară	Codul ISO al țării	I.6	Operatorul responsabil de transport Denumire Adresă Țară	Codul ISO al țării
	I.7	Țara de origine	Codul ISO al țării	I.9	Țara de destinație	Codul ISO al țării
	I.	Regiunea de origine	Codul	I.10	Regiunea de destinație	Codul
	I.11	Locul de expediție Denumire Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țară	Codul ISO al țării	I.12	Locul de destinație Denumire Nr. de înregistrare/aprobare Adresă Țară	Codul ISO al țării
	I.13	Locul de încărcare		I.14	Data și ora plecării	
I.15	Mijloace de transport <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare		I.16	Postul de inspecție la frontiera de intrare		
			I.17	Documente de însoțire Tipul Țară Referința documentului comercial	Codul Codul ISO al țării	
I.18	Condiții de transport	<input type="checkbox"/> Temperatură ambientală	<input type="checkbox"/> Refrigerate	<input type="checkbox"/> Congelate		

▼ **M4**

I.19		Numărul containerului/numărul sigiliului	
Nr. containerului		Nr. sigiliului	
I.20	Certificat ca sau pentru		
<input type="checkbox"/> Produse destinate consumului uman			
I.21		I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă	
		I.23	
I.24	Număr total de pachete	I.25	Cantitate totală
		I.26	Greutatea netă/brută totală (kg)
I.27. Descrierea transportului			
Cod NC	Specie		
	Depozit frigorific	Marca de identificare	Tipul ambalajului
		Natura mărfii	Numărul de pachete
			Greutatea netă
			Numărul lotului
<input type="checkbox"/> Consumator final	Data colectării/producției	Numărul de autorizare sau de înregistrare al fabricii/unității/centrului	

▼M4

ȚARA		Model de certificat STORAGE-TC-PAO	
	II. Informații sanitare	II.a Referința certifi- catului	II.b Referința IMSOC
	Partea II: Certificare	<p>II.1. Atestare de sănătate</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că transportul de produse de origine animală sau mărfuri descrise în partea I:</p> <p>II.1.1. este originar din Uniune și a fost produs în Uniune și a fost eligibil pentru introducere pe piață în Uniune și</p> <p>II.1.2. a fost ambalat în Uniune și, pentru produsele de origine animală, a fost marcat în Uniune în conformitate cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și</p> <p>II.1.3. este destinat Uniunii și</p> <p>II.1.4. nu a fost modificat ilicit și nu a fost supus niciunei alte manipulări decât descărcarea, depozitarea, reîncărcarea și transportul în ⁽¹⁾, iar pentru produsele de origine animală, a fost depozitat și transportat în conformitate cu cerințele relevante din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului.</p> <p>II.2. Atestat de depozitare</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că transportul de produse de origine animală sau mărfuri descrise în partea I:</p> <p>II.2.1. a fost depozitat într-o unitate (unități) autorizată (autorizate)/înregistrată (înregistrate) și</p> <p>II.2.2. a fost reîncărcat în unitatea autorizată/înregistrată, sub supravegherea autorității competente.</p> <p>Observații</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, în sensul prezentului certificat, referirile din prezentul certificat la Uniune includ Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p> <p>Prezentul certificat este destinat introducerii în Uniune a transporturilor de produse care fac obiectul certificatelor prevăzute la articolele 8-29 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 care provin dintr-un stat membru al Uniunii, sunt deplasate către o țară terță sau un teritoriu terț menționate în anexa XXII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei, care îndeplinesc condiția specifică de a fi „Transporturi care sunt originare din Uniune și sunt deplasate către o țară terță sau un teritoriu terț și deplasate înapoi în Uniune după depozitare” și sunt deplasate înapoi în Uniune din țara terță respectivă sau din teritoriul terț respectiv după ce au fost descărcate, depozitate și reîncărcate.</p> <p>Prezentul certificat de sănătate animală/oficial se completează conform notelor privind completarea certificatelor prevăzute în capitolul 4 din anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235.</p> <p>Partea I:</p> <p>Caseta 1.7: Se indică denumirea și codul ISO de țară al țării în care mărfurile au fost produse, fabricate sau ambalate (etichetate cu marca de identificare).</p> <p>Partea II:</p> <p>⁽¹⁾ Codul zonei în conformitate cu coloana 2 din tabelul prevăzut în partea 1 a anexei XXII la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404; numai pentru zonele menționate cu condiția specifică „Transporturi care sunt originare din Uniune și sunt deplasate către o țară terță sau un teritoriu terț și deplasate înapoi în Uniune după depozitare” în coloana 6 din tabelul respectiv.</p>	
	Medic veterinar oficial		
	Numele (cu majuscule)		
	Data	Calificarea și titlul	
	Ștampila	Semnătura	

