

## II

(Acte fără caracter legislativ)

## REGULAMENTE

## REGULAMENTUL (UE) NR. 294/2013 AL COMISIEI

din 14 martie 2013

**de modificare și rectificare a Regulamentului (UE) nr. 142/2011 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**

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere 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<sup>(1)</sup>, în special articolul 5 alineatul (2), articolul 15 alineatul (1) primul paragraf literele (b) și (c), articolul 15 alineatul (1) al doilea paragraf, articolul 18 alineatul (3), articolul 19 alineatul (4) primul paragraf literele (a), (b) și (c) și articolul 19 alineatul (4) al doilea paragraf, articolul 21 alineatul (6) litera (c), articolul 32 alineatul (3) litera (a), articolul 40 primul subparagraf litera (d), articolul 41 alineatul (3) primul și al treilea paragraf, articolul 42 alineatul (2) și articolul 45 alineatul (4),

întrucât:

- (1) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 stabilește normele privind sănătatea publică și sănătatea animalelor aplicabile subproduselor de origine animală și produselor derivate cu scopul de a preveni și a reduce la minimum riscurile pe care produsele respective le pot prezenta pentru sănătatea publică și sănătatea animalelor. De asemenea, acesta prevede stabilirea unui punct final al lanțului de procesare a anumitor produse derivate, dincolo de care acestea nu mai fac obiectul cerințelor regulamentului respectiv.
- (2) 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<sup>(2)</sup> stabilește norme de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1069/2009, inclusiv norme privind stabilirea de puncte finale pentru anumite produse derivate.

- (3) În avizul său din 7 februarie 2011 privind capacitatea proceselor oleochimice de a reduce la minimum eventualele riscuri legate de EST la subproduse de origine animală din categoria 1<sup>(3)</sup>, Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA) a concluzionat că riscurile privind răspândirea encefalopatiei spongiforme transmisibile (EST) se reduc în mod semnificativ după ce materialul de categoria 1 este procesat prin divizare hidrolitică a grăsimilor și hidrogenare. Cu toate acestea, există unele incertitudini cu privire la reducerea infecțiozității cu EST în produse oleochimice derivate din materiale de categoria 1. Din acest motiv, nu se poate presupune în siguranță că aceste produse sunt indemne de infecțiozitate și, prin urmare, nu ar putea genera un risc dacă au intrat în lanțul alimentar și furajer. Prin urmare, articolul 3 din Regulamentul (UE) nr. 142/2011 și anexele XIV și XV la acesta ar trebui modificate în consecință.
- (4) Articolul 18 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 prevede derogări pentru utilizarea materialelor din categoria 2 și categoria 3 ca hrană pentru anumite animale care nu intră în lanțul alimentar, inclusiv animalele de circ. Deoarece anumite animale de circ aparțin speciilor care sunt de obicei folosite pentru producția alimentară, este necesar să se supună hrănirea animalelor de circ cu aceste materiale respectării condițiilor prevăzute la articolul 13 din Regulamentul (UE) nr. 142/2011.
- (5) Articolul 19 alineatul (1) litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 prevede o derogare pentru eliminarea albinelor și a subproduselor apicole, prin incinerare sau

<sup>(1)</sup> JO L 300, 14.11.2009, p. 1.

<sup>(2)</sup> JO L 54, 26.2.2011, p. 1.

<sup>(3)</sup> *The EFSA Journal*(2011); 9(2):1976.

îngropare la fața locului, în condiții prin care se previne transmiterea de riscuri pentru sănătatea publică și animală. Articolul 15 litera (c) din Regulamentul (UE) nr. 142/2011 se referă la norme speciale privind colectarea și eliminarea albinelor și a subproduselor apicole. Teza introductivă din articolul respectiv ar trebui, prin urmare, să fie corectată în consecință, cu o trimitere la norme speciale privind colectarea și eliminarea albinelor și ale subproduselor apicole.

- (6) Articolul 36 alineatul (3) din Regulamentul (UE) nr. 142/2011 prevede o perioadă de tranziție până la 31 decembrie 2012 pentru eliminarea unor cantități mici de materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009. Respectiva perioadă de tranziție ar trebui să fie prelungită pentru încă doi ani, pe parcursul cărora ar trebui colectate date suplimentare privind recoltarea, transportul și eliminarea materialelor de categoria 3 în cauză.
- (7) Proteinele animale procesate derivate din subproduse de origine animală, altele decât materialele de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, pot fi utilizate ca ingredient pentru producția de hrană procesată pentru animale de companie. Proteinele animale procesate nu ar trebui să fie declarate ca hrană pentru animale de companie, cu excepția cazului în care sunt amestecate în proporții adecvate cu alte substanțe alimentare care sunt în mod normal consumate de către speciile relevante de animale de companie. Cu toate acestea, producătorul de proteine animale procesate poate expedia produsul deținătorilor de canise sau haite recunoscute și ca hrană pentru câinii și pisicile din adăposturi pentru producția de hrană mixtă pentru câini și pisici. În acest caz, produsul trebuie să fie declarat și etichetat ca proteină animală procesată. În cazul exportului de proteine animale procesate, în plus față de legislația privind subprodusele animale, se aplică, de asemenea, dispozițiile din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului<sup>(1)</sup>. În conformitate cu partea III punctul E.2 din anexa IV la regulamentul menționat anterior, exportul de proteine animale procesate trebuie să se efectueze, sub rezerva unui acord scris între statele membre de origine a proteinelor animale procesate și țara terță de destinație. O astfel de obligație nu există în cazul exportului de hrană pentru animale de companie. Date fiind riscurile observate de utilizare necorespunzătoare a normelor privind exportul de proteine animale procesate, este necesară o definiție mai precisă a hranei pentru animale de companie.
- (8) Transformarea subproduselor de origine animală și a produselor derivate în biogaz este autorizată în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009. Producția de biogaz duce la generarea de fracțiuni solide sau fracțiuni lichide. Este necesar să se clarifice faptul că cerințele privind eliminarea reziduurilor respective se aplică ambelor fracțiuni.
- (9) În avizul său din 30 noiembrie 2010 privind riscurile abiotice pentru sănătatea publică și pentru sănătatea animală legate de glicerină ca un coprodus al producției de biomotorină din subproduse de origine animală din categoria 1 (SOA) și uleiuri vegetale<sup>(2)</sup>, EFSA a confirmat că glicerina care a fost procesată cu metoda 1 prevăzută în capitolul III din anexa IV la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 pentru producția de biomotorină este un material sigur în ceea ce privește riscul de EST. Glicerina în calitate de coprodus al producției de biomotorină poate fi transformată în biogaz și reziduuri de digestie după producția de biogaz și aplicată pe soluri fără risc pentru sănătatea publică și animală pe teritoriul național din statul membru de fabricație, în funcție de decizia autorității competente.
- (10) Subprodusele de origine animală menționate la articolul 13 litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 pot fi aplicate pe soluri fără procesare, în cazul în care autoritatea competentă nu consideră că prezintă un risc de răspândire a vreunei boli transmisibile grave. Aceleași produse pot fi transformate în compost sau biogaz fără procesare prealabilă.
- (11) Formularea standard pentru descrierea subproduselor de origine animală și a produselor derivate în cadrul schimburilor comerciale dintre statele membre, stabilite în anexa VIII la Regulamentul (UE) nr. 142/2011, trebuie să fie afișată în mod vizibil și lizibil pe ambalaj, recipient sau vehicul în timpul transportului și depozitării. Lista de formulări standard ar trebui să fie extinsă pentru a lua în considerare comerțul cu gunoi de grajd prelucrat.
- (12) Articolul 48 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 prevede ca operatorii să informeze autoritatea competentă din statul membru de destinație cu privire la intenția lor de a expedia de loturi materiale de categoria 1 sau 2. Statele membre pot încheia acorduri bilaterale de furnizare de servicii ale instalațiilor lor în scopul incinerării animalelor de companie din alte state membre cu care au o graniță comună. În astfel de cazuri, cerința stabilită la articolul 48 alineatele (1)-(3) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 prezintă, de asemenea, sarcini administrative suplimentare inutile.
- (13) Capitolul II din anexa X la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 stabilește cerințe specifice pentru produsele derivate care sunt destinate producției de materiale pentru furaje. Formularea derogării pentru introducerea pe piață a laptelui prelucrat în conformitate cu standardele naționale ar trebui modificată astfel încât să facă referire, de asemenea, la produse pe bază de lapte și produse derivate din lapte și, prin urmare, să se alinieze partea II din secțiunea 4 din capitolul respectiv la dispozițiile articolului 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în special la litera (f) cu autorizarea prelucrării anumitor alimente vechi în materiale destinate hrănirii animalelor de fermă altele decât animalele pentru blană.
- (14) În cazul în care alimentele vechi care conțin ingrediente de origine animală sunt utilizate ca material sursă pentru producția de hrană pentru animalele de fermă, se aplică cerințe specifice pentru a preveni riscul de transmitere a bolilor la animale. Cu toate acestea, în cazul în care alimentele vechi nu conțin carne, pește sau produse din acestea, utilizarea lor pentru producția de furaje destinate animalelor de fermă ar trebui să fie permisă, cu condiția ca acestea să nu prezinte niciun risc de transmitere a bolilor transmisibile la om sau la animale.

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

<sup>(2)</sup> *The EFSA Journal* 2010; 8(12):1934.

- (15) Articolul 32 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 stabilește condițiile pentru introducerea pe piață și utilizarea îngrășămintelor organice și a amelioratorilor de sol. Aceste produse pot fi fabricate din materiale de categoriile 2 și 3 în conformitate cu cerințele stabilite în anexa XI la Regulamentul (UE) nr. 142/2011. În cazul proteinelor animale prelucrate din categoria 3 de materiale, cerințele de producție specifice prevăzute în capitolul II din anexa X la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 trebuie să fie respectate, inclusiv pentru proteine animale prelucrate, în cazul în care sunt destinate exclusiv hranei pentru animalele de companie. Din motive de claritate, este necesar să se modifice anexa XI la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 și să se introducă trimiteri la orice standarde de prelucrare pentru proteine animale prelucrate.
- (16) Pentru promovarea științei și a cercetării în domeniul biodiversității, ar trebui acordată o derogare pentru depozite, organizații științifice și muzee în ceea ce privește colectarea, transportul și utilizarea de animale sau părți de animale conservate în diverse medii, integrate complet în microlamele sau ca eșantioane genetice prelucrate complet. Cerințele privind trofeele de vânatoare și alte preparate prevăzute în capitolul VI din anexa XIII la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 ar trebui să fie modificate în consecință.
- (17) Tabelul 2 din capitolul II secțiunea 1 din anexa XIV la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 stabilește cerințele pentru importurile de subproduse de origine animală în Uniune. Formularea anumitor părți din tabelul 2 ar trebui să fie îmbunătățită pentru a oferi informații mai clare. În cazul anumitor produse, care pot consta în subproduse de origine animală provenind de la diferite animale, lista țărilor terțe autorizate pentru importul de subproduse de origine animală din speciile respective din tabelul 2 ar trebui să fie modificată în consecință. Aceste modificări ar trebui să se reflecte în certificatele corespunzătoare stabilite în anexa XV la regulamentul respectiv.
- (18) Hrana pentru animale de companie poate fi produsă din orice materiale de categoria 3, altele decât materialele prevăzute la articolul 10 literele (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009. Aceleași norme care se aplică pentru introducerea pe piață a hranei pentru animale de companie în UE se aplică, de asemenea, și pentru importul din țări terțe. Certificatele din capitolul 3(B) din anexa XV la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 ar trebui să fie extinse, cu o trimitere la articolul 10 litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.
- (19) Anumite cerințe privind importul de sânge și de produse din sânge ar trebui să fie clarificate, în special în ceea ce privește originea sângelui. Sângele trebuie să provină din surse sigure, care pot fi un abator aprobat în conformitate cu legislația UE, un abator aprobat în conformitate cu legislația națională a țării terțe sau provenind de la animalele vii crescute în acest scop. Sângele din astfel de surse sigure poate fi, de asemenea, amestecat. Este necesar să se modifice în consecință textul certificatelor relevante. Anexa XIV și certificatele de sănătate prevăzute în capitolele 4(A), 4(C) și 4(D) din anexa XV la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 ar trebui modificate în consecință.
- (20) Anexa XVI la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 stabilește norme pentru controalele oficiale privind hrănirea păsărilor necrofage cu materiale de categoria 1. În conformitate cu articolul 18 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, autoritatea competentă poate autoriza utilizarea materialului din categoria 1 ca hrană pentru speciile amenințate cu dispariția sau protejate reprezentate de păsările necrofage și alte specii care trăiesc în habitatul lor natural. Normele existente pentru controalele oficiale privind hrănirea păsărilor necrofage ar trebui, prin urmare, să fie extinse la toate animalele pentru care hrănirea cu materialul din categoria 1 poate fi autorizată în conformitate cu anexa VI din Regulamentul (UE) nr. 142/2011.
- (21) Prin urmare, Regulamentul (UE) nr. 142/2011 ar trebui modificat în consecință.
- (22) Pentru a se evita perturbarea activităților de comerț, ar trebui prevăzută o perioadă de tranziție în cursul căreia importurile de produse pentru care se aplică dispozițiile Regulamentului (UE) nr. 142/2011, astfel cum a fost modificat prin prezentul regulament, ar trebui să fie acceptate de către statele membre în conformitate cu normele în vigoare înainte de data intrării în vigoare/data aplicării prezentului regulament.
- (23) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală și nu au întâmpinat nicio opoziție din partea Parlamentului European sau a Consiliului,

## ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

## Articolul 1

Regulamentul (UE) nr. 142/2011 se modifică după cum urmează:

1. La articolul 3, punctul (i) se înlocuiește cu următorul text:

- „(i) benzina și combustibilii care îndeplinesc cerințele specifice aplicabile produselor obținute prin procesul catalitic în mai multe etape pentru producerea de combustibili regenerabili stabilite în anexa IV capitolul IV secțiunea 3 punctul 2 litera (c);
- (j) produsele oleochimice derivate din grăsimi topite și care îndeplinesc cerințele prevăzute în capitolul XI din anexa XIII.”

2. Articolul 13 se modifică după cum urmează:

(a) la alineatul (1), litera (e) se înlocuiește cu următorul text:

- „(e) larvele și viermii pentru momeală de pescuit;
- (f) animalele de circ.”;

(b) la alineatul (2), litera (e) se înlocuiește cu următorul text:

- „(e) larvele și viermii pentru momeală de pescuit;
- (f) animalele de circ.”

3. La articolul 15, prima teză se înlocuiește cu următorul text:

„Dacă autoritatea competentă autorizează eliminarea subproduselor de origine animală prin derogarea prevăzută la articolul 19 alineatul (1) literele (a), (b), (c), (e) și (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, eliminarea îndeplinește următoarele norme speciale prevăzute în anexa VI capitoul III:”.

4. La articolul 36 alineatul (3), data „31 decembrie 2012” se înlocuiește cu data „31 decembrie 2014”.

5. Anexele I, IV, V, VI, VIII, X, XI și anexele XIII-XVI se modifică în conformitate cu textul anexei la prezentul regulament.

