



**REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2024/399 AL COMISIEI**

**din 29 ianuarie 2024**

**de modificare a anexei III la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 și a anexei II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/403 în ceea ce privește modelele de certificate pentru intrarea în Uniune a transporturilor de anumite produse de origine animală și de anumite categorii de animale**

**(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală <sup>(1)</sup>, în special articolul 7 alineatul (2) litera (a),

având în vedere Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”) <sup>(2)</sup>, în special articolul 238 alineatul (3) și articolul 239 alineatul (3),

având în vedere Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului din 15 martie 2017 privind controalele oficiale și alte activități oficiale efectuate pentru a asigura aplicarea legislației privind alimentele și furajele, a normelor privind sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și produsele de protecție a plantelor, de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 999/2001, (CE) nr. 396/2005, (CE) nr. 1069/2009, (CE) nr. 1107/2009, (UE) nr. 1151/2012, (UE) nr. 652/2014, (UE) 2016/429 și (UE) 2016/2031 ale Parlamentului European și ale Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 1/2005 și (CE) nr. 1099/2009 ale Consiliului și a Directivelor 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/CE și 2008/120/CE ale Consiliului și de abrogare a Regulamentelor (CE) nr. 854/2004 și (CE) nr. 882/2004 ale Parlamentului European și ale Consiliului, precum și a Directivelor 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE și 97/78/CE ale Consiliului și a Deciziei 92/438/CEE a Consiliului (Regulamentul privind controalele oficiale) <sup>(3)</sup>, și în special articolul 90 primul paragraf și articolul 126 alineatul (3),

având în vedere Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei din 27 februarie 2023 de completare a Regulamentului (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește aplicarea interdicției de utilizare a anumitor medicamente antimicrobiene la animale sau în cazul produselor de origine animală exportate din țări terțe în Uniune <sup>(4)</sup>, în special articolul 6,

întrucât:

- (1) Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 al Comisiei <sup>(5)</sup> stabilește norme privind modelele de certificate de sănătate animală prevăzute în Regulamentul (UE) 2016/429, certificatele oficiale prevăzute în Regulamentul (UE) 2017/625 și de certificate de sănătate animală/oficiale bazate pe regulamentele respective, necesare pentru intrarea în Uniune a anumitor transporturi de animale și de mărfuri.

<sup>(1)</sup> JO L 139, 30.4.2004, p. 55.

<sup>(2)</sup> JO L 84, 31.3.2016, p. 1.

<sup>(3)</sup> JO L 95, 7.4.2017, p. 1.

<sup>(4)</sup> JO L 116, 4.5.2023, p. 1.

<sup>(5)</sup> Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 al Comisiei din 16 decembrie 2020 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentelor (UE) 2016/429 și (UE) 2017/625 ale Parlamentului European și ale Consiliului în ceea ce privește modelele de certificate de sănătate animală, modelele de certificate oficiale și modelele de certificate de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune și circulația în interiorul Uniunii a transporturilor de anumite categorii de animale și mărfuri, certificarea oficială privind astfel de certificate și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 599/2004, a Regulamentelor de punere în aplicare (UE) nr. 636/2014 și (UE) 2019/628, a Directivei 98/68/CE și a Deciziilor 2000/572/CE, 2003/779/CE și 2007/240/CE (JO L 442, 30.12.2020, p. 1).