*ANEXA IV*

Anexa IV conține următoarele modele de certificate oficiale:

- Capitolul 1: Model de certificat de sănătate animală pentru animale vii transportate la abator în cazul inspecției *ante-mortem* la exploatarea de proveniență, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) litera (f) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei
- Capitolul 2: Model de certificat de sănătate animală pentru păsări de curte destinate producției de foie gras și eviscerate prin eviscerare amânată, sacrificate la exploatarea de proveniență, în conformitate cu articolul 6 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei
- Capitolul 3: Model de certificat de sănătate animală pentru vânat de crescătorie, bovine, porcine și ecvine domestice, sacrificate în exploatarea de proveniență în conformitate cu articolul 6 alineatul (3) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei
- Capitolul 4: Model de certificat de sănătate animală pentru vânat de crescătorie sacrificat în exploatarea de proveniență în conformitate cu punctul 3 litera (a) din secțiunea III a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și cu articolul 6 alineatul (4) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei
- Capitolul 5: Model de certificat de sănătate animală în caz de sacrificare de urgență în afara abatorului în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei



**MODELE DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE ANIMALĂ ÎN CAZUL
INSPECȚIEI ANTE-MORTEM LA EXPLOATAȚIA DE PROVENIENȚĂ**

CAPITOLUL 1

Model de certificat de sănătate animală pentru animale vii transportate la abator în cazul inspecției *ante-mortem* la exploatarea de proveniență, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) litera (f) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei ⁽¹⁾

Numele medicului veterinar oficial:

Nr.:

1. Identificarea animalelor

Specia:

Numărul de animale:

Marca de identificare:

2. Proveniența animalelor

Adresa exploatarea de proveniență:

Identificarea gospodăriei (*):

3. Destinația animalelor

Animalele vor fi transportate la următorul abator:

.....

cu următorul mijloc de transport:

4. Alte informații relevante

.....

5. Declarație

Subsemnatul, declar că:

— animalele descrise în partea I au fost examinate înainte de sacrificare la exploatarea de proveniență menționată mai sus la (ora) în data de (data) și s-a constatat că sunt adecvate pentru sacrificare,

— s-au consemnat următoarele observații privind sănătatea și bunăstarea animalelor:

— evidențele și documentația privind aceste animale au îndeplinit cerințele prevăzute de lege și nu împiedică sacrificarea animalelor,

— Am verificat informațiile referitoare la lanțul alimentar

⁽¹⁾ Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei din 8 februarie 2019 privind norme specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne și zonele de producție și de relocare a moluștelor bivalve vii în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 131, 17.5.2019, p. 1)

▼ B

Întocmit la:
(Locul)

la data de:
(Data)

Ștampila

.....
(Semnătura medicului veterinar oficial)

(*) opțional



CAPITOLUL 2

Model de certificat de sănătate animală pentru păsări de curte destinate producției de foie gras și eviscerate prin eviscerare amânată, sacrificate la exploatarea de proveniență, în conformitate cu articolul 6 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei ⁽²⁾

Numele medicului veterinar oficial:

Nr.:

1. Identificarea corpurilor neeviscerate

Specia:

Numărul:

2. Proveniența corpurilor neeviscerate

Adresa exploatarea de proveniență:

3. Destinația corpurilor neeviscerate

Carcasele neeviscerate se transportă la secția de tranșare următoare:

4. Declarație

Subsemnatul, declar că:

— corpurile neeviscerate descrise în partea I provin de la păsări care au fost examinate înainte de sacrificare la exploatarea de proveniență menționată mai sus la (ora) la data de (data) și s-a constatat că sunt adecvate pentru sacrificare;

— s-au consemnat următoarele observații privind sănătatea și bunăstarea animalelor:

— evidențele și documentația privind aceste animale au îndeplinit cerințele prevăzute de lege și nu au împiedicat sacrificarea păsărilor.