#### *Articolul 2*

Pentru o perioadă de tranziție până la 26 decembrie 2013, transporturile de subproduse de origine animală și de produse derivate însoțite de un certificat de sănătate, care a fost completat și semnat în conformitate cu modelul stabilit în capitolele 3(B), 3(D), 4(A), 4(C), 4(D), 6(A), 8, 10(B), 11, 14(A) și 15 din anexa XV la Regulamentul (UE) nr. 142/2011, în versiunea sa înainte de data intrării în vigoare a prezentului regulament, continuă să fie acceptate pentru importul în Uniune, cu condiția ca aceste certificate să fi fost completate și semnate înainte de 26 octombrie 2013.

#### *Articolul 3*

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

Se aplică de la 15 martie 2013.

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

Adoptat la Bruxelles, 14 martie 2013.

*Pentru Comisie*  
*Președintele*  
José Manuel BARROSO

## ANEXĂ

Anexele la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 se modifică după cum urmează:

1. Anexa I se modifică după cum urmează:

(a) punctul 19 se înlocuiește cu următorul text:

„19. **„hrană pentru animale de companie**» înseamnă hrană pentru animale, alta decât materialele menționate la articolul 24 alineatul (2), pentru utilizarea ca hrană pentru animale de companie și produsele de ros pentru câini, care constau în subproduse de origine animală sau produse derivate:

(a) care conțin materiale de categoria 3, altele decât materialele prevăzute la articolul 10 literele (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; și

(b) care pot conține materiale de categoria 1 importate care constau în subproduse de origine animală obținute din animale care au fost supuse unui tratament ilegal conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau de la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE;”;

(b) punctul 23 se înlocuiește cu următorul text:

„23. **„reziduuri de digestie**» înseamnă reziduuri, inclusiv fracțiuni lichide, provenite din transformarea subproduselor de origine animală într-o instalație de biogaz;”.

2. În capitolul IV din anexa IV, secțiunea 3 se modifică după cum urmează:

(a) punctul 1 se modifică după cum urmează:

(i) la litera (a), punctul (iii) se înlocuiește cu următorul text:

„(iii) se transformă în biogaz. În acest caz, reziduurile de digestie trebuie să fie eliminate în conformitate cu punctul (i) sau (ii), cu excepția cazurilor în care materialul rezultă de la prelucrare în conformitate cu punctul 2 litera (a) sau (b) în cazul în care reziduurile pot fi utilizate în conformitate cu condițiile stabilite la punctul 2 litera (a) sau punctul 2 litera (b) punctul (iii), după caz; sau”;

(ii) la litera (b), punctul (i) se înlocuiește cu textul următor:

„(i) se elimină în conformitate cu punctul 1 litera (a) punctul (i) sau (ii), cu sau fără prelucrare prealabilă, în conformitate cu articolul 13 literele (a) și (b) și articolul 14 literele (a) și (b) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;”;

(b) la punctul 2 litera (b), punctele (ii) și (iii) se înlocuiesc cu următorul text:

„(ii) sulfatul de potasiu poate fi utilizat pentru aplicarea directă pe sol sau pentru fabricarea de produse derivate pentru aplicarea pe sol;

(iii) glicerina derivată din materialele de categoria 1 și categoria 2 care au fost prelucrate în conformitate cu metoda de prelucrare 1 conform capitolului III:

— folosită în scopuri tehnice;

— transformată în biogaz, caz în care reziduurile de digestie se pot aplica pe teren pe teritoriul național din statul membru de fabricație, în conformitate cu decizia autorității competente; sau

— utilizată pentru denitrificare la o stație de epurare a apelor reziduale, caz în care reziduurile de denitrificare se pot aplica pe teren în conformitate cu Directiva 91/271/CEE a Consiliului (\*);

(iv) glicerina derivată din materiale de categoria 3:

— folosită în scopuri tehnice;

— transformată în biogaz, caz în care reziduurile de digestie se pot aplica pe teren; sau

— utilizată pentru hrănire, cu condiția ca glicerina să nu fie derivată din materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;

(\*) JO L 135, 30.5.1991, p. 40.”;

(c) punctul 3 se înlocuiește cu următorul text:

„3. Orice deșeuri în afara subproduselor animale și a produselor derivate menționate la punctul 2, rezultate de la prelucrarea subproduselor de origine animală în conformitate cu prezenta secțiune, cum ar fi nămolurile, filtratele, cenușa și reziduurile de digestie, se elimină în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cu prezentul regulament.”

3. În anexa V capitolul I secțiunea 1, punctul 2 litera (d) se înlocuiește cu următorul text:
- „(d) subproduse de origine animală care pot fi aplicate pe soluri fără prelucrare în conformitate cu articolul 13 litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cu prezentul regulament, în cazul în care autoritatea competentă nu consideră că acestea prezintă un risc de răspândire a vreunei boli transmisibile grave la om sau la animale.”;
4. În anexa VI capitolul II secțiunea 1, teza introductivă se înlocuiește cu următorul text:
- „Materialele de categoria 2 și 3 prevăzute la articolul 18 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 pot fi utilizate ca hrană pentru animalele prevăzute la alineatul (1) literele (a), (b), (d), (f), (g) și (h) din articolul menționat, dacă sunt îndeplinite cel puțin următoarele condiții, pe lângă orice condiții prevăzute de autoritatea competentă în conformitate cu articolul 18 alineatul (1) din regulamentul respectiv.”;
5. Anexa VIII se modifică după cum urmează:
- (a) în capitolul II punctul 2 litera (b), punctul (xix) se înlocuiește cu următorul text:
- „(xix) în cazul gunoiului de grajd supus tratamentului cu var menționat în anexa IV capitolul IV secțiunea 2 punctul I: «amestec de gunoi de grajd și var»;
- (xx) în cazul gunoiului de grajd prelucrat supus tratamentului menționat în anexa XI capitolul I secțiunea 2 literele (b) și (c): «gunoi de grajd prelucrat.»;
- (b) se adaugă următorul capitol VI:

#### „CAPITOLUL VI

#### TRANSPORTUL CADAVRELOR ANIMALELOR DE COMPANIE

Condițiile de la articolul 48 punctele 1-3 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 referitoare la autorizarea prealabilă de către autoritatea competentă din statele membre de destinație și utilizarea TRACES nu sunt necesare în cazul transportării unui animal de companie mort în vederea incinerării într-o unitate sau instalație aflate într-o regiune de frontieră a unui alt stat membru atunci când statele membre încheie un acord bilateral privind condițiile de transportare.”

6. În anexa X, capitolul II se modifică după cum urmează:
- (a) în secțiunea 4 partea II, punctul 1 se înlocuiește cu următorul text:
- „1. Cerințele enunțate la punctele 2 și 3 ale prezentei părți se aplică prelucrării, utilizării și depozitării laptelui, produselor pe bază de lapte și produselor derivate din lapte care sunt materiale de categoria 3, astfel cum sunt menționate la articolul 10 litera (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, cu excepția nămolurilor rezultate în urma centrifugării sau separării laptelui, a laptelui, a produselor pe bază de lapte și produselor derivate din lapte menționate la articolul 10 literele (f) și (h) din regulamentul respectiv, care nu au fost prelucrate în conformitate cu partea I a prezentei secțiuni.”;
- (b) secțiunea 10 se înlocuiește cu următorul text:

#### „Secțiunea 10

#### **Cerințe specifice pentru hrănirea animalelor de fermă, altele decât animalele pentru blană, cu anumite materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009**

Materialele de categoria 3 care cuprind produse alimentare care conțin produse de origine animală originare din state membre și care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație ori a unor defecte de ambalare sau a altor defecte care nu determină niciun risc pentru sănătatea publică sau animală, menționate la articolul 10 litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, pot fi introduse pe piață pentru a fi utilizate ca hrană pentru animalele de fermă, altele decât animalele pentru blană, fără alte tratamente suplimentare, cu condiția ca materialele:

- (i) să fi fost supuse prelucrării definite la articolul 2 alineatul (1) litera (m) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004 sau în temeiul prezentului regulament;
- (ii) să fie formate din sau să conțină unul sau mai multe dintre următoarele materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009:
- lapte;
  - produse pe bază de lapte;
  - produse derivate din lapte;
  - ouă;
  - produse din ouă;
  - miere;
  - grăsimi topite;
  - colagen;
  - gelatină;

- (iii) să nu fi fost în contact cu niciun alt material de categoria 3; și
- (iv) să fi fost luate toate măsurile de precauție necesare pentru a preveni contaminarea materialelor.”
7. În anexa XI capitolul II secțiunea 1, punctul 1 litera (b) se înlocuiește cu următorul text:
- „(b) prin utilizarea unor proteine animale, inclusiv proteinele de origine animală produse în conformitate cu punctul B.1 litera (b) punctul (ii) din anexa X capitolul II secțiunea 1, care au fost produse pornind de la materiale de categoria 3 în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 1 sau de la materiale care au fost supuse unui alt tratament, atunci când aceste materiale pot fi utilizate pentru producerea de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol, în conformitate cu prezentul regulament; sau”.
8. Anexa XIII se modifică după cum urmează:
- (a) în capitolul VI punctul C.1, literele (c) și (d) se înlocuiesc cu următorul text:
- „(c) să fi fost supuse unei preparări anatomice, cum ar fi plastinația;
- (d) să fie animale din clasa biologică *Insecta* sau *Arachnida* care au fost supuse unui tratament precum uscarea, care să împiedice transmiterea de boli transmisibile la om sau la animale; sau
- (e) sunt obiecte în colecții de istorie naturală sau pentru promovarea științei și au fost:
- (i) conservate în medii, cum ar fi alcoolul sau formaldehida, care permit expunerea lor; sau
- (ii) complet incluse în microlamele;
- (f) sunt eșantioane de ADN prelucrate destinate depozitelor pentru promovarea cercetării în domeniul biodiversității, ecologiei, științei medicale și veterinare sau biologiei.”;
- (b) în capitolul XI se adaugă următorul punct:
- „3. Punctul final pentru produsele derivate din grăsimi topite:
- Derivatele din grăsime care au fost prelucrate, menționate la punctul 1, pot fi introduse pe piață pentru utilizări indicate la punctul 2, fără restricții în conformitate cu prezentul regulament.”
9. Anexa XIV se modifică după cum urmează:
- (a) în capitolul I, secțiunea 1 se modifică după cum urmează:
- (i) literele (c), (d) și (e) se înlocuiesc cu următorul text:
- „(c) trebuie să provină dintr-o țară terță sau dintr-o parte a unei țări terțe enumerate în coloana «Liste de țări terțe» din tabelul 1;
- (d) trebuie să provină dintr-o unitate sau instalație înregistrată sau autorizată de către autoritatea competentă din țara terță, după caz, și care se află pe lista unităților și instalațiilor din țările terțe menționată la articolul 30; și
- (e) trebuie să fie:
- (i) însoțite, în timpul transportului lor către punctul de intrare în Uniune în care sunt efectuate controalele sanitar-veterinare, de certificatul de sănătate vizat în coloana «Certificate/modele de documente» din tabelul 1; sau
- (ii) prezentate, la punctul de intrare în Uniune în care sunt efectuate controalele sanitar-veterinare, însoțite de un document corespunzător modelului vizat în coloana «Certificate/modele de documente» din tabelul 1.”;
- (ii) litera (f) se elimină;
- (b) în capitolul II, secțiunea 1 se modifică după cum urmează:
- (i) literele (c), (d) și (e) se înlocuiesc cu următorul text:
- „(c) trebuie să provină dintr-o țară terță sau dintr-o parte a unei țări terțe enumerate în coloana «Liste de țări terțe» din tabelul 2;
- (d) trebuie să provină dintr-o unitate sau instalație înregistrată sau autorizată de către autoritatea competentă din țara terță, după caz, și care se află pe lista unităților și instalațiilor din țările terțe menționată la articolul 30; și
- (e) trebuie să fie:
- (i) însoțite, în timpul transportului lor către punctul de intrare în Uniune în care sunt efectuate controalele sanitar-veterinare, de certificatul de sănătate vizat în coloana «Certificate/modele de documente» din tabelul 2; sau

(ii) prezentate, la punctul de intrare în Uniune în care sunt efectuate controalele sanitar-veterinare, însoțite de un document corespunzător modelului vizat în coloana «Certificate/modele de documente» din tabelul 2.»;

(ii) litera (f) se elimină;

(iii) tabelul 2 se modifică după cum urmează:

— rândul 13 se înlocuiește cu următorul text:

„13	Subproduse aromatizante de origine animală pentru producerea hranei pentru animale de companie	Materiale menționate la articolul 35 litera (a).	Subprodusele aromatizante de origine animală trebuie să fi fost produse în conformitate cu anexa XIII capitolul III.	<p>Țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010, din care statele membre autorizează importuri de carne proaspătă de la aceleași specii și unde este autorizată doar carnea nedezosată.</p> <p>În ceea ce privește subprodusele aromatizante obținute din pește, țări terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE.</p> <p>În ceea ce privește subprodusele aromatizante obținute din carne de pasăre, țări terțe incluse în lista din partea 1 a anexei I la Regulamentul (CE) nr. 798/2008, din care statele membre autorizează importurile de carne proaspătă de pasăre.</p>	Anexa XV capitolul 3(E).”
-----	--	--	--	---	---------------------------

— la rândul 14, litera (a) din a treia coloană se înlocuiește cu următorul text:

„(a) Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a)-(m).”;

— rândurile 15 și 16 se înlocuiesc cu următorul text:

„15	Subproduse de origine animală destinate a fi utilizate ca hrană neprelucrată pentru animale de companie	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (a) și litera (b) punctele (i) și (ii).	Produsele trebuie să îndeplinească cerințele enunțate în secțiunea 8.	<p>Țări terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 sau din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 798/2008, din care statele membre autorizează importuri de carne proaspătă de la aceleași specii și unde este autorizată doar carnea nedezosată.</p> <p>În ceea ce privește materialele din pește, țări terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE.</p>	Anexa XV capitolul 3(D).
16	Subproduse de origine animală destinate a fi utilizate pentru hrana animalelor de blană	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a)-(m).	Produsele trebuie să îndeplinească cerințele enunțate în secțiunea 8.	<p>Țări terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 sau din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 798/2008, din care statele membre autorizează importuri de carne proaspătă de la aceleași specii și unde este autorizată doar carnea nedezosată.</p> <p>În ceea ce privește materiile din pește, țările terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE.</p>	Anexa XV capitolul 3(D).”