- (2) Mai precis, capitolele 1 (modelul „BOV”), 2 (modelul „OVI”), 3 (modelul „POR”), 4 (modelul „EQU”), 5 (modelul „RUF”), 7 (modelul „SUF”), 10 (modelul „RUM-MSM”), 11 (modelul „SUI-MSM”), 12 (modelul „NZ-TRANSIT-SG”), 13 (modelul „POU”), 15 (modelul „RAT”), 19 (modelul „E”), 20 (modelul „EP”), 23 (modelul „RM”), 24 (modelul „MP-PREP”), 25 (modelul „MPNT”), 26 (modelul „MPST”), 27 (modelul „CAS”), 28 (modelul „FISH-CRUST-HC”), 33 (modelul „MILK-RM”), 34 (modelul „MILK-RMP/NT”), 35 (modelul „DAIRY-PRODUCTS-PT”), 36 (modelul „DAIRY-PRODUCTS-ST”), 37 (modelul „COLOSTRUM”), 38 (modelul „COLOSTRUM-BP”), 45 (modelul „HON”) și 49 (modelul „PAO”) din anexa III la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 stabilesc modele de certificate pentru intrarea în Uniune a transporturilor de anumite produse de origine animală destinate consumului uman.
- (3) Este necesar ca atestările de sănătate publică ale modelelor respective să fie modificate pentru a reflecta dispozițiile prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2023/905 în ceea ce privește aplicarea interdicției de utilizare a anumitor medicamente antimicrobiene la animale sau în cazul produselor de origine animală exportate din țări terțe către Uniune. Prin urmare, este necesar ca modelele respective să fie modificate în consecință.
- (4) Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/403 al Comisiei <sup>(6)</sup> stabilește, printre altele, modelele de certificate sub formă de certificate de sănătate animală sau de certificate de sănătate animală/oficiale și modele de declarații oficiale pentru intrarea în Uniune a transporturilor de anumite categorii de animale terestre.
- (5) Mai precis, capitolele 1 (modelul „BOV-X”), 2 (modelul „BOV-Y”), 4 (modelul „OV/CAP-X”), 5 (modelul „OV/CAP-Y”), 7 (modelul „SUI-X”), 8 (modelul „SUI-Y”), 12 (modelul „CAM-CER”), 13 (modelul „EQUI-X”), 14 (modelul „EQUI-Y”), 22 (modelul „BPP”), 23 (modelul „BPR”), 29 (modelul „SP”), 30 (modelul „SR”) și 31 (modelul „POU- LT20”) din anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/403 stabilesc modelele de certificate pentru intrarea în Uniune a transporturilor de anumite categorii de animale terestre de la care se obțin produse alimentare.
- (6) Este necesar ca atestările de sănătate publică ale modelelor respective să fie modificate pentru a reflecta dispozițiile prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2023/905 în ceea ce privește aplicarea interdicției de utilizare a anumitor medicamente antimicrobiene la animale sau în cazul produselor de origine animală exportate din țări terțe către Uniune. Prin urmare, este necesar ca modelele respective să fie modificate în consecință.
- (7) Prin urmare, este necesar ca anexa III la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 și anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/403 să fie modificate în consecință.
- (8) Pentru a se evita orice perturbare a comerțului în ceea ce privește intrarea în Uniune a transporturilor de anumite produse de origine animală și de anumite categorii de animale vizate de modificările aduse prin prezentul regulament, este necesar ca utilizarea certificatelor eliberate în conformitate cu Regulamentele de punere în aplicare (UE) 2020/2235 și (UE) 2021/403, astfel cum erau aplicabile înainte de modificările aduse prin prezentul regulament, să fie autorizată în continuare în cursul unei perioade de tranziție, sub rezerva îndeplinirii anumitor condiții.
- (9) Regulamentul delegat (UE) 2023/905 prevede că condițiile de intrare în Uniune a transporturilor de animale sau de produse de origine animală care intră în domeniul său de aplicare trebuie să se aplice la 24 luni de la data aplicării regulamentului de punere în aplicare care include în certificatele de sănătate animală relevante și în certificatele de sănătate animală/oficiale relevante interdicția de utilizare a anumitor produse medicinale antimicrobiene la animale sau în cazul produselor de origine animală exportate din țări terțe către Uniune. Este necesar ca prezentul regulament să se aplice de la împlinirea a 6 luni de la intrarea lui în vigoare. Prin urmare, transporturile de anumite produse de origine animală și de anumite categorii de animale care intră în Uniune din țări terțe trebuie să fie însoțite de certificate în conformitate cu cerințele stabilite în prezentul regulament începând cu 3 septembrie 2026.
- (10) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale,

<sup>(6)</sup> Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/403 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentelor (UE) 2016/429 și (UE) 2017/625 ale Parlamentului European și ale Consiliului în ceea ce privește modelele de certificate de sănătate animală și modelele de certificate de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune și circulația între statele membre a transporturilor de anumite categorii de animale terestre și de material germinativ provenit de la acestea, certificarea oficială privind astfel de certificate și de abrogare a Deciziei 2010/470/UE (JO L 113, 31.3.2021, p. 1).