Întocmit la:

(Locul)

la data de:

(Data)

Ștampila

.....
(Semnătura medicului veterinar oficial)

⁽²⁾ Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei din 8 februarie 2019 privind norme specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne și zonele de producție și de relocare a moluștelor bivalve vii în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 131, 17.5.2019, p. 1)



CAPITOLUL 3

Model de certificat de sănătate animală pentru vânat de crescătorie, bovine, porcine și ecvine domestice, sacrificate în exploatarea de proveniență în conformitate articolul 6 alineatul (3) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei ⁽³⁾

Numele medicului veterinar oficial:

Nr.:

1. Identificarea animalelor

Specia:

Numărul de animale:

Marca de identificare:

2. Proveniența animalelor

Adresa exploatarea de proveniență:

Identificarea gospodăriei (*):

3. Destinația animalelor

Animalele vor fi transportate la următorul abator:

.....

cu următorul mijloc de transport:

4. Alte informații relevante

.....

5. Declarație

Subsemnatul, declar că:

(1) animalele descrise în partea I au fost examinate înainte de sacrificare la exploatarea de proveniență menționată mai sus la (ora) în data de (data) și s-a constatat că sunt adecvate pentru sacrificare,

(2) animalele au fost sacrificate în exploatarea de proveniență la (ora) la data de (data) și sacrificarea și sângerarea au fost efectuate corect,

(3) s-au consemnat următoarele observații privind sănătatea și bunăstarea animalelor:

(4) evidențele și documentația privind aceste animale au îndeplinit cerințele prevăzute de lege și nu au împiedicat sacrificarea animalelor.

⁽³⁾ Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei din 8 februarie 2019 privind norme specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne și zonele de producție și de relocare a moluștelor bivalve vii în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 131, 17.5.2019, p. 1).

▼ B

Întocmit la:
(Locul)

la data de:
(Data)

Ștampila

.....
(Semnătura medicului veterinar oficial)

(*) opțional



CAPITOLUL 4

Model de certificat de sănătate animală pentru vânat de crescătorie sacrificat în exploatarea de proveniență în conformitate cu punctul 3 litera (a) din secțiunea III a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și cu articolul 6 alineatul (4) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei ⁽⁴⁾

Numele medicului veterinar oficial:

Nr.:

1. Identificarea animalelor

Specia:

Numărul de animale:

Marca de identificare:

2. Proveniența animalelor

Adresa exploatarea de proveniență:

Identificarea gospodăriei (*):

3. Destinația animalelor

Animalele vor fi transportate la următorul abator:

.....

cu următorul mijloc de transport:

4. Alte informații relevante

.....

5. Declarație

Subsemnatul, declar că:

(1) animalele descrise în partea I au fost examinate înainte de sacrificare la exploatarea de proveniență menționată mai sus la (ora) în data de (data) și s-a constatat că sunt adecvate pentru sacrificare,

(2) s-au consemnat următoarele observații privind sănătatea și bunăstarea animalelor: ,.....

(3) evidențele și documentația privind aceste animale au îndeplinit cerințele prevăzute de lege și nu au împiedicat sacrificarea animalelor.

⁽⁴⁾ Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei din 8 februarie 2019 privind norme specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne și zonele de producție și de relocare a moluștelor bivalve vii în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 131, 17.5.2019, p. 1).

▼ B

Întocmit la:
(Locul)

la data de:
(Data)

Ștampila

.....
(Semnătura medicului veterinar oficial)

(*) opțional



CAPITOLUL 5

Model de certificat de sănătate animală în caz de sacrificare de urgență în afara abatorului în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei ⁽⁵⁾

MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ ÎN CAZ DE SACRIFICARE DE URGENȚĂ ÎN AFARA ABATORULUI

CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ

În caz de sacrificare de urgență în afara abatorului

Numele medicului veterinar oficial:

Nr.:

1. Identificarea animalelor

Specia:

Numărul de animale:

Marca de identificare:

Proprietarul animalelor:

2. Locul sacrificării de urgență

Adresa:

Identificarea gospodăriei (*):

3. Destinația animalelor

Animalele vor fi transportate la următorul abator:

.....

cu următorul mijloc de transport:

4. Alte informații relevante

.....