— la rândul 17, litera (a) din a treia coloană se înlocuiește cu următorul text:

„(a) În cazul materiilor destinate producerii de biomotorină sau produse oleochimice: materiale de categoriile 1, 2 și 3 menționate la articolele 8, 9 și 10.”;

— rândul 18 se înlocuiește cu următorul text:

„18	Derivați de grăsime	<p>(a) În cazul derivaților de grăsime destinați unor utilizări în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă:</p> <p>materiale de categoria 1 prevăzute la articolul 8 literele (b), (c) și (d), materiale de categoria 2 prevăzute la articolul 9 literele (c) și (d) și litera (f) punctul (i) și materiale de categoria 3 prevăzute la articolul 10.</p> <p>(b) În cazul derivaților de grăsime destinați a fi utilizați ca hrană pentru animale:</p> <p>materiale de categoria 3, altele decât cele menționate la articolul 10 literele (n), (o) și (p);</p>	Derivații de grăsime trebuie să îndeplinească cerințele enunțate în secțiunea 10.	Orice țară terță.	<p>(a) În cazul derivaților de grăsime destinați unor utilizări în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă:</p> <p>anexa XV capitolul 14(A).</p> <p>(b) În cazul derivaților de grăsime destinați a fi utilizați ca hrană pentru animale:</p> <p>anexa XV capitolul 14(B).”</p>
-----	---------------------	--	---	-------------------	---

(c) în capitolul II secțiunea 2, punctul 2 se înlocuiește cu următorul text:

„2. Sângele din care sunt fabricate produsele derivate din sânge destinate fabricării produselor derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă trebuie să fi fost recoltat sub supraveghere veterinară:

(a) în abatoare:

(i) autorizate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 853/2004; sau

(ii) autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării în care s-a efectuat recoltarea; sau

(b) de la animale vii, în unități autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării în care s-a efectuat recoltarea.”;

(d) în capitolul II secțiunea 3, punctul 1 se înlocuiește cu următorul text:

„1. Sângele trebuie să respecte condițiile menționate în anexa XIII capitolul IV punctul 1 litera (a) și trebuie să fie recoltat sub supraveghere veterinară:

(a) în abatoare:

(i) autorizate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 853/2004; sau

(ii) autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării în care s-a efectuat recoltarea; sau

(b) de la ecvidee vii, în unități autorizate și cărora le-a fost alocat un număr de autorizare veterinară și supravegheate de autoritatea competentă a țării în care s-a efectuat recoltarea, pentru recoltarea de sânge de la ecvidee în vederea fabricării de produse din sânge destinate altor utilizări decât hrănirea animalelor.”;

(e) în capitolul II secțiunea 3, punctul 2 litera (d) se înlocuiește cu următorul text:

„(d) în cazul produselor din sânge altele decât serul și plasma, stomatita veziculoasă pentru o perioadă de cel puțin șase luni.”;

(f) în capitolul II secțiunea 9, litera (a) punctul (i) se înlocuiește cu următorul text:

„(i) în cazul materialelor destinate pentru producerea de biomotorină sau produse oleochimice, subprodusele de origine animală menționate la articolele 8, 9 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.”;

10. Anexa XV se modifică după cum urmează:

(a) capitolul 3(B) se înlocuiește cu următorul text:

„CAPITOLUL 3(B)

**Certificat de sănătate**

*Pentru hrana pentru animale de companie prelucrată, altă decât conservele de hrană pentru animale de companie, destinată expeditiei în sau tranzitului prin <sup>(2)</sup> Uniunea Europeană*

**ȚARA**

**Certificat veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii referitoare la transportul expeditat</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa  Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa  Nume Adresa  Nume Adresa		Număr de autorizare  Număr de autorizare  Număr de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa  Cod poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Număr de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produsului Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Codul ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor  Specie (denumire științifică)      Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare      Greutate netă      Numărul lotului								

ȚARA		Hrană pentru animale de companie prelucrată, alta decât conserve de hrană pentru animale de companie	
	II.	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	II.	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1<sup>a</sup>), în special articolele 8 și 10, și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1<sup>b</sup>), în special anexa XIII capitolul II și anexa XIV capitolul II, și certific că hrana pentru animale de companie descrisă mai sus:</p>	
	II.1.	a fost preparată și depozitată într-o instalație de prelucrare autorizată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;	
	II.2.	a fost preparată exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:	
	( <sup>2</sup> ) fie	[— carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate consumului uman din motive comerciale;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis pentru consum uman în conformitate cu legislația Uniunii:	
		(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;	
		(ii) capete de păsări de curte;	
		(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpiene, oasele tarsiene și metatarsiene;	
		(iv) păr de porc;	
		(v) pene;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală provenite de la păsări și lagomorfe sacrificate la fermă, astfel cum se menționează la articolul 1 alineatul (3) litera (d) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, care nu prezintă semne de boală transmisibilă omului sau animalelor;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]	
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile omului sau animalelor;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:		
	(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;		
	(ii) următoarele care provin de la animale terestre:		
	— subproduse de incubator;		
	— ouă;		
	— subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă;		
	(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]		

ȚARA		Hrană pentru animale de companie prelucrată, alta decât conserve de hrană pentru animale de companie	
II.	Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală din nevertebrate acvatice sau terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— animale și părți ale acestora din ordinele zoologice <i>Rodentia</i> și <i>Lagomorpha</i> , cu excepția materialului de categoria 1 menționat la articolul 8 litera (a) punctele (iii), (iv) și (v) din Regulamentul (CE) nr 1069/2009 și a materialului de categoria 2 menționat la articolul 9 literele (a)-(g) din regulamentul respectiv;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— materiale provenite de la animale cărora li s-au administrat substanțe interzise prin Directiva 96/22/CE, importul materialului fiind permis conform articolului 35 litera (a) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;]		
II.3.			
( <sup>2</sup> ) fie	[a fost supusă unui tratament termic la cel puțin 90 °C pentru întregul conținut;]		
( <sup>2</sup> ) sau	[a fost produsă, în ce privește ingredientele de origine animală, utilizând exclusiv produse care:		
	(a) în cazul subproduselor de origine animală sau al produselor derivate din carne sau din produse din carne, au fost supuse unui tratament termic la cel puțin 90 °C pentru întregul conținut;		
	(b) în cazul laptelui și al produselor din lapte:		
	(i) în cazul în care provin din țări terțe sau din zone ale țărilor terțe enumerate în coloana B din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 al Comisiei ( <sup>3</sup> ), au fost supuse unui tratament de pasteurizare suficient pentru a produce o reacție negativă la testul fosfatazei;		
	(ii) cu un pH redus la o valoare mai mică de 6, din țări terțe sau din zone ale țărilor terțe enumerate în coloana C din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010, au fost supuse în prealabil unui tratament de pasteurizare suficient pentru a produce o reacție negativă la testul fosfatazei;		
	(iii) în cazul în care provin din țări terțe sau din zone ale țărilor terțe enumerate în coloana C din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010, au fost supuse unui tratament de sterilizare sau unui dublu proces termic, fiecare dintre tratamente fiind suficient pentru a produce o reacție negativă la testul fosfatazei;		
	(iv) în cazul în care provin din țări terțe sau din zone ale țărilor terțe enumerate în coloana C din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010, în care s-a înregistrat un focar de febră aftoasă în ultimele 12 luni sau în care s-a efectuat o vaccinare împotriva febrei aftoase în ultimele 12 luni, au fost supuse:		
	fie		
	— unui proces de sterilizare în urma căruia să se atingă o valoare F <sub>0</sub> mai mare de sau egală cu 3;		
	sau		
	— unui tratament termic inițial cu un efect de încălzire cel puțin egal cu cel obținut prin procesul de pasteurizare la cel puțin 72 °C timp de cel puțin 15 secunde și suficient pentru a produce o reacție negativă la testul fosfatazei; urmat		
	fie		
	— de un al doilea tratament termic cu un efect de încălzire cel puțin egal cu cel obținut prin tratamentul termic inițial și care să fie suficient pentru a produce o reacție negativă la testul fosfatazei, urmat, în cazul laptelui deshidratat sau al produselor din lapte deshidratate, de un proces de deshidratare;		
	sau		
	— de un proces de acidificare prin care pH-ul să fie menținut la o valoare mai mică de 6 timp de cel puțin o oră;		
	(c) în cazul gelatinei, au fost produse printr-un proces care garantează că materialele de categoria 3 neprelucrate sunt supuse unui tratament cu acid sau substanțe alcaline, urmat de una sau mai multe clătiri, de o ajustare a pH-ului și de o extracție prin una sau, dacă este necesar, mai multe încălziri succesive, urmate de purificare prin filtrare și sterilizare;		
	(d) în cazul proteinelor hidrolizate, au fost produse printr-un proces de producție care implică măsuri corespunzătoare pentru reducerea la minimum a contaminării materialelor de categoria 3 și care, în cazul proteinelor hidrolizate derivate în întregime sau parțial din piei de la rumegătoare, au fost produse într-o instalație de prelucrare destinată doar producerii de proteine hidrolizate, folosindu-se doar materiale cu o greutate moleculară sub 10 000 Dalton și un proces care include pregătirea materialelor de categoria 3 prin tratarea cu saramură, cenușărire și spălare intensivă, urmată de:		
	(i) expunerea materialului la un pH mai mare de 11 timp de mai mult de trei ore la o temperatură mai mare de 80 °C, urmată de un tratament termic la o temperatură mai mare de 140 °C timp de 30 de minute la o presiune mai mare de 3,6 bari; sau de		

TARA		Hrană pentru animale de companie prelucrată, alta decât conserve de hrană pentru animale de companie	
II.	Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(ii) expunerea materialelor la un pH de 1-2, apoi la un pH mai mare de 11, urmată de tratament termic la 140 °C timp de 30 de minute la o presiune de 3 bari;</p> <p>(e) în cazul produselor din ouă, au fost supuse oricăror metode de prelucrare de la 1 la 5 sau 7, după cum este menționat în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011; sau au fost tratate în conformitate cu anexa III secțiunea X capitolul II din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (4);</p> <p>(f) în cazul colagenului, au fost supuse unui proces care asigură că materialele neprelucrate de categoria 3 sunt supuse unui tratament care include spălarea, ajustarea pH-ului, utilizându-se un acid sau substanțe alcaline, urmat de una sau mai multe clătiri, filtrare și extrudare, folosirea altor conservanți decât cei autorizați de legislația Uniunii fiind interzisă;</p> <p>(g) în cazul produselor din sânge, au fost fabricate prin utilizarea oricăreia dintre metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7, după cum este menționat în capitolul III din anexa IV la Regulamentul (UE) nr. 142/2011;</p> <p>(h) în cazul proteinei animale prelucrată de la mamifere, au fost supuse oricăreia dintre metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7 și, în cazul sângelui obținut de la porcine, au fost supuse oricăreia dintre metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7, cu condiția ca în cazul metodei 7 să se aplice un tratament termic la cel puțin 80 °C pentru întregul conținut;</p> <p>(i) în cazul proteinelor prelucrate de la animale care nu sunt mamifere, altele decât făina de pește, au fost supuse oricăreia dintre metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7, conform anexei IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011;</p> <p>(j) în cazul făinii de pește, au fost supuse oricăreia dintre metodele de prelucrare sau unei metode și parametri care asigură faptul că produsele sunt în conformitate cu standardele microbiologice pentru produsele derivate stabilite în anexa X capitolul I din Regulamentul (UE) nr. 142/2011;</p> <p>(k) în cazul grăsimilor topite, inclusiv uleiul de pește, au fost supuse oricăreia dintre metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7 (și metoda 6 în cazul uleiului de pește), astfel cum se face referire în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011, sau fabricate în conformitate cu anexa III secțiunea XII capitolul II din Regulamentul (CE) nr. 853/2004; grăsimile topite obținute de la rumegătoare trebuie să fie purificate astfel încât nivelul maxim al cantității totale de impurități insolubile rămase să nu depășească 0,15 % din greutate;</p> <p>(l) în cazul fosfatului dicalcic, au fost produse printr-un proces care asigură faptul că:</p> <p>(i) materialul osos de categoria 3 este zdrobit în particule fine, degresat cu apă fierbinte și tratat cu acid clorhidric diluat (cu o concentrație minimă de 4 % și cu un pH mai mic de 1,5) timp de cel puțin două zile;</p> <p>(ii) ulterior procedurii descrise la punctul (i), soluția în acid fosforic obținută este tratată cu var, obținându-se un precipitat de fosfat dicalcic cu pH între 4 și 7; precum și</p> <p>(iii) în final, precipitatul de fosfat dicalcic este uscat cu aer la o temperatură de intrare de 65 °C-325 °C și o temperatură de ieșire de 30 °C-65 °C;</p> <p>(m) în cazul fosfatului tricalcic, au fost produse printr-un proces care asigură:</p> <p>(i) că materialul osos de categoria 3 este zdrobit în particule fine și degresat în contracurent cu apă fierbinte (așchii de os mai mici de 14 mm);</p> <p>(ii) o fierbere continuă în aburi timp de 30 de minute, la o temperatură de 145 °C și o presiune de 4 bari;</p> <p>(iii) separarea masei proteice din hidroxiapatită (fosfatul tricalcic) prin centrifugare; precum și</p> <p>(iv) granularea fosfatului tricalcic după uscare în pat fluidizat cu aer la 200 °C;</p> <p>(n) în ceea ce privește subprodusele aromatizante, au fost fabricate în conformitate cu metoda și parametrii de tratare, care garantează că produsul respectă standardele microbiologice menționate la punctul II.4.;</p> <p>(<sup>2</sup>) sau [a fost supusă unui tratament cum ar fi deshidratarea sau fermentarea care a fost autorizat de autoritatea competentă;]</p> <p>(<sup>2</sup>) sau [în cazul nevertebratelor acvatice și terestre, altele decât speciile patogene pentru om sau animale, a fost supusă unui tratament care a fost autorizat de autoritatea competentă și care garantează faptul că hrana pentru animale de companie nu prezintă niciun risc inacceptabil pentru sănătatea publică și animală;]</p>		
II.4.	<p>s-a analizat un eșantion aleatoriu de cel puțin cinci probe din fiecare lot procesat prelevate pe parcursul sau după depozitarea în instalația de prelucrare și s-a constatat că respectă următoarele standarde (5):</p> <p><i>Salmonella</i>: absență în 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0;</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g;</p>		

ȚARA		Hrană pentru animale de companie prelucrată, alta decât conserve de hrană pentru animale de companie	
II.	Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.5.	a fost supusă tuturor măsurilor de precauție pentru a se evita contaminarea cu agenți patogeni după tratament;		
II.6.	a fost ambalată în ambalaj nou, care, dacă hrana pentru animale de companie nu este expediată în ambalaje adecvate pentru a fi pusă în vânzare pe care să se indice în mod clar faptul că produsul este destinat doar pentru hrana animalelor de companie, va purta eticheta «NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN»;		
II.7.	<p>(<sup>2</sup>) <i>fie</i> [produsul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (<sup>6</sup>), sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>sau</i> [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine sau caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]</p>		
II.8.	în plus, în ceea ce privește EST:		
	<p>(<sup>2</sup>) <i>fie</i> [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a făcut obiectul unor controale veterinare oficiale regulate;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la punctele (i) și (ii).]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>sau</i> [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (<sup>7</sup>), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a făcut obiectul unor controale veterinare oficiale regulate;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la punctele (i) și (ii).]</p>		
<i>Observații</i>			
<b>Partea I:</b>			
— Rubrica I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: aceasta rubrica se completează doar în cazul unui certificat pentru marfa în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat			
— Rubrica I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.			