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

*Articolul 1*

Anexa III la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 se modifică în conformitate cu partea 1 din anexa la prezentul regulament.

*Articolul 2*

Anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/403 se modifică în conformitate cu partea 2 din anexa la prezentul regulament.

*Articolul 3*

(1) Pentru o perioadă de tranziție până la 3 decembrie 2024, în ceea ce privește transporturile de anumite produse de origine animală destinate consumului uman, utilizarea certificatelor eliberate în conformitate cu modelele prevăzute în capitolele 1, 2, 3, 4, 5, 7, 10, 11, 12, 13, 15, 19, 20, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 45 și 49 din anexa III la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235, astfel cum era aplicabil înainte de modificările aduse regulamentului de punere în aplicare respectiv prin prezentul regulament, continuă să fie autorizată pentru intrarea în Uniune, cu condiția ca certificatele respective să fi fost eliberate cel târziu la 3 septembrie 2024.

(2) Pentru o perioadă de tranziție până la 3 decembrie 2024, în ceea ce privește transporturile de anumite categorii de animale terestre de la care se obțin produse alimentare, utilizarea certificatelor eliberate în conformitate cu modelele prevăzute în capitolele 1, 2, 4, 5, 7, 8, 12, 13, 14, 22, 23, 29, 30 și 31 din anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/403, astfel cum era aplicabil înainte de modificările aduse respectivului regulament de punere în aplicare prin prezentul regulament, continuă să fie autorizată pentru intrarea în Uniune, cu condiția ca certificatele respective să fi fost eliberate cel târziu la 3 septembrie 2024.

*Articolul 4*

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

Se aplică de la 3 septembrie 2024.

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

Adoptat la Bruxelles, 29 ianuarie 2024.

Pentru Comisie  
Președinta  
Ursula VON DER LEYEN

## ANEXĂ

## PARTEA 1

Anexa III la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 se modifică după cum urmează:

1. În capitolul 1 (modelul „BOV”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(16)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii proaspete de bovine domestice (inclusiv speciile *Bison* și *Bubalus* și hibrizii acestora) descrisă în partea I a fost realizată în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că animalelor de la care este derivată carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(16)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

2. În capitolul 2 (modelul „OVI”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(13)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii proaspete de ovine și de caprine domestice (*Ovis aries* și *Capra hircus*) descrisă în partea I a fost realizată în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că animalelor de la care provine carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(13)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

3. În capitolul 3 (modelul „POR”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(9)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii proaspete provenită de la porcine domestice (*Sus scrofa*) descrisă în partea I a fost realizată în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că animalelor de la care este derivată carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor

rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(9)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

4. În capitolul 4 (modelul „EQU”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(3)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii proaspete de solipede domestice (*Equus caballus*, *Equus asinus* și hibridii acestora) descrisă în partea I a fost realizată în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că animalelor de la care este derivată carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(3)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

5. În capitolul 5 (modelul „RUF”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(12)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii proaspete de animale din familia *Bovidae* (cu excepția bovinelor, ovinelor și caprinelor domestice), de camelide și de cervide crescute ca vânat de crescătorie, descrisă în partea I, a fost realizată în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că animalelor de la care provine carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(12)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

6. În capitolul 7 (modelul „SUF”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(7)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii proaspete de animale crescute ca vânat de crescătorie din rase sălbatice de porcine sau din familia *Tayassuidae*, descrisă în partea I, a fost realizată în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că animalelor de la care provine carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o

țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(7)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

7. În capitolul 10 (modelul „RUM-MSM”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(6)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii separate mecanic]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii, separate mecanic, de rumegătoare domestice, descrisă în partea I, a fost realizată în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că animalelor de la care este derivată carnea separată mecanic nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(6)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

8. În capitolul 11 (modelul „SUI-MSM”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(6)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii separate mecanic]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii, separate mecanic, de porcine domestice, descrisă în partea I, a fost realizată în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că animalelor de la care este derivată carnea separată mecanic nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(6)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

9. În capitolul 12 (modelul „NZ-TRANSIT-SG”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se adaugă următoarea parte II.3:

„<sup>(5) (6)</sup> [II.3. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei**

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii proaspete