5. Declarație

Subsemnatul, declar că:

(1) animalele descrise în partea I au fost examinate înainte de sacrificare la locul menționat mai sus la (ora) în data de (data) și s-a constatat că sunt adecvate pentru sacrificare,

(2) animalele au fost sacrificate la (ora) la data de (data) și sacrificarea și sângerarea au fost efectuate corect,

(3) motivul sacrificării de urgență a fost următorul:

(4) s-au consemnat următoarele observații privind sănătatea și bunăstarea animalelor:

(5) Tratamentele următoare au fost administrate animalului (animalelor):

(6) evidențele și documentația privind aceste animale au îndeplinit cerințele prevăzute de lege și nu au împiedicat sacrificarea animalelor.

⁽⁵⁾ Regulamentul delegat (UE) 2019/624 al Comisiei din 8 februarie 2019 privind norme specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne și zonele de producție și de relocare a moluștelor bivalve vii în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 131, 17.5.2019, p. 1).

▼B

Întocmit la:
(Locul)

la data de:
(Data)

Ștampila

.....
(Semnătura medicului veterinar oficial)

(*) opțional

▼ M5

ANEXA V

**MODEL DE ATESTARE PRIVATĂ A OPERATORULUI CARE INTRODUC ÎN UNIUNE PRODUSE
COMPUSE CU DURATĂ LUNGĂ DE CONSERVARE ÎN CONFORMITATE CU ARTICOLUL 14 DIN
REGULAMENTUL (UE) 2019/625**

ȚARA				
Partea I: Descrierea transportului	I.1 Expeditor/Exportator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.2 Atestare	I.2a Referință IMSOC CODUL QR	
	I.5 Destinatar/Importator Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.6 Operatorul responsabil pentru transport⁽¹⁾ Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.7 Țara de origine Codul ISO al țării	I.9 Țara de destinație Codul ISO al țării		
	I.8 Regiunea de origine Cod	I.10 Regiunea de destinație Cod		
	I.11 Locul de expediere Nume Adresă Țara Codul ISO al țării	I.12 Locul de destinație Nume Adresă Țara Codul ISO al țării		
	I.13 Locul de încărcare⁽¹⁾	I.14 Data și ora plecării		
	I.15 Mijlocul de transport⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> Aeronavă <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Feroviar <input type="checkbox"/> Vehicul rutier Identificare	I.16 Postul de inspecție la frontiera de intrare⁽¹⁾ I.17 Documente de însoțire Tip Țara Referința documentului comercial Cod Codul ISO al țării		
	I.18 Condiții de transport <input type="checkbox"/> Temperatură ambientală			
	I.19 Numărul containerului/numărul sigiliului⁽¹⁾ Nr. containerului Nr. sigiliului			
	I.20 Certificate ca sau pentru <input type="checkbox"/> produse destinate consumului uman			
		I.22 <input type="checkbox"/> Pentru piața internă		
	I.24 Numărul total de pachete	I.25 Cantitatea totală	I.26 Greutatea netă totală/Greutatea brută totală (kg)	
	I.27 Descrierea transportului			
Codul NC		Tipul de ambalaj	Greutatea netă	
Tipul de tratament	Natura mărfii	Numărul de pachete	Numărul lotului	
<input type="checkbox"/> Consumator final		Data producției		

⁽¹⁾ Optional în cazul produselor scutite de controale oficiale la posturile de inspecție la frontieră.