ȚARA		Hrană pentru animale de companie prelucrată, alta decât conserve de hrană pentru animale de companie	
II.	Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica I.15: Trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în UE.</p> <p>— Rubrica I.19: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele rubrici: 04.08, 05.04, 05.05, 05.11, 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 23.01, 23.09 sau 35.02.</p> <p>— Rubrica I.23: Pentru recipiente de transport în vrac se menționează numărul recipientului și al sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica I.25: Uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile I.26 și I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica I.28: Specii: selectați dintre următoarele: <i>Aves</i>, <i>Mammalia</i> – <i>Ruminantia</i>, <i>Pesca</i>, <i>Mollusca</i>, <i>Crustacea</i>, nevertebrate.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) A se tăia, după caz.</p> <p>(<sup>3</sup>) JO L 175, 10.7.2010, p. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) JO L 139, 30.4.2004, p. 55.</p> <p>(<sup>5</sup>) Unde:</p> <p>n = numărul de probe de analizat;</p> <p>m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii în totalitatea probelor este mai mic decât sau egal cu m;</p> <p>M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare; și</p> <p>c = numărul de probe la care numărul total de bacterii poate să aibă valori cuprinse între m și M, proba putând fi considerată încă acceptabilă în cazul în care numărul total de bacterii la celelalte probe este egal cu m sau mai mic.</p> <p>(<sup>6</sup>) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(<sup>7</sup>) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>			

(b) capitolul 3(D) se înlocuiește cu următorul text:

„CAPITOLUL 3(D)

**Certificat de sănătate**

*Pentru hrana pentru animale de companie neprelucrată, destinată vânzării directe, sau subproduse de origine animală utilizate în hrana pentru animalele de blană, destinate expedierii în sau tranzitului prin <sup>(2)</sup> Uniunea Europeană*

**ȚARA**

**Certificat veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa  Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine  Nume Adresa  Nume Adresa  Nume Adresa		Număr de autorizare  Număr de autorizare  Număr de autorizare		I.12. Locul de destinație  Nume Adresa  Cod poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Număr de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE		I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor			I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produsului Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>			I.22. Numărul de pachete			I.24. Tipul ambalajului	
I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.24. Tipul ambalajului			I.25. Mărfuri certificate pentru:  Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>		
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță Țara terță      Codul ISO		I.27. Pentru import sau admitere în UE						
I.28. Identificarea mărfurilor  Specie (denumire științifică)      Natura mărfurilor      Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare      Greutate netă      Numărul lotului								



**Hrană pentru animale de companie neprelucrată destinată vânzării directe sau subproduse de origine animală utilizate în hrana pentru animalele de blană**

**ȚARA**

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1<sup>a</sup>) în special articolul 10, și al Regulamentului (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1<sup>b</sup>), în special anexa XIII capitolul II și anexa XIV capitolul II, și certific că hrana pentru animalele de companie neprelucrată sau subprodusele de origine animală descrise mai sus:</p> <p>II.1. constau în subproduse de origine animală care îndeplinesc cerințele sanitare de mai jos;</p> <p>II.2. constau în subproduse de origine animală:</p> <p>(a) derivate din carne care îndeplinește cerințele relevante de sănătate publică și animală expuse în:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei (3) în măsura în care animalele de la care carnea este derivată provin din țările terțe, teritoriile sau părțile acestora ..... (codul ISO în cazul țărilor sau coduri pentru teritorii sau părți ale acestora);</li> <li>— și/sau Regulamentul (CE) nr. 798/2008 al Comisiei (4), în măsura în care animalele de la care carnea este derivată provin din țările terțe, teritoriile sau din părțile acestora ..... (codul ISO în cazul țărilor sau coduri pentru teritorii sau părți ale acestora), astfel cum sunt enumerate în regulamentul respectiv, care au fost indemne de boala Newcastle și gripă aviară în ultimele 12 luni;</li> <li>— și/sau Regulamentul (CE) nr. 119/2009 al Comisiei (5), în măsura în care animalele de la care carnea este derivată provin din țările terțe, teritoriile sau părțile acestora ..... (codul ISO în cazul țărilor sau coduri pentru teritorii sau părți ale acestora), astfel cum sunt enumerate în regulamentul respectiv, care au fost indemne de febră aftoasă, pestă bovină, pestă porcină clasică, pestă porcină africană, boala veziculoasă a porcului, boala Newcastle și gripă aviară în ultimele 12 luni și în cazul cărora nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate în acest interval de timp (relevant doar în cazul speciilor receptive);</li> </ul> <p>(b) provenind de la animale care au fost supuse inspecției de sănătate <i>ante mortem</i> la abator pe parcursul celor 24 de ore anterioare sacrificării și nu au prezentat semne ale bolilor menționate în regulamentele enumerate la litera (a) la care aceste animale sunt receptive; și</p> <p>(c) provenind de la animale care au fost tratate în abator înainte sau în momentul sacrificării sau uciderii conform prevederilor relevante din Directiva 93/119/CE a Consiliului (6) privind protecția animalelor în momentul sacrificării sau uciderii; sau</p> <p>(d) în cazul furajelor pentru animalele de blană derivate din animale acvatice care îndeplinesc cerințele relevante de sănătate publică și animală prevăzute în Decizia 2006/766/CE a Comisiei (7), provin din țările sau teritoriile acestora ..... (codul ISO), astfel cum sunt enumerate în anexa II la respectiva decizie;</p> <p>II.3.1. constau doar în următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>(a) carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale; și</p> <p>(b) părți de animale sacrificate care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman, dar care nu sunt afectate de niciun semn al bolilor transmisibile omului sau animalelor și care provin din carcase adecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii;</p> <p>II.3.2. în cazul furajelor pentru animalele de blană, pe lângă punctul II.3.1, acestea includ, de asemenea, următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>(2) <i>fie</i> [— subproduse de origine animală provenite de la păsări și lagomorfe sacrificate la fermă, astfel cum se menționează la articolul 1 alineatul (3) litera (d) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, care nu prezintă semne de boală transmisibilă omului sau animalelor;]</p> <p>(2) <i>și/sau</i> [— sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(2) <i>și/sau</i> [— subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]</p> <p>(2) <i>și/sau</i> [— produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(2) <i>și/sau</i> [— hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(2) <i>și/sau</i> [— sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]</p> <p>(2) <i>și/sau</i> [— animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile omului sau animalelor;]</p>		

**Hrană pentru animale de companie neprelucrată destinată vânzării directe sau subproduse de origine animală utilizate în hrana pentru animalele de blană**

**ȚARA**

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(2) și/sau	[— subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]	
(2) și/sau	[— următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză: (i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne; (ii) următoarele produse care provin de la animale terestre: — subproduse de incubator; — ouă; — subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă; (iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]	
(2) și/sau	[— subproduse de origine animală din nevertebrate acvatice sau terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale;]	
(2) și/sau	[— animale și părți ale acestora din ordinele zoologice <i>Rodentia</i> și <i>Lagomorpha</i> , cu excepția materialului de categoria 1 menționat la articolul 8 litera (a) punctele (iii), (iv) și (v) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și a materialului de categoria 2 menționat la articolul 9 literele (a)-(g) din respectivul regulament;]	
II.4.	au fost obținute și preparate fără a veni în contact cu alt material care nu corespunde condițiilor cerute în Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și au fost manipulate astfel încât să se evite contaminarea cu agenți patogeni;	
II.5.	au fost ambalate într-un ambalaj final pe care se aplică etichete indicând «HRANĂ PENTRU ANIMALE DE COMPANIE NEPRELUCRATĂ – PRODUS CARE NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN» sau «SUBPRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ UTILIZATE ÎN HRANA PENTRU ANIMALE DE BLANĂ – PRODUSE CARE NU SUNT DESTINATE CONSUMULUI UMAN», apoi în cutii/recipiente etanșe și sigilate în mod oficial sau în ambalaje noi pentru prevenirea scurgerilor și cutii/recipiente sigilate în mod oficial pe care se aplică etichete indicând «HRANĂ PENTRU ANIMALE DE COMPANIE NEPRELUCRATĂ – PRODUS CARE NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN» sau «SUBPRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ UTILIZATE ÎN HRANA PENTRU ANIMALE DE BLANĂ – PRODUSE CARE NU SUNT DESTINATE CONSUMULUI UMAN», precum și numele și adresa unității de destinație;	
II.6.	în cazul hranei neprelucrate pentru animale:	
(a)	a fost preparată și depozitată într-o instalație de prelucrare autorizată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; și	
(b)	s-a analizat un eșantion aleatoriu de cel puțin cinci mostre din fiecare lot prelevate pe parcursul depozitării (înainte de expediere) și s-a constatat că respectă următoarele standarde (8):	
	<i>Salmonella</i> : absență în 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0	
	<i>Enterobacteriaceae</i> : n = 5, c = 2, m = 10, M = 5000 în 1 g;	
II.7.		
(2) fie	[produsul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (9) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]	
(2) sau	[produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine sau caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]	
II.8.	în plus, în ceea ce privește EST:	
(2) fie	[în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:	
(i)	a făcut obiectul unor controale veterinare oficiale regulate;	
(ii)	nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:	
	— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și	
	— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;	
(iii)	ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la punctele (i) și (ii).]	

**Hrană pentru animale de companie neprelucrată destinată vânzării directe sau subproduse de origine animală utilizate în hrana pentru animalele de blană**

**ȚARA**

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) sau</p> <p>[în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (<sup>10</sup>), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a făcut obiectul unor controale veterinare oficiale regulate;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</li> <li>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</li> </ul> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la punctele (i) și (ii).]</p>		
<i>Observații</i>		
<b>Partea I:</b>		
<p>— Rubrica I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.</p> <p>— Rubrica I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.</p> <p>— Rubrica I.15: Trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră la intrarea în UE.</p> <p>— Rubrica I.19: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarea rubrică: 05.11.</p> <p>— Rubrica I.23: Pentru recipiente de transport în vrac se menționează numărul recipientului și al sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica I.25: Uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile I.26 și I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica I.28:</p> <p>Natura mărfurilor: se selectează hrana pentru animale de companie neprelucrată sau subprodusul de origine animală.</p> <p>În cazul materialelor neprelucrate pentru producerea de hrană neprelucrată pentru animale de companie, a se indica denumirea științifică a speciilor.</p> <p>În cazul materialelor pentru producția de hrană pentru animalele de blană, selectați dintre următoarele: <i>Aves, Ruminantia, Mammalia – Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea</i>, nevertebrate.</p>		
<b>Partea II:</b>		
<p>(<sup>1a</sup>) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p>		
<p>(<sup>1b</sup>) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p>		
<p>(<sup>2</sup>) A se tăia, după caz.</p>		
<p>(<sup>3</sup>) JO L 73, 20.3.2010, p. 1.</p>		
<p>(<sup>4</sup>) JO L 226, 23.8.2008, p. 1.</p>		
<p>(<sup>5</sup>) JO L 39, 10.2.2009, p. 12.</p>		

**Hrană pentru animale de companie neprelucrată destinată vânzării directe sau subproduse de origine animală utilizate în hrana pentru animalele de blană**

**ȚARA**

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(<sup>6</sup>) JO L 340, 31.12.1993, p. 21.</p> <p>(<sup>7</sup>) JO L 320, 18.11.2006, p. 53.</p> <p>(<sup>8</sup>) Unde:</p> <p>n = numărul de probe de analizat;</p> <p>m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii în totalitatea probelor este mai mic decât sau egal cu m;</p> <p>M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare; și</p> <p>c = numărul de probe la care numărul total de bacterii poate să aibă valori cuprinse între m și M, proba putând fi considerată încă acceptabilă în cazul în care numărul total de bacterii la celelalte probe este egal cu m sau mai mic.</p> <p>(<sup>9</sup>) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(<sup>10</sup>) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>		

(c) capitolul 4(A) se înlocuiește cu următorul text:

„CAPITOLUL 4(A)

**Certificat de sănătate**

*Pentru importurile de sânge și produse din sânge de ecvidee pentru utilizarea în afara lanțului alimentar animal, destinate expediției în sau tranzitului prin <sup>(2)</sup> Uniunea Europeană*

**ȚARA**

**Certificat veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii referitoare la transportul expediat</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa  Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa  Nume Adresa  Nume Adresa		Număr de autorizare  Număr de autorizare  Număr de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa  Cod poștal  Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Număr de autorizare			
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE			I.17.		
	I.18. Descrierea mărfurilor			I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate		
	I.21. Temperatura produsului Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>			I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.24. Tipul ambalajului					
I.25. Mărfuri certificate pentru:  Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Codul ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor  Specie (denumire științifică)      Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare								

TARA		Sânge și produse din sânge de la ecvidee destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal	
Partea II: Certificare	II.	<b>Informații privind sănătatea</b>	II.a. Numărul de referință al certificatului
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 <sup>a</sup> ), în special articolul 8 literele (c) și (d) și articolul 10, și al Regulamentului (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 <sup>b</sup> ), în special anexa XIII capitolul IV, și certific că sângele și produsele din sânge de la ecvidee descrise anterior:	II.b.
	II.1.	constau în sânge sau produse din sânge de ecvidee, care îndeplinesc cerințele sanitare de mai jos;	
	II.2.	constau exclusiv în sânge sau produse din sânge de ecvidee, care nu sunt destinate consumului uman sau animal;	
	II.3.	au fost obținute de la animale care provin din statele membre ale UE sau dintr-o țară terță, teritoriu sau parte enumerată în coloana «Liste de țări terțe» din anexa XIV capitolul II secțiunea 1 tabelul 2 rândul nr. 3 din Regulamentul (UE) nr. 142/2011 în care următoarele boli sunt boli cu declarare obligatorie: pesta cabalină africană, durina, morva ( <i>Burkholderia mallei</i> ), encefalomielite ecvină (toate tipurile, incluzând encefalomielite ecvină venezueleană), anemia infecțioasă ecvină, stomatita veziculoasă, rabia, antraxul;	
	II.4.	provin din sânge de la ecvidee care a fost recoltat, sub supravegherea unui medic veterinar, în abatoare autorizate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (2), în abatoare autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării de recoltare și în unități autorizate și supravegheate de autoritatea competentă a țării de recoltare pentru colectarea de sânge de la ecvidee în vederea fabricării de produse din sânge destinate unor utilizări altele decât hrănirea animalelor de fermă;	
	II.5.	provin din sânge recoltat de la ecvidee:	
	II.5.1.	care, la inspecția din data recoltării sângelui, nu prezentau semne clinice ale niciunei boli cu notificare obligatorie menționate în anexa I la Directiva 2009/156/CE a Consiliului (4), și nici ale gripei ecvine, piropasmozei ecvine, rinopneumoniei ecvine sau ale arteritei virale ecvine menționate la articolul 1.2.3 punctul 4 din Codul sanitar pentru animale terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE), ediția 2010;	
	II.5.2.	care au fost ținute sub supraveghere veterinară cel puțin 30 de zile înainte de data recoltării sângelui și în cursul recoltării sângelui în exploatații care nu făceau obiectul unei interdicții în temeiul articolului 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE sau al unor restricții determinate de pesta cabalină africană în temeiul articolului 5 din directiva respectivă;	
	II.5.3.	care nu au avut niciun contact cu ecvidee dintr-o exploatație supusă unei interdicții determinate de probleme de sănătate a animalelor aplicate în temeiul articolului 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE;	
II.5.4.	pentru care perioada de aplicare a interdicției la care se face referire la punctele II.5.2 și II.5.3 a fost determinată în modul următor:		
	( <sup>2</sup> ) <i>fie</i>	[în cazul în care nu toate animalele din speciile receptive la boală aflate în exploatație au fost sacrificate, perioada de interdicție a fost cel puțin:	
	— de șase luni în cazul morvei ( <i>Burkholderia mallei</i> ), începând cu data în care ecvideele afectate de boală sunt sacrificate;		
	— de șase luni în cazul encefalomielitei ecvine de orice tip, incluzând encefalomielite ecvină venezueleană, începând cu data în care ecvideele afectate de boală sunt sacrificate;		
	— în caz de anemie infecțioasă ecvină, până la data în care animalele infectate au fost sacrificate, iar animalele rămase au o reacție negativă la două teste Coggins efectuate la un interval de trei luni;		
	— de șase luni de la data ultimului caz înregistrat de stomatită veziculoasă;		
	— de o lună de la data ultimului caz înregistrat de rabie;		
	— de 15 zile de la data ultimului caz înregistrat de antrax;]		
	( <sup>2</sup> ) <i>sau</i>	[în cazul în care toate animalele din speciile receptive la boală aflate în exploatație au fost sacrificate, iar exploatația a fost dezinfectată, perioada de interdicție este de 30 de zile, începând cu data în care animalele au fost sacrificate și exploatația dezinfectată, cu excepția antraxului, caz în care perioada de interdicție este de 15 zile;]	
II.6.	produsele din sânge provin dintr-o unitate sau instalație autorizată sau înregistrată de autoritatea competentă a țării terțe care îndeplinește condițiile specifice menționate la articolul 23 sau 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;		
II.7.	produsele din sânge au fost fabricate din sânge care îndeplinește condițiile menționate la punctele II.4 și II.5 și		
	( <sup>2</sup> ) <i>fie</i>	[a fost recoltat de la ecvidee care au fost ținute sub supraveghere veterinară timp de cel puțin trei luni – sau de la naștere dacă au vârsta mai mică de trei luni – înainte de data recoltării în exploatații din țara unde s-a efectuat recoltarea, care, în perioada respectivă și în cursul perioadei în care s-a efectuat recoltarea, a fost indemnă de:	
	(a) pesta cabalină africană timp de doi ani;		

ȚARA		Sânge și produse din sânge de la ecvidee destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(b) encefalomielita ecvină venezueleană timp de cel puțin doi ani;</p> <p>(c) morvă:</p> <p style="padding-left: 20px;">(2) <i>fie</i> [timp de trei ani;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(2) <i>sau</i> [timp de șase luni, în cazul în care animalele nu au prezentat niciun semn clinic de morvă la inspecția <i>post mortem</i> efectuată în abatorul menționat la punctul II.4, incluzând o examinare atentă a membranelor mucoase din trahee, laringe, cavități nazale și sinusuri cu ramificațiile lor, după secționarea capului în planul median și excizarea septului nazal;]</p> <p>(d) în cazul produselor din sânge altele decât serul și plasma, stomatita veziculoasă timp de șase luni;]</p> <p>(2) <i>sau</i> [a fost supus cel puțin unuia dintre tratamentele următoare, urmate de o verificare a eficacității, în vederea inactivării posibillor agenți patogeni ai pestei cabaline africane, encefalomielitelor ecvine de toate tipurile, inclusiv encefalomielita ecvină venezueleană, anemiei infecțioase ecvine, stomatitei veziculoase și morvei (<i>Burkholderia mallei</i>):</p> <p style="padding-left: 20px;">(2) <i>fie</i> [tratament termic la o temperatură de 65 °C timp de cel puțin trei ore;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(2) <i>și/sau</i> [iradiere cu 25 kGy prin raze gama;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(2) <i>și/sau</i> [modificare a pH-ului la pH 5 timp de două ore;]</p> <p style="padding-left: 20px;">(2) <i>și/sau</i> [tratament termic la cel puțin 80 °C pentru întregul conținut;]</p>		
II.8.	s-au luat toate măsurile de precauție pentru a se evita contaminarea sângelui și a produselor din sânge cu agenți patogeni în cursul fabricării, manipulării sau ambalării;		
II.9.	sângele și produsele din sânge au fost ambalate în recipiente impermeabile sigilate și etichetate în mod clar cu textul «NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL» și purtând:		
	(a) în cazul sângelui, numărul de autorizație al unității în care a fost recoltat;		
	(b) în cazul produselor din sânge, numărul de autorizație al unității de producție;		
II.10.	produsele au fost depozitate în depozite închise.		
	<i>Observații</i>		
	<b>Partea I:</b>		
	— Rubrica I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.		
	— Rubricile I.11 și I.12: Numărul de aprobare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.		
	— Rubrica I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.		
	— Rubrica I.15: Trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră la intrarea în UE.		
	— Rubrica I.19: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarea rubrică: 30.02.		
	— Rubrica I.23: Pentru recipientele de transport în vrac, trebuie menționate numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).		
	— Rubrica I.25: Uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.		
	— Rubricile I.26 și I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.		
	— Rubrica I.28:		
	(a) Unitatea producătoare:		
	(i) în cazul sângelui, a se furniza numărul de autorizare al unității în care s-a efectuat recoltarea înregistrate;		
	(ii) în cazul produselor din sânge, a se furniza numărul de autorizare al unității de producție		
	(b) Specii: selectați între următoarele: <i>Equus caballus</i> , <i>Equus asinus</i> , <i>Equus caballus</i> * <i>asinus</i> .		

<b>ȚARA</b>		<b>Sânge și produse din sânge de la ecvidee destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal</b>	
<b>II. Informații privind sănătatea</b>	<b>II.a.</b> Numărul de referință al certificatului	<b>II.b.</b>	
<p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) A se tăia, după caz.</p> <p>(<sup>3</sup>) JO L 139, 30.4.2004, p. 55.</p> <p>(<sup>4</sup>) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat este eliberat exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>			



(d) capitolul 4(C) se înlocuiește cu următorul text:

„CAPITOLUL 4(C)

**Certificat de sănătate**

*Pentru produse din sânge netratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă destinate expediției în sau tranzitului prin <sup>(2)</sup> Uniunea Europeană*

**ȚARA**

**Certificat veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa  Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa  Nume Adresa  Nume Adresa		Numărul de autorizare  Numărul de autorizare  Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa  Cod poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produsului Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Codul ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică)      Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare      Numărul lotului								

**Produse din sânge netratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă**

## TARA

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
		<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1<sup>a</sup>), în special articolul 8 literele (c) și (d) și articolul 10, și al Regulamentului (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1<sup>b</sup>), în special anexa XIV capitolul II, și certific următoarele:</p> <p>II.1. produsele din sânge descrise mai sus reprezintă produse din sânge care îndeplinesc cerințele privind sănătatea de mai jos;</p> <p>II.2. reprezintă exclusiv produse din sânge care nu sunt destinate consumului uman sau animal;</p> <p>II.3. au fost preparate și depozitate într-o instalație de prelucrare supravegheată de către autoritatea competentă sau în unitatea în care au fost recoltate, exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>fie</i> [— sânge de la animale sacrificate, adecvat pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu este destinat consumului uman din motive comerciale;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>și/sau</i> [— sânge de la animale sacrificate, care este respins ca fiind inadecvat pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu prezintă niciun semn de boală transmisibilă la om sau la animale provenit de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru consum uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>și/sau</i> [— sânge de la animale sacrificate care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale, obținut de la animale care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>și/sau</i> [— sânge și produse din sânge provenite din fabricarea de produse destinate consumului uman;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>și/sau</i> [— sânge și produse din sânge provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>și/sau</i> [— subproduse de origine animală derivate din animale care au fost supuse unui tratament ilegal definit la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>și/sau</i> [— subproduse de origine animală care conțin reziduuri de alte substanțe și substanțe vătămătoare pentru mediu enumerate în anexa I grupa B punctul 3 din Directiva 96/23/CE, dacă reziduurile respective depășesc nivelul permis stabilit în legislația Uniunii sau, în absența acesteia, în legislația națională;]</p> <p>II.4. sângele din care sunt fabricate produsele respective a fost recoltat în abatoare autorizate în conformitate cu legislația Uniunii, în abatoare autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării în care s-a efectuat recoltarea sau de la animale vii, în unități autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării în care s-a efectuat recoltarea;</p> <p>(<sup>2</sup>) II.5. în cazul produselor din sânge obținute de la animale care aparțin taxonilor <i>Artiodactyla</i>, <i>Perissodactyla</i> și <i>Proboscidea</i>, inclusiv hibridii acestora, produsele provin:</p> <p>II.5.1. dintr-o țară în care, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat niciun caz de pestă bovină, pesta micilor rumegătoare sau febra Văii de Rift și unde, de cel puțin 12 luni, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor respective;</p> <p>(<sup>2</sup>) II.5.2. <i>fie</i> [din țările terțe, teritoriile sau părțile acestora ..... (codul ISO în cazul țărilor sau coduri pentru teritorii sau părți ale acestora) (<sup>3</sup>) în care, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat niciun caz de febră aftoasă și unde, de cel puțin 12 luni, nu s-a practicat vaccinarea împotriva bolii respective;]</p> <p><i>sau</i> [din țările terțe, teritoriile sau părțile acestora ..... (codul ISO în cazul țărilor sau coduri pentru teritorii sau părți ale acestora) (<sup>3</sup>) în care, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat niciun caz de febră aftoasă și unde programele de vaccinare a rumegătoarelor domestice împotriva febrei aftoase se derulează și se controlează în mod oficial de cel puțin 12 luni (<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>) II.5.3. în plus, în cazul animalelor din familiile <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i>:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>fie</i> [în țara sau în regiunea de origine nu s-a înregistrat, în ultimele 12 luni, niciun caz de stomatită veziculară și boala limbii albastre (<sup>2</sup>) (inclusiv prezența de animale seropozitive) și, de cel puțin 12 luni, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor respective;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>sau</i> [în țara sau în regiunea de origine sunt prezente (<sup>4</sup>) animale seropozitive la stomatită veziculoasă și boala limbii albastre (<sup>2</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>) II.5.4. în plus, în cazul animalelor din familiile <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i>:</p> <p>II.5.4.1. în țara sau în regiunea de origine nu s-a înregistrat, în ultimele 12 luni, niciun caz de boală veziculoasă a porcului, pestă porcină clasică și pestă porcină africană și, de cel puțin 12 luni, nu s-a efectuat vaccinarea speciilor receptive la bolile respective; și</p>	

**Produse din sânge netratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă**

**ȚARA**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(2) II.5.4.2. <i>fie</i>		[în țara sau în regiunea de origine nu s-a înregistrat, în ultimele 12 luni, niciun caz de stomatită veziculoasă (inclusiv prezența de animale seropozitive) și, de cel puțin 12 luni, nu s-a practicat vaccinarea împotriva bolii respective;]
(2) II.5.4.2. <i>sau</i>		[în țara sau în regiunea de origine sunt prezente animale seropozitive la stomatită veziculoasă (4);]
(2) II.6.		<p>în cazul produselor din sânge obținute de la păsări de curte sau de la alte specii aviare, animalele și produsele provin de pe teritoriul unei țări sau regiuni cu codul ..... (5);</p> <p>care a fost indemnă de boala de Newcastle și de gripa aviară înalt patogenă definite conform Codului de Sănătate al Animalelor Terestre al OIE;</p> <p>care, cel puțin în ultimele 12 luni, nu a efectuat vaccinarea împotriva gripei aviare;</p> <p>în care animalele de la care provin produsele nu au fost vaccinate împotriva bolii Newcastle cu un vaccin pregătit dintr-o tulpină dominantă a virusului bolii Newcastle, care arată un indice de patogenicitate mai ridicat decât tulpinile lentogene ale virusului;]</p>
II.7.		produsele au fost:
(2) <i>fie</i>		[ambalate în saci sau recipiente din sticlă, noi sau sterilizate;]
(2) <i>sau</i>		[transportate în vrac în recipiente sau în alte mijloace de transport care înainte de utilizare au fost curățate și dezinfectate minuțios cu ajutorul unui produs dezinfectant autorizat de autoritatea competentă;]
		exteriorul ambalajelor sau al recipientelor poartă etichete cu textul «NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL»;
II.8.		produsele au fost depozitate în depozite închise;
II.9.		au fost luate toate măsurile de precauție pentru a se evita contaminarea produselor cu agenți patogeni pe durata transportului;
II.10.		
(2) <i>fie</i>		[produsul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (6) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care este derivat produsul nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]
(2) <i>sau</i>		[produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine sau caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]
<i>Observații</i>		
<b>Partea I:</b>		
—	Rubrica I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.	
—	Rubricile I.11 și I.12: Numărul de aprobare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.	
—	Rubrica I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.	
—	Rubrica I.15: Trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În caz de descărcare și de reîncărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră de la intrarea în UE.	
—	Rubrica I.19: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele rubrici: 30.02 sau 35.02.	
—	Rubrica I.23: Pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).	
—	Rubrica I.25: Uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.	
—	Rubricile I.26 și I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.	
—	Rubrica I.28: Specii: selecții dintre următoarele: <i>Aves, Bovidae, Suidae, Otra Mammalia, Pesca, Reptilia</i> .	

**Produse din sânge netratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă**

**ȚARA**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) A se tăia, după caz.</p> <p>(<sup>3</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) În acest caz, în urma controlului la frontieră prevăzut de Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, produsele trebuie să fie transportate direct la instalația de destinație.</p> <p>(<sup>5</sup>) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 a anexei I la Regulamentul (CE) nr. 798/2008.</p> <p>(<sup>6</sup>) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>		

(e) capitolul 4(D) se înlocuiește cu următorul text:

„CAPITOLUL 4(D)

**Certificat de sănătate**

*Pentru produse din sânge tratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă, destinate expedierii în sau tranzitului prin <sup>(2)</sup> Uniunea Europeană*

ȚARA

Certificat veterinar către UE

Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa  Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa  Nume Adresa  Nume Adresa		Numărul de autorizare  Numărul de autorizare  Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa  Cod poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produsului Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru:  Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Codul ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor  Specie (denumire științifică)      Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare      Numărul lotului								

TARA		Produce din sânge tratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă	
Partea II: Certificare		II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.	<b>Informații privind sănătatea</b>		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului ( <sup>1a</sup> ), în special articolul 8 literele (c) și (d) și articolul 10, și al Regulamentului (UE) nr. 142/2011 al Comisiei ( <sup>1b</sup> ), în special anexa XIV capitolul II, și certific următoarele:		
II.1.	produsele din sânge descrise mai sus reprezintă produse din sânge care îndeplinesc cerințele de mai jos;		
II.2.	reprezintă exclusiv produse din sânge care nu sunt destinate consumului uman sau animal;		
II.3.	au fost preparate și depozitate într-o instalație supravegheată de către autoritatea competentă exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:		
( <sup>2</sup> ) fie	[— sânge de la animale sacrificate, adecvat pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu este destinat consumului uman din motive comerciale;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— sânge de la animale sacrificate, care este respins ca fiind inadecvat pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu prezintă niciun semn de boală transmisibilă la om sau la animale provenit de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru consum uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— sânge de la animale sacrificate care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale, obținut de la animale care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— sânge și produse din sânge provenite de la animale vii care nu au prezentat semne clinice ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produselor respective;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală derivate din animale care au fost supuse unui tratament ilegal definit la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală care conțin reziduuri de alte substanțe și contaminanți proveniți din mediu, enumerate în anexa I grupa B punctul 3 din Directiva 96/23/CE, dacă reziduurile respective depășesc nivelul permis stabilit în legislația Uniunii sau, în absența acesteia, în legislația națională;]		
II.4.	sângele din care sunt fabricate produsele respective a fost recoltat în abatoare autorizate în conformitate cu legislația Uniunii, în abatoare autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării în care s-a efectuat recoltarea sau de la animale vii, în unități autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării în care s-a efectuat recoltarea;		
( <sup>2</sup> ) II.5.	în cazul produselor din sânge provenite de la Artiodactyla, Perissodactyla și Proboscidea, inclusiv hibridii acestora, care nu fac parte din <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i> , produsele au fost supuse unuia dintre următoarele tratamente, garantându-se absența agenților patogeni ai febrei aftoase, ai stomatitei veziculoase, ai peștei bovine, ai peștei rumegătoarelor mici, ai febrei Văii de Rift și ai bolii limbii albastre:		
( <sup>2</sup> ) fie	[tratament termic la o temperatură de 65 °C timp de cel puțin trei ore, urmat de un test de eficacitate;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[iradiere cu 25 kGy prin raze gamma, urmată de un test de eficacitate;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[modificarea pH-ului la valoarea 5 timp de două ore, urmată de un test de eficacitate;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[tratament termic la cel puțin 80 °C pentru întregul conținut, urmat de un test de eficacitate;]		
( <sup>2</sup> ) II.6.	în cazul produselor din sânge provenite de la <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i> , păsări domestice și alte specii aviare, produsele au fost supuse unuia dintre următoarele tratamente, garantându-se absența agenților patogeni ai următoarelor boli: febra aftoasă, stomatita veziculoasă, boala veziculoasă a porcului, pesta porcină clasică, pesta porcină africană, boala Newcastle și gripa aviară înalt patogenă, în funcție de specia în cauză:		
( <sup>2</sup> ) fie	[tratament termic la o temperatură de 65 °C timp de cel puțin trei ore, urmat de un test de eficacitate;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[iradiere cu 25 kGy prin raze gamma, urmată de un test de eficacitate;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[tratament termic pentru întregul conținut la cel puțin 80 °C pentru <i>Suidae/Tayassuidae</i> ( <sup>2</sup> ) și la cel puțin 70 °C pentru păsări domestice și alte specii aviare ( <sup>2</sup> ), urmat de un test de eficacitate;]		