▼ M5

Partea II: Atestare	II. Informații sanitare	II.a Atestare	II.b Referință IMSOC
	<p>Subsemnatul,</p> <p>(numele, adresa și detaliile complete ale importatorului) în calitate de responsabil pentru introducerea în Uniune a transportului de produse compuse descrise în partea I, declar că produsele compuse însoțite de prezenta atestare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. îndeplinesc cerințele aplicabile menționate la articolul 126 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului; 2. nu trebuie să fie depozitate sau transportate în condiții de temperatură controlată; 3. nu conțin alte tipuri de carne prelucrată, cu excepția gelatinei, colagenului sau a produselor înalt rafinate menționate în secțiunea XVI din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; 4. conțin următoarea listă de ingrediente de origine vegetală și de produse prelucrate de origine animală⁽²⁾: 5. conțin produse prelucrate de origine animală pentru care sunt prevăzute cerințe în anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, provenite din următoarea unitate autorizată⁽³⁾: 6. conține produse prelucrate de origine animală care provin din țări terțe sau din regiuni ale acestora autorizate pentru fiecare produs prelucrat de origine animală pentru introducerea în Uniune, astfel cum sunt enumerate în Decizia 2011/163/UE al Comisiei ^A; 7. provin din țări terțe sau regiuni ale acestora autorizate pentru introducerea în Uniune de produse din carne, produse lactate, produse pe bază de colostru, produse pescărești sau produse din ouă în baza cerințelor Uniunii în materie de sănătate animală și publică și care sunt enumerate cel puțin pentru unul dintre aceste produse de origine animală în conformitate cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei ^B și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei ^C; 8. au fost produse într-o unitate care respectă standarde de igienă recunoscute ca fiind echivalente cu cele prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ^D; 		

^A Decizia 2011/163/UE a Comisiei din 16 martie 2011 privind aprobarea planurilor prezentate de țări terțe în conformitate cu articolul 29 din Directiva 96/23/CE a Consiliului (JO L 70, 17.3.2011, p. 40).

^B Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe sau regiunile din acestea autorizate pentru introducerea în Uniune a anumitor animale și mărfuri destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 118).

^C Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1).

^D Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare (JO L 139, 30.4.2004, p. 1).

▼ M5

	<p>9. au fost produse în condiții care garantează respectarea conținuturilor maxime de reziduuri de pesticide stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului ^E și a nivelurilor maxime pentru contaminanți stabilite în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei ^F;</p> <p>10. conțin produse lactate care au fost supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor cel puțin echivalent cu unul dintre tratamentele prevăzute în coloana B din tabelul din anexa XXVII la Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei ^{G(4)};</p> <p>11. conțin produse din ouă care au fost supuse unui tratament specific de diminuare a riscurilor cel puțin echivalent cu unul dintre tratamentele prevăzute în tabelul din anexa XXVIII la Regulamentul delegat (UE) 2020/692⁽⁴⁾.</p> <p>Note</p> <p>În conformitate cu Acordul privind retragerea Regatului Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord din Uniunea Europeană și din Comunitatea Europeană a Energiei Atomice, în special cu articolul 5 alineatul (4) din Protocolul privind Irlanda/Irlanda de Nord, în coroborare cu anexa 2 la respectivul protocol, referirile la Uniunea Europeană din prezenta atestare include Regatul Unit în ceea ce privește Irlanda de Nord.</p>
Data	Calificarea și titlul importatorului ⁽⁵⁾
Ștampila	Semnătura

⁽²⁾ Se enumeră ingredientele în ordine descrescătoare în funcție de greutate. Este permisă gruparea anumitor ingrediente ca produse lactate, produse pescărești, produse din ouă, produse de origine nonanimală, după caz.

⁽³⁾ Se introduce numărul de aprobare al unității (unităților) care au produs produsele prelucrate de origine animală conținute în produsul compus și țara în care unitatea autorizată este situată, astfel cum este prevăzut la articolul 4 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și astfel cum precizează operatorul din sectorul alimentar importator.

⁽⁴⁾ Se păstrează mențiunea adecvată.

⁽⁵⁾ Importator: Reprezentantul operatorilor din sectorul alimentar importatori astfel cum este prevăzut la articolul 14 alineatul (1) din Regulamentul delegat (UE) 2019/625 al Comisiei.

^E Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului (JO L 70, 16.3.2005, p. 1).

^F Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare (JO L 364, 20.12.2006, p. 5).

^G Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).