**Produse din sânge tratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă**

**ȚARA**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(2) [II.7 în cazul produselor din sânge obținute de la alte specii decât cele menționate la punctul II.5 sau II.6, produsele au fost supuse următorului tratament (a se specifica): .....;]		
II.8. produsele au fost:		
(2) <i>fie</i> [ambalate în saci sau recipiente din sticlă, noi sau sterilizate;]		
(2) <i>sau</i> [transportate în vrac în recipiente sau în orice alt mijloc de transport care înainte de utilizare a fost curățat și dezinfectat în totalitate, cu ajutorul unui produs dezinfectant autorizat de autoritatea competentă, înainte de utilizare;] și		
exteriorul ambalajelor sau al recipientelor poartă etichete cu textul «NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL»;		
II.9. produsele au fost depozitate în depozite închise;		
II.10. au fost luate toate măsurile de precauție pentru a se evita contaminarea produselor cu agenți patogeni după tratament;		
II.11.		
(2) <i>fie</i> [produsul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (3) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care este derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]		
(2) <i>sau</i> [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine sau caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]		
<i>Observații</i>		
<b>Partea I:</b>		
— Rubrica I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.		
— Rubricile I.11 și I.12: Numărul de aprobare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.		
— Rubrica I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.		
— Rubrica I.15: Trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră la intrarea în UE.		
— Rubrica I.19: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele rubrici: 05.11, 30.02 sau 35.02.		
— Rubrica I.23: Pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).		
— Rubrica I.25: Uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.		
— Rubricile I.26 și I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.		
— Rubrica I.28, în cazul speciilor: Selectați dintre următoarele: <i>Aves, Bovidae, Suidae, Otra Mammalia, Pesca, Reptilia</i> .		
<b>Partea II:</b>		
(1a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.		
(1b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.		

**Produse din sânge tratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă**

**ȚARA**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) A se tăia, după caz.</p> <p>(<sup>3</sup>) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>		



(f) capitolul 6(A) se înlocuiește cu următorul text:

„CAPITOLUL 6(A)

**Certificat de sănătate**

*Pentru trofeele de vânătoare tratate și alte preparate de păsări și ungulate, constând numai în oase, carne, copite, gheare, carne de cerb, dinți, piei, destinate expedierii în sau tranzitului prin <sup>(2)</sup> Uniunea Europeană*

**ȚARA**

**Certificat veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii referitoare la transportul expediat</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.					
			I.3. Autoritatea competentă centrală						
			I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa  Cod poștal Tel.						
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod	
	I.11. Locul de origine  Nume Adresa  Nume Adresa  Nume Adresa		Numărul de autorizare  Numărul de autorizare  Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație  Nume Adresa  Cod poștal				Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării						
	I.15. Mijlocul de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE						
			I.17. Numărul (numerele) CITES						
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)				
		I.20. Cantitate							
		I.21.							
		I.22. Numărul de pachete							
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului					
I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>									
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță                                  Codul ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor  Specie    Natura mărfurilor    Numărul de pachete (denumire științifică)									

TARA		<b>Trofee de vânătoare tratate și alte preparate de păsări și ungulate, constând exclusiv în oase, coarne, copite, gheare, coarne de cerb, dinți, piei</b>	
<b>Partea II: Certificare</b>	<b>II. Informații privind sănătatea</b>	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1a) și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1b), în special anexa XIV capitolul II, și certific că trofee de vânătoare descrise mai sus:</p> <p>II.1. au fost ambalate, imediat după tratare, fără să fi intrat în contact cu alte produse de origine animală care le-ar putea contamina, în ambalaje individuale, transparente și închise astfel încât să se evite o contaminare ulterioară;</p> <p>(2) <i>fie</i> [II.2.1. în cazul trofeelor de vânătoare sau al altor preparate constând exclusiv în piei:</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) <i>fie</i> [au fost uscate;]</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) <i>și/sau</i> [au fost sărate uscat sau umed timp de cel puțin 14 zile înainte de expediere;]</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) <i>și/sau</i> [au fost sărate uscat sau umed la ..... (data) și, în conformitate cu declarația transportatorului, vor fi transportate pe cale navală, pe o perioadă în care vor fi fost sărate timp de cel puțin 14 zile înainte de a ajunge la punctul de control la frontiera UE;]]</p> <p>(2) <i>și/sau</i> [II.2.2. în cazul trofeelor de vânătoare sau al altor preparate constând exclusiv în oase, coarne, copite, gheare, coarne de cerb sau dinți:</p> <p style="margin-left: 40px;">(a) au fost scufundate în apă clocotită pe o durată corespunzătoare, astfel încât să se garanteze eliminarea oricăror materii, altele decât oasele, carnele, copitele, ghearele, coarnele de cerb sau dinții; și</p> <p style="margin-left: 40px;">(b) au fost dezinfectate cu un produs autorizat de către autoritatea competentă, în special cu apă oxigenată, în cazul părților alcătuite din oase.]</p> <p><i>Observații</i></p> <p><b>Partea I:</b></p> <p>— Rubrica I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.</p> <p>— Rubricile I.11 și I.12: Numărul de aprobare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.</p> <p>— Rubrica I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.</p> <p>— Rubrica I.15: Trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră la intrarea în UE.</p> <p>— Rubrica I.19: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele rubrici: 05.05, 05.06, 05.07 sau 97.05.</p> <p>— Rubrica I.23: Pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>— Rubrica I.25: Uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile I.26 și I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica I.28:</p> <p style="margin-left: 40px;">(a) pentru tipul mărfii, selectați una sau mai multe dintre următoarele: [oase], [coarne], [copite], [gheare], [coarne de cerb], [dinți], [piei brute] și/sau [piei prelucrate];</p> <p style="margin-left: 40px;">(b) în cazul speciilor: selectați dintre următoarele: <i>Aves</i>, <i>Equidae</i>, <i>Tapiridae</i>, <i>Rhinocerotidae</i>, <i>Antilocapridae</i>, <i>Bovidae</i>, <i>Camelidae</i>, <i>Cervidae</i>, <i>Giraffidae</i>, <i>Hippopotamidae</i>, <i>Moschidae</i>, <i>Suidae</i>, <i>Tayassuidae</i>, <i>Tragulidae</i> și <i>Elephantidae</i>.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(1a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p>		

**Trofee de vânătoare tratate și alte preparate de păsări și ungulate, constând exclusiv în oase, coarne, copite, gheare, coarne de cerb, dinți, piei**

**ȚARA**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(<sup>1b</sup>) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) A se tăia, după caz.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>		

(g) capitolul 8 se înlocuiește cu următorul text:

„CAPITOLUL 8

**Certificat de sănătate**

*Pentru subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale <sup>(2)</sup>, destinate expedierii în sau tranzitului prin <sup>(2)</sup> Uniunea Europeană*

**ȚARA**

**Certificat veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii referitoare la transportul expeditat</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatari Nume Adresa  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa  Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa  Nume Adresa  Nume Adresa		Numărul de autorizare  Numărul de autorizare  Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa  Cod poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produsului Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru:  Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Codul ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor  Specie      Natura mărfurilor      Numărul de autorizare al unităților      Numărul de      Greutate netă      Numărul (denumire științifică)      Unitate producătoare      pachete      lotului								

TARA		Subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale <sup>(2)</sup>	
	II.	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	Informații privind sănătatea	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului <sup>(1a)</sup> și al Regulamentului (UE) nr. 142/2011 al Comisiei <sup>(1b)</sup> , în special anexa XIV capitolul II, și certific că subprodusele de origine animală descrise mai sus:	
	<sup>(2)</sup> II.1.	sunt probe comerciale care constau în subproduse de origine animală destinate anumitor studii sau analize descrise în definiția nr. 39 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 142/2011, care poartă eticheta «PROBĂ COMERCIALĂ CARE NU ESTE DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN»; sau	
	<sup>(2)</sup> II.2.	sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate animală de mai jos;	
	II.2.1.	au fost	
	<sup>(2)</sup> fie	[(a) obținute din materiale importate din țara terță, teritoriul sau partea acesteia: ..... <sup>(3)</sup> , autorizată să exporte în UE carne proaspătă din speciile în cauză;]	
	<sup>(2)</sup> și/sau	[(b) obținute în țara exportatoare, teritoriul sau partea acesteia: ..... <sup>(3)</sup> de la animale fie: (i) care au rămas pe acest teritoriu sau într-o regiune eligibilă să exporte către UE carne proaspătă provenită de la speciile în cauză de la naștere sau cel puțin pe parcursul ultimelor trei luni înaintea sacrificării; și/sau (ii) care au fost ucise în sălbăticie în acest teritoriu <sup>(4)</sup> ];	
	<sup>(2)</sup> și/sau	[(c) sunt derivate din ouă, lapte, rozătoare, lagomorfe sau animale acvatice sau nevertebrate terestre sau acvatice;]	
	II.2.2.	<sup>(2)</sup> în cazul materialelor altele decât cele derivate din ouă, lapte, rozătoare, lagomorfe sau animale acvatice sau nevertebrate acvatice sau terestre, au fost obținute de la animale:	
	<sup>(2)</sup> fie	[(a) provenind din exploatații: (i) unde, în cazul următoarelor boli la care animalele sunt receptive, nu s-a înregistrat niciun caz/focar de pestă bovină, boală veziculoasă a porcului, boală Newcastle sau gripă aviară înalt patogenă în cursul celor 30 de zile precedente, nici de pestă porcină clasică sau pestă porcină africană în cursul celor 40 de zile precedente; nici în exploatații situate pe o rază de 10 km, în cursul celor 30 de zile precedente; și (ii) unde nu a fost niciun caz/focar de febră aftoasă, în cursul celor 60 de zile precedente, și nici în exploatațiile situate pe o rază de 25 km, în cursul celor 30 de zile precedente; și (b) care: (i) nu au fost ucise în vederea eradicării unei boli epizootice; (ii) au rămas în exploatațiile de origine pentru cel puțin 40 de zile înaintea plecării și au fost transportate direct la abator fără a veni în contact cu alte animale care nu corespund aceluiași cerințe în materie de sănătate; (iii) au fost supuse inspecției de sănătate <i>ante mortem</i> la abator pe parcursul celor 24 de ore anterioare sacrificării și nu au prezentat semne ale bolilor menționate mai sus, la care aceste animale sunt receptive; și (iv) au fost tratate în abator înainte sau în momentul sacrificării sau al uciderii, conform dispozițiilor relevante ale Directivei 93/119/CE a Consiliului <sup>(5)</sup> privind protecția animalelor în momentul sacrificării sau uciderii;]	
	<sup>(2)</sup> sau	[(a) capturate și ucise în sălbăticie într-o zonă : (i) în care, pe o rază de 25 km nu s-a constatat niciun caz/focar al niciuneia dintre bolile următoare la care animalele sunt receptive: febră aftoasă, pestă bovină, boală Newcastle sau gripă aviară înalt patogenă în cursul celor 30 de zile precedente și nici pestă porcină clasică sau pestă porcină africană în cursul celor 40 de zile precedente; și (ii) care este situată la o distanță mai mare de 20 km de la frontierele unui teritoriu dintr-o țară sau o parte a acesteia care nu este autorizată la data respectivă să exporte acest produs în interiorul Uniunii; și (b) care, după ce au fost ucise, au fost transportate în decurs de 12 ore pentru refrigerare fie la un centru de recoltare, după care imediat la o unitate de prelucrare a vânatului, fie direct la o unitate de prelucrare a vânatului;]	

TARA		Subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale <sup>(2)</sup>	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.2.3.	<sup>(2)</sup> în cazul altor materiale decât materialele derivate din pește sălbatic capturat sau nevertebrate, au fost obținute într-o exploatare în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor vizate la punctul II.2.2 la care animalele sunt receptive, în cursul celor 30 de zile precedente; în eventualitatea survenirii unui astfel de caz, prepararea materialelor pentru export către Uniunea Europeană a fost autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar oficial;		
II.2.4.	au fost obținute și preparate fără a veni în contact cu alt material care nu corespunde condițiilor cerute mai sus și au fost manipulate într-o astfel de manieră încât să se evite contaminarea cu agenți patogeni;		
II.2.5.	au fost ambalate în ambalaje noi pentru prevenirea scurgerilor sau în ambalaje curățate și dezinfectate înainte de utilizare și, în cazul loturilor transportate altfel decât prin colet poștal, în recipiente sigilate sub responsabilitatea autorității competente, pe care se aplică etichete indicând «SUBPRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ DESTINATE NUMAI FABRICĂRII DE PRODUSE DERIVATE DESTINATE UTILIZĂRILOR ÎN AFARA LANȚULUI ALIMENTAR ANIMAL», precum și numele și adresa unității de destinație pe teritoriul UE;		
II.2.6.	constau doar în următoarele subproduse de origine animală:		
	<sup>(2)</sup> <i>fie</i> [— carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate consumului uman din motive comerciale;]		
	<sup>(2)</sup> <i>și/sau</i> [— carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis pentru consum uman în conformitate cu legislația Uniunii:  (i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;  (ii) capete de păsări de curte;  (iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și meta-carpiene, oasele tarsiene și metatarsiene;  (iv) păr de porc;  (v) pene;]		
	<sup>(2)</sup> <i>și/sau</i> [— subproduse de origine animală provenite de la păsări și lagomorfe sacrificate la fermă, astfel cum se menționează la articolul 1 alineatul (3) litera (d) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, care nu prezintă semne de boală transmisibilă omului sau animalelor;]		
	<sup>(2)</sup> <i>și/sau</i> [— sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]		
	<sup>(2)</sup> <i>și/sau</i> [— subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]		
	<sup>(2)</sup> <i>și/sau</i> [— produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
	<sup>(2)</sup> <i>și/sau</i> [— hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
	<sup>(2)</sup> <i>și/sau</i> [— sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]		
	<sup>(2)</sup> <i>și/sau</i> [— animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile la om sau la animale;		
	<sup>(2)</sup> <i>și/sau</i> [— subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din unități sau instalații de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		

<b>TARA</b>		<b>Subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale <sup>(2)</sup></b>	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p><sup>(2)</sup> și/sau [— următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:</p> <p>(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;</p> <p>(ii) următoarele care provin de la animale terestre:</p> <p>— subproduse de incubator;</p> <p>— ouă;</p> <p>— subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă;</p> <p>(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]</p> <p><sup>(2)</sup> și/sau [— subproduse de origine animală din nevertebrate acvatice sau terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale;]</p> <p><sup>(2)</sup> și/sau [— animale și părți ale acestora din ordinele zoologice <i>Rodentia</i> și <i>Lagomorpha</i>, cu excepția materialului de categoria 1 menționat la articolul 8 litera (a) punctele (iii), (iv) și (v) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și a materialului de categoria 2 menționat la articolul 9 literele (a)-(g) din regulamentul respectiv;]</p> <p><sup>(2)</sup> și/sau [— blană provenită de la animale moarte care nu prezintă semne clinice ale unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]</p>		
II.2.7.	au fost congelate în instalația de origine sau au fost conservate în conformitate cu legislația UE, astfel încât să se evite alterarea lor între data expedierii și data livrării la instalația de destinație.		
<sup>(2)</sup> <sup>(6)</sup>	<b>II.2.8. Cerințe specifice</b>		
<sup>(2)</sup> <sup>(7)</sup>	II.2.8.1. Subprodusele acestui transport provin de la animale obținute pe teritoriul menționat la punctul II.2.1, unde programele de vaccinare împotriva febrei aftoase se aplică în mod regulat și sunt controlate în mod oficial în cazul animalelor domestice din specia bovină.		
<sup>(2)</sup> <sup>(8)</sup>	II.2.8.2. Subprodusele acestui transport constau în subproduse de origine animală provenite din organe comestibile sau din carne dezosată.]		
II.2.9.	<p><sup>(2)</sup> <i>fie</i> [produsul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului <sup>(9)</sup> sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care este derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>sau</i> [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine sau caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p>		
II.2.10.	în plus, în ceea ce privește EST:		
<sup>(2)</sup> <i>fie</i>	<p>[în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a făcut obiectul unor controale veterinare oficiale regulate;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la punctele (i) și (ii).]</p>		

<b>Subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale <sup>(2)</sup></b>			
<b>TARA</b>	<b>II. Informații privind sănătatea</b>	<b>II.a. Numărul de referință al certificatului</b>	<b>II.b.</b>
	<p><sup>(2)</sup> sau [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei <sup>(10)</sup>, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a făcut obiectul unor controale veterinare oficiale regulate;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</li> <li>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</li> </ul> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la punctele (i) și (ii).]</p>		
	<i>Observații</i>		
	<b>Partea I:</b>		
	— Rubrica I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.		
	— Rubrica I.11: În cazul expedierii pentru anumite studii sau analize tehnologice: se indică numai numele și adresa unității.		
	— Rubricile I.11 și I.12: Numărul de aprobare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.		
	— Rubrica I.12: Locul de destinație: această rubrică urmează să fie completată:		
	— produse destinate fabricării de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal: doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale;		
	— produse destinate anumitor studii sau analize tehnologice: instalația din UE indicată în autorizația autorității competente, după caz.		
	— Rubrica I.15: Trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră la intrarea în UE.		
	— Rubrica I.19: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele rubrici: 05.11.91; 05.11.99 sau 30.01.		
	— Rubrica I.23: Pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).		
	— Rubrica I.25: Uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.		
	— Rubrica I.25: În sensul certificatului, «uz tehnic» include utilizarea ca probă comercială.		
	— Rubricile I.26 și I.27: Cu excepția probelor comerciale, care nu sunt trimise în tranzit, se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.		
	— Rubrica I.28:		
	— produse destinate fabricării de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal: Unitatea producătoare: a se furniza numărul de control sanitar-veterinar al unității autorizate;		
	— produse destinate anumitor studii sau analize tehnologice: instalația din UE indicată în autorizația autorității competente, după caz;		
	— specii: selecții dintre următoarele: <i>Aves, Ruminantia, Mammalia – Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, nevertebrate.</i>		



<b>TARA</b>		<b>Subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale <sup>(2)</sup></b>	
<b>II. Informații privind sănătatea</b>	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) A se tăia, după caz.</p> <p>(<sup>3</sup>) Denumirea și codul ISO al țării exportatoare, după cum este prezentat în:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010;</li> <li>— anexa la Regulamentul (CE) nr. 798/2008; și</li> <li>— anexa la Regulamentul (CE) nr. 119/2009.</li> </ul> <p>În completare, ar trebui inclus codul ISO al teritoriilor și al părților acestora indicate în regulamentele menționate în prezenta notă de subsol (după caz, pentru speciile receptive în cauză).</p> <p>(<sup>4</sup>) Doar pentru țările din care carnea de vânat de la aceeași specie de animale destinată consumului uman este autorizată pentru import în Uniunea Europeană.</p> <p>(<sup>5</sup>) JO L 340, 31.12.1993, p. 21.</p> <p>(<sup>6</sup>) Garanții suplimentare de furnizat în cazul în care materialele provenite de la rumegătoare domestice își au originea într-un teritoriu al unei țări din America de Sud sau sudul Africii sau într-o parte a acestora, de unde doar carnea proaspătă maturată și dezosată provenită de la rumegătoare domestice destinată consumului uman este autorizată pentru export în Uniunea Europeană. Mușchii maseteri întregi de la bovine, incizați în conformitate cu anexa I secțiunea IV capitolul I partea B punctul 1 din Regulamentul (CE) nr. 854/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, sunt, de asemenea, autorizați.</p> <p>(<sup>7</sup>) Doar pentru anumite țări din America de Sud.</p> <p>(<sup>8</sup>) Doar pentru anumite țări din America de Sud și din sudul Africii.</p> <p>(<sup>9</sup>) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(<sup>10</sup>) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>			

(h) capitolul 10(B) se înlocuiește cu următorul text:

„CAPITOLUL 10(B)

**Certificat de sănătate**

*Pentru grăsimile topite care nu sunt destinate consumului uman, utilizate pentru anumite scopuri în afara lanțului alimentar animal, destinate expedierii în sau tranzitului prin <sup>(2)</sup> Uniunea Europeană*

**ȚARA**

**Certificat veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatari Nume Adresa  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa  Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa  Nume Adresa  Nume Adresa		Numărul de autorizare  Numărul de autorizare  Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa  Cod poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produsului Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Codul ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor Specii (denumire științifică)      Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare      Numărul de pachete      Greutate netă      Numărul lotului								

TARA		Grăsimi topite care nu sunt destinate consumului uman, utilizate pentru anumite scopuri în afara lanțului alimentar animal	
	II.	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 a Parlamentului European și a Consiliului (1<sup>a</sup>), în special articolele 8, 9 și 10, și al Regulamentului (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1<sup>b</sup>), în special anexa XIV capitolul II, și certific că grăsimile topite descrise mai sus:</p>		
	II.1.	constau în grăsimi topite nedestinate consumului uman care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;	
	II.2.	au fost preparate exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:	
	II.2.1.	în cazul materialelor destinate pentru producerea de biomotorină sau produse oleochimice, subprodusele animale menționate la articolele 8, 9 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;	
	II.2.2.	în cazul materialelor destinate producerii de combustibili regenerabili menționați în anexa IV capitolul IV secțiunea 2 punctul J din Regulamentul (UE) nr. 142/2011, subprodusele de origine animală menționate la articolele 9 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;	
	II.2.3.	în cazul materialelor destinate altor scopuri decât produsele cosmetice, produsele farmaceutice sau dispozitivele medicale:	
	( <sup>2</sup> ) fie	[— subproduse de origine animală care conțin reziduuri de substanțe autorizate sau contaminanți care depășesc nivelurile permise menționate la articolul 15 alineatul (3) din Directiva 96/23/CE;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— produse de origine animală care au fost declarate improprii consumului uman din cauza prezenței corpurilor străine în aceste produse;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— animale și părți de animale, altele decât cele menționate la articolele 8 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, care au decedat altfel decât prin sacrificare sauucidere în vederea consumului uman, inclusiv animale ucise din motive de combatere a bolii;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate consumului uman din motive comerciale;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:	
		(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;	
		(ii) capete de păsări de curte;	
		(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpiene, oasele tarsiene și metatarsiene;	
		(iv) păr de porc;	
	(v) pene;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— hrană pentru animale de companie și furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile la om sau la animale;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		

TARA		Grăsimi topite care nu sunt destinate consumului uman, utilizate pentru anumite scopuri în afara lanțului alimentar animal	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(<sup>2</sup>) și/sau [— următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:</p> <p>(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;</p> <p>(ii) următoarele care provin de la animale terestre:</p> <p>— subproduse de incubator;</p> <p>— ouă;</p> <p>— subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă;</p> <p>(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]</p>		
	( <sup>2</sup> ) și/sau [— nevertebrate acvatice și terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale;]		
	( <sup>2</sup> ) și/sau [— animale și părți ale acestora din ordinele zoologice <i>Rodentia</i> și <i>Lagomorpha</i> , cu excepția materialului de categoria 1 menționat la articolul 8 litera (a) punctele (iii), (iv) și (v) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și a materialului de categoria 2 menționat la articolul 9 literele (a)-(g) din regulamentul respectiv;]		
	( <sup>2</sup> ) și/sau [— piei, copite, pene, lână, coarne, păr și blană provenite de la animale moarte care nu au prezentat semne ale unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]		
	( <sup>2</sup> ) și/sau [— țesut adipos de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză și care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]		
II.2.4.	în cazul materialelor destinate altor scopuri decât producției de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol, produse cosmetice, farmaceutice sau dispozitive medicale sau de combustibili regenerabili menționați în anexa IV capitolul IV secțiunea 2 punctul J din Regulamentul (UE) nr. 142/2011:		
	( <sup>2</sup> ) fie [— materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite la articolul 3 alineatul (1) litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ( <sup>2</sup> );]		
	( <sup>2</sup> ) și/sau [— cadavre întregi sau părți de animale moarte care conțin materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite la articolul 3 alineatul (1) litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 în momentul eliminării;]		
	( <sup>2</sup> ) și/sau [— subproduse de origine animală derivate din animale care au fost supuse unui tratament ilegal definit la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE;]		
	( <sup>2</sup> ) și/sau [— subproduse de origine animală care conțin reziduuri de alte substanțe și contaminanți proveniți din mediu, enumerate în anexa I grupa B punctul 3 din Directiva 96/23/CE, dacă reziduurile respective depășesc nivelul permis stabilit în legislația Uniunii sau, în absența acesteia, în legislația statului membru importator;]		
II.3.	grăsimile topite:		
	(a) au fost supuse unui proces de prelucrare în conformitate cu metoda ....., astfel cum a fost stabilită în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011, în vederea eliminării agenților patogeni;		
	(b) au fost marcate înainte de expedierea în Uniunea Europeană cu triheptanoat de glicerol (GTH) astfel încât să se atingă o concentrație minimă omogenă de cel puțin 250 mg GTH per kilogram de grăsime;		
	(c) în cazul grăsimilor topite obținute din rumegătoare au fost îndepărtate impuritățile insolubile de peste 0,15 % în greutate;		
	(d) au fost transportate în condiții care previn contaminarea; și		
	(e) pe ambalaj sau pe recipient s-au aplicat etichete cu textul «NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL»;		

<b>Grăsimi topite care nu sunt destinate consumului uman, utilizate pentru anumite scopuri în afara lanțului alimentar animal</b>		
<b>TARA</b>	<b>Informații privind sănătatea</b>	<b>II.a. Numărul de referință al certificatului</b>
	<p>II.4. În cazul materialelor destinate producției de îngrășăminte organice, produse cosmetice, farmaceutice, dispozitive medicale, amelioratori de sol sau combustibili regenerabili menționați în anexa IV capitolul IV secțiunea 2 punctul J din Regulamentul (UE) nr. 142/2011:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>fie</i> [produsul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care este derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>sau</i> [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine sau caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]</p>	
<i>Observații</i>		
<b>Partea I:</b>		
— Rubrica I.6: Persoana responsabilă de transport în UE: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.		
— Rubricile I.11 și I.12: Numărul de aprobare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.		
— Rubrica I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.		
— Rubrica I.15: Trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reincărcării, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră la intrarea în UE.		
— Rubrica I.19: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele rubrici: 15.01; 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16; 15.17 sau 15.18.		
— Rubrica I.23: Pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).		
— Rubrica I.25: Uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.		
— Rubricile I.26 și I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.		
— Rubrica I.28:		
— Specii: selecții dintre următoarele: <i>Ruminantia</i> , altele.		
— Unitatea producătoare: se indică numărul de înregistrare al unității de tratare/de prelucrare.		
<b>Partea II:</b>		
<sup>(1a)</sup> JO L 300, 14.11.2009, p. 1.		
<sup>(1b)</sup> JO L 54, 26.2.2011, p. 1.		
<sup>(2)</sup> A se tăia, după caz.		
<sup>(3)</sup> JO L 147, 31.5.2001, p. 1.		
— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.		
— Notă pentru persoana responsabilă de transport în UE: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.		
Medic veterinar oficial/inspector oficial		
Nume (cu majuscule):		Calificarea și titlul:
Data:		Semnătura:
Ștampila:"		

(i) capitolul 11 se înlocuiește cu următorul text:

„CAPITOLUL 11

**Certificat de sănătate**

*Pentru gelatină și colagen nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal, destinate expedierii în sau tranzitului prin <sup>(2)</sup> Uniunea Europeană*

**ȚARA****Certificat veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa  Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa  Nume Adresa  Nume Adresa		Numărul de autorizare  Numărul de autorizare  Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa  Cod poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produsului Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Codul ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică)      Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare      Numărul de pachete      Greutate netă      Numărul lotului								

TARA		Gelatină și colagen nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal	
	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
Partea II: Certificare		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 <sup>a</sup> ), în special articolul 10, și al Regulamentului (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 <sup>b</sup> ), în special anexa XIV capitolul I, și certific că gelatina/colagenul (2) descris(ă) mai sus:	II.b.
	II.1.	constă în gelatină/colagen (2) care este în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;	
	II.2.	constă exclusiv în gelatină/colagen (2) care nu este destinat(ă) consumului uman;	
	II.3.	a fost preparat(ă) și depozitat(ă) într-o instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în vederea eliminării agenților patogeni;	
	II.4.	a fost preparat(ă) exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:	
	(2) fie	[— carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate consumului uman din motive comerciale;]	
	(2) și/sau	[— carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis pentru consum uman în conformitate cu legislația Uniunii:	
		(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;	
		(ii) capete de păsări de curte;	
		(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpene, oasele tarsiene și metatarsiene;	
	(iv) păr de porc;		
	(v) pene;]		
(2) și/sau	[— subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]		
(2) și/sau	[— produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
(2) și/sau	[— hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
(2) și/sau	[— animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile omului sau animalelor;]		
(2) și/sau	[— subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		
II.5.	gelatina/colagenul (2):		
	(a)	a fost împachetat(ă), ambalat(ă), depozitat(ă) și transportat(ă) în condiții de igienă satisfăcătoare, iar în special împachetarea și ambalarea au avut loc într-o încăpere prevăzută pentru acest scop, folosindu-se doar agenți de conservare autorizați conform legislației Uniunii. Pe pachetele și ambalajele conținând gelatină/colagen (2) se aplică eticheta «GELATINĂ/COLAGEN (2) ADECVAT(Ă) CONSUMULUI ANIMAL»; și	
(2) fie	[(b) în cazul gelatinei, a fost produsă printr-un proces care garantează că materialele de categoria 3 neprelucrate sunt supuse unui tratament cu acid sau substanțe alcaline, urmat de una sau mai multe clătiri, implicând ajustarea pH-ului, extracția prin una sau mai multe încălziri succesive, urmate de purificare prin filtrare și sterilizare în vederea eliminării agenților patogeni;]		
(2) sau	[(b) în cazul colagenului, acesta a fost produs printr-un proces care să garanteze că materialele de categoria 3 neprelucrate sunt supuse unui tratament care include o spălare, o ajustare a pH-ului cu acid sau substanțe alcaline, urmată de una sau mai multe clătiri, o filtrare și o extrudare, în vederea eliminării agenților patogeni;]		