ANEXA VI

Tablelul de corespondență menționat la articolul 34 alineatul (2)

1. Decizia 2000/572/CE

Decizia 2000/572/CE	Prezentul regulament
Articolul 1	—
Articolul 3	—
Articolul 4	—
Articolul 4a	—
Articolul 4b	—
Anexa II	Anexa II Capitolul 24 (model MP-PREP)
Anexa III	—

2. Decizia 2003/779/CE

Decizia 2003/779/CE	Prezentul regulament
Articolul 1	—
Anexa I A	Anexa II Capitolul 27 (model CAS)
Anexa I B	—

3. Regulamentul (CE) nr. 599/2004

Regulamentul (CE) nr. 599/2004	Prezentul regulament
Articolul 1	Articolul 3 alineatul (1)
Anexă	Anexa II Capitolele 1 și 2

4. Decizia 2007/240/CE

Decizia 2007/240/CE	Prezentul regulament
Articolul 1 alineatul (1)	—
Articolul 1 alineatul (2)	—
Articolul 1 alineatul (3)	Articolul 3 alineatul (2) litera (b)
Articolul 2	—
Anexa I	Anexa II Capitolele 3 și 4
Anexa II	—

▼B

5. Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 636/2014

Regulamentul (UE) nr. 636/2014	Prezentul regulament
Articolul 1	Articolul 8 alineatul (2)
Anexă	Anexa II capitolul 2

6. Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/628

Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/628	Prezentul regulament
Articolul 1 alineatul (1)	Articolul 1 alineatul (1)
Articolul 1 alineatul (2) litera (a)	Articolul 1 alineatul (2) litera (b)
Articolul 1 alineatul (2) litera (b)	Articolul 1 alineatul (2) litera (d) punctele (i), (iii) și (iv)
Articolul 1 alineatul (2) litera (c)	Articolul 1 alineatul (2) litera (f)
Articolul 2	Articolul 2
Articolul 3	Articolul 6 alineatul (1) literele (a) - (f)
Articolul 4	—
Articolul 5	Articolul 7
Articolul 6	Articolul 4 alineatul (2)
Articolul 7	Articolul 9
Articolul 8	Articolul 10
Articolul 9	Articolul 11
Articolul 10	Articolul 12
Articolul 11	Articolul 13
Articolul 12	Articolul 16
Articolul 13	Articolul 15
Articolul 14	Articolul 17
Articolul 15	Articolul 18
Articolul 16	Articolul 19
Articolul 17	Articolul 13
Articolul 18	Articolul 20
Articolul 19	Articolul 21
Articolul 20	Articolul 22
Articolul 21	Articolul 23

▼B

Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/628	Prezentul regulament
Articolul 22	Articolul 24
Articolul 23	Articolul 25
Articolul 24	Articolul 26
Articolul 25	Articolul 27
Articolul 26	Articolul 28
Articolul 27	Articolul 30
Articolul 28	Articolul 32
Articolul 29	Articolul 33
Articolul 30	—
Articolul 31	—
Articolul 32	—
Articolul 33	Articolul 36
Articolul 34	—
Anexa I	Anexa I capitolul 3
Anexa II	Anexa I capitolul 4
Anexa III Partea I Capitolul A	Anexa III Capitolul 31 (model MOL-HC)
Anexa III Partea I Capitolul B	Anexa III Capitolul 32 (model MOL-AT)
Anexa III Partea II Capitolul A	Anexa III Capitolul 28 (model FISH-CRUST-HC)
Anexa III Partea II Capitolul B	Anexa III Capitolul 29 (model EU-FISH)
Anexa III Partea II Capitolul C	Anexa III Capitolul 30 (model FISH/MOL-CAP)
Anexa III partea III	Anexa III Capitolul 39 (model FRG)
Anexa III partea IV	Anexa III Capitolul 40 (model SNS)
Anexa III partea V	—
Anexa III partea VI	Anexa III Capitolul 41 (model GEL)
Anexa III partea VII	Anexa III Capitolul 42 (model COL)
Anexa III partea VIII	Anexa III Capitolul 43 (model RCG)

▼B

Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/628	Prezentul regulament
Anexa III partea IX	Anexa III Capitolul 44 (model TCG)
Anexa III partea X	Anexa III Capitolul 45 (model HON)
Anexa III partea XI	Anexa III Capitolul 46 (model HRP)
Anexa III partea XII	Anexa III Capitolul 47 (model REP)
Anexa III partea XIII	Anexa III Capitolul 48 (model INS)
Anexa III partea XIV	Anexa III Capitolul 49 (model PAO)
Anexa III partea XV	Anexa III Capitolul 51 (model SPR)
Anexa IV	Anexa IV Capitolele 1 - 4
Anexa V	Anexa IV capitolul 5
Anexa VI	—