ȚARA		Gelatină și colagen nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.6.	<p>în cazul gelatinei/colagenului <sup>(2)</sup> obținut(e) din materiale, altele decât pieile:</p> <p><sup>(2)</sup> <i>fie</i> [produsul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului <sup>(3)</sup> sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care este derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>sau</i> [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine sau caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p>		
II.7.	<p>în cazul gelatinei/colagenului <sup>(2)</sup> obținut(e) din materiale, altele decât pieile: în plus, în ceea ce privește EST:</p> <p><sup>(2)</sup> <i>fie</i> [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a făcut obiectul unor controale veterinare oficiale regulate;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la punctele (i) și (ii).]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>sau</i> [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei <sup>(4)</sup>, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a făcut obiectul unor controale veterinare oficiale regulate;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la punctele (i) și (ii).]</p>		
<i>Observații</i>			
<b>Partea I:</b>			
— Rubrica I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.			
— Rubrica I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.			
— Rubrica I.15: Trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și încărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în UE.			
— Rubrica I.19: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele rubrici: 35.03 sau 35.04.			
— Rubrica I.23: Pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).			
— Rubrica I.25: Uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.			
— Rubricile I.26 și I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.			
— Rubrica I.28: Specii: selectați dintre următoarele: <i>Aves, Ruminantia, Mammalia – Ruminantia, Pesca.</i>			



<b>ȚARA</b>		<b>Gelatină și colagen nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal</b>	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) A se tăia, după caz.</p> <p>(<sup>3</sup>) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>			

(j) capitolul 14(A) se înlocuiește cu următorul text:

„CAPITOLUL 14(A)

**Certificat de sănătate**

*Pentru derivații de grăsime nedestinați consumului uman, utilizați în afara lanțului alimentar animal, destinați expeditiei în sau tranzitului prin <sup>(2)</sup> Uniunea Europeană*

**ȚARA**

**Certificat veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii referitoare la transportul expeditat</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatari Nume Adresa  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa  Cod poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine  Nume Adresa  Nume Adresa  Nume Adresa		Numărul de autorizare  Numărul de autorizare  Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație  Nume Adresa  Cod poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijlocul de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor			I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produsului Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>		I.22. Numărul de pachete				I.24. Tipul ambalajului	
I.23. Numărul sigiliului/containerului		I.25. Mărfuri certificate pentru:  Uz tehnic <input type="checkbox"/>				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>		
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Codul ISO		I.28. Identificarea mărfurilor  Specii (denumire științifică)      Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare      Numărul de pachete      Greutate netă      Numărul lotului						

TARA		Derivați de grăsime nedestinați consumului uman, utilizați în afara lanțului alimentar animal	
II. Informații privind sănătatea		II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 <sup>a</sup> ), în special articolul 10, și al Regulamentului (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 <sup>b</sup> ), în special anexa XIV capitolul II, și certific că derivații de grăsime descriși mai sus:		
	II.1.	constau în derivați de grăsime care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;	
	II.2.	constau în derivați de grăsime destinați utilizării în afara lanțului alimentar animal, în alte scopuri decât utilizarea în produse cosmetice, farmaceutice și dispozitivele medicale;	
	II.3.	au fost pregătiți și depozitați într-o instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în vederea eliminării agenților patogeni;	
	II.4.	au fost obținuți din grăsimi topite produse exclusiv din următoarele materiale:	
	II.4.1.	în cazul derivaților de grăsime destinați utilizării în afara lanțului alimentar animal, în alte scopuri decât utilizarea în îngrășăminte organice, amelioratori de sol, produse cosmetice, farmaceutice și dispozitive medicale, următoarele materiale de categoria 1:	
	( <sup>2</sup> ) fie	[— următoarele materiale:	
		(i) material care prezintă riscuri specificate;	
		(ii) cadavre întregi sau părți din animale moarte care conțin material care prezintă riscuri specificate în momentul eliminării;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală derivate din animale care au fost supuse unui tratament ilegal definit la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE;]	
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală care conțin reziduuri de alte substanțe și contaminanți proveniți din mediu, enumerate în anexa I grupa B punctul 3 din Directiva 96/23/CE, dacă reziduurile respective depășesc nivelul permis stabilit în legislația Uniunii sau, în absența acesteia, în legislația statului membru importator;]		
II.4.2.	în cazul derivaților de grăsime destinați utilizării în îngrășăminte organice sau amelioratori de sol, sau în alte scopuri în afara lanțului alimentar animal, altele decât utilizarea în produse cosmetice, farmaceutice și dispozitive medicale, următoarele materiale de categoria 2:		
( <sup>2</sup> ) fie	[— subproduse de origine animală care conțin reziduuri de substanțe autorizate sau contaminanți care depășesc nivelurile permise menționate la articolul 15 alineatul (3) din Directiva 96/23/CE;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— produse de origine animală care au fost declarate improprii consumului uman din cauza prezenței corpurilor străine în aceste produse;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— animale și părți de animale, altele decât cele menționate la articolele 8 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, care au decedat altfel decât prin sacrificare sau ucidere în vederea consumului uman, inclusiv animale ucise din motive de combatere a bolii;]		
II.4.3.	următoarele materiale de categoria 3:		
( <sup>2</sup> ) fie	[— carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate consumului uman din motive comerciale;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis pentru consum uman în conformitate cu legislația Uniunii:		
	(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om;		
	(ii) capete de păsări de curte;		
	(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpiene, oasele tarsiene și metatarsiene;		
	(iv) păr de porc;		
	(v) pene;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la animale care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]		
( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]		

<b>ȚARA</b>		<b>Derivați de grăsime nedestinați consumului uman, utilizați în afara lanțului alimentar animal</b>	
II.	<b>Informații privind sănătatea</b>	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile omului sau animalelor;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]	
	( <sup>2</sup> ) și/sau	[— următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:	
		(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;	
		(ii) următoarele care provin de la animale terestre:	
		— subproduse de incubator;	
		— ouă;	
		— subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă;	
		(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]	
II.5.	În cazul derivaților de grăsime produși din subprodusele de origine animală menționate la punctele II.4.1 și II.4.2:		
	(a) au fost obținuți folosindu-se următoarele metode:		
	( <sup>2</sup> ) fie	[transesterificarea sau hidroliza la cel puțin 200 °C, la presiunea corespunzătoare, timp de 20 de minute (glicerol, acizi grași și esteri);]	
	( <sup>2</sup> ) sau	[saponificarea cu NaOH 12M (glicerol și săpun):	
	( <sup>2</sup> ) fie	[într-un proces discontinuu la 95 °C timp de trei ore;]	
	( <sup>2</sup> ) sau	[într-un proces continuu la 140 °C, la o presiune de 2 bari (2 000 hPa) timp de opt minute;]	
	( <sup>2</sup> ) sau	[hidrogenare la 160 °C la o presiune de 12 bari (12 000 hPa) timp de 20 de minute;]	
	(b) produsul se ambalează în recipiente noi sau în recipiente care au fost curățate, se iau toate măsurile de precauție pentru a se preveni contaminarea produsului, iar pe recipiente se aplică etichete cu indicația «NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL»;		
II.6.	În cazul derivaților de grăsime produși din subprodusele de origine animală menționate la punctul II.4.3, derivații de grăsime au fost produși în conformitate cu una dintre metodele de prelucrare [1]-[2]-[3]-[4]-[5]-[6]-[7] ( <sup>2</sup> ) menționate în capitolul III din anexa IV la Regulamentul (UE) nr. 142/2011.		
<i>Observații</i>			
<b>Partea I:</b>			
— Rubrica I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.			
— Rubrica I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.			
— Rubrica I.15: Trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în UE.			
— Rubrica I.19: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele rubrici: 15.16 sau 15.08.			

<b>ȚARA</b>		<b>Derivați de grăsime nedestinați consumului uman, utilizați în afara lanțului alimentar animal</b>	
<b>II. Informații privind sănătatea</b>	<b>II.a. Numărul de referință al certificatului</b>	<b>II.b.</b>	
<p>— Rubrica I.23: Pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>— Rubrica I.25: Uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile I.26 și I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica I.28:</p> <p style="padding-left: 20px;">Specii: selectați dintre următoarele: <i>Ruminantia</i>, altele.</p> <p style="padding-left: 20px;">Unitatea producătoare: se indică numărul de înregistrare al unității de tratament sau de prelucrare.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) A se tăia, după caz.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p style="text-align: right;">Calificarea și titlul:</p> <p style="text-align: right;">Semnătura:</p>			

(k) capitolul 15 se înlocuiește cu următorul text:

„CAPITOLUL 15

**Certificat de sănătate**

*Pentru produsele din ouă care nu sunt destinate consumului uman, care ar putea fi utilizate ca materie primă furajeră și care sunt destinate expedierii în sau tranzitului prin <sup>(2)</sup> Uniunea Europeană*

**TARA**

**Certificat veterinar către UE**

<b>Partea I: Detalii referitoare la transportul expedit</b>	I.1. Expeditor Nume Adresa  Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală				
			I.4. Autoritatea competentă locală				
	I.5. Destinatar Nume Adresa  Cod poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de transport în UE Nume Adresa  Cod poștal Tel.				
	I.7. Țara de origine	Codul ISO	I.8. Regiunea de origine	I.9. Țara de destinație	Codul ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine  Nume Adresa  Nume Adresa  Nume Adresa		Numărul de autorizare  Numărul de autorizare  Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație  Nume Adresa  Cod poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării				
	I.15. Mijlocul de transport  Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				
			I.17.				
	I.18. Descrierea mărfurilor			I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produsului Ambientală <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>			I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>							
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță      Codul ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor  Numărul de autorizare al unităților      Numărul de pachete      Greutate netă      Numărul lotului Unitate producătoare							

TARA		Produse din ouă care nu sunt destinate consumului uman care ar putea fi utilizate ca hrană pentru animale	
Partea II: Certificare	II.	<b>Informații privind sănătatea</b>	II.a. Numărul de referință al certificatului
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 <sup>a</sup> ), în special articolul 10, și al Regulamentului (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 <sup>b</sup> ), în special anexa XIV capitolul I, și certific că produsele din ouă descrise mai sus:	II.b.
	II.1.	constau în produse din ouă care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;	
	II.2.	constau exclusiv în produse din ouă care nu sunt destinate consumului uman;	
	II.3.	au fost preparate și depozitate într-o instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 sau cu articolul 4 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (2), în vederea eliminării agenților patogeni;	
	II.4.	au fost preparate (derivate) exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:	
		( <sup>2</sup> ) <i>fie</i> [— subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman;]	
		( <sup>2</sup> ) <i>și/sau</i> [— produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]	
		( <sup>2</sup> ) <i>și/sau</i> [— următoarele materiale provenite de la animale terestre care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză: — subproduse de incubator; — ouă; — subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă;]	
	II.5.	au fost supuse procesării:	
	( <sup>2</sup> ) <i>fie</i> [în conformitate cu metoda de prelucrare ..... (4), stabilită în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011;]		
	( <sup>2</sup> ) <i>sau</i> [conform unei metode și unor parametri care să garanteze conformitatea produselor cu normele microbiologice prevăzute în anexa X capitolul I din Regulamentul (UE) nr. 142/2011;]		
	( <sup>2</sup> ) <i>sau</i> [în conformitate cu secțiunea X capitolele I și II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;]		
II.6.	autoritatea competentă a analizat o probă aleatorie imediat înainte de expediere și a constatat că respectă următoarele standarde (5): <i>Salmonella</i> : absență în 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0, <i>Enterobacteriaceae</i> : n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 în 1 g;		
II.7.	respectă standardele Uniunii privitoare la reziduurile substanțelor nocive sau care pot modifica caracteristicile organoleptice ale produsului sau care pot face ca utilizarea acestuia ca hrană pentru animale să fie periculoasă sau nocivă pentru sănătatea animală;		
II.8.	produsul finit a fost:		
	( <sup>2</sup> ) <i>fie</i> [ambalat în saci noi sau sterilizați;]		
	( <sup>2</sup> ) <i>sau</i> [transportat în vrac în recipiente sau în alte mijloace de transport care înainte de utilizare au fost curățate și dezinfectate minuțios cu ajutorul unui produs dezinfectant autorizat de autoritatea competentă;]		
	și pe care se aplică eticheta «NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN»;		
II.9.	produsul finit a fost depozitat în depozite închise;		
II.10.	produsul a fost supus tuturor măsurilor de precauție pentru a se evita contaminarea cu agenți patogeni după tratament.		
	<i>Observații</i>		
	<b>Partea I:</b>		
	— Rubrica I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.		

<b>ȚARA</b>		<b>Produse din ouă care nu sunt destinate consumului uman care ar putea fi utilizate ca hrană pentru animale</b>	
<b>II. Informații privind sănătatea</b>	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<p>— Rubrica I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.</p> <p>— Rubrica I.15: Trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau container și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În cazul descărcării și reîncărcării, expeditorul trebuie să informeze punctele de control la frontieră la intrarea în UE.</p> <p>— Rubrica I.19: Se utilizează codul corespunzător din Sistemul armonizat (SA) de la următoarele rubrici: 04.08, 23.09 sau 35.02.</p> <p>— Rubrica I.23: Pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>— Rubrica I.25: Uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile I.26 și I.27: Se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p><b>Partea II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) A se tăia, după caz.</p> <p>(<sup>3</sup>) JO L 139, 30.4.2004, p. 55.</p> <p>(<sup>4</sup>) Se introduce o metodă de la 1 la 5 sau metoda 7, după caz.</p> <p>(<sup>5</sup>) Unde:</p> <p>n = numărul de probe de analizat;</p> <p>m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii în totalitatea probelor este mai mic decât sau egal cu m;</p> <p>M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare; și</p> <p>c = numărul de probe la care numărul total de bacterii poate să aibă valori cuprinse între m și M, proba putând fi considerată încă acceptabilă în cazul în care numărul total de bacterii la celelalte probe este egal cu m sau mai mic.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Nume (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:"</p> <p>Calificarea și titlul:</p> <p>Semnătura:</p>			



11. În anexa XVI capitolul III, secțiunea 6 se înlocuiește cu următorul text:

„Secțiunea 6

**Controale oficiale privind hrănirea animalelor sălbatice și a anumitor animale din grădinile zoologice cu materiale de categoria 1**

Autoritatea competentă supraveghează starea de sănătate a animalelor de fermă din regiunea în care hrănirea este efectuată astfel cum se specifică în secțiunile 2, 3 și 4 din capitolul II din anexa VI și efectuează o supraveghere corespunzătoare a EST prin eșantionare și analize de laborator în vederea depistării EST.

Probele respective includ probe prelevate de la animale suspecte și de la animale de reproducere mai mature.”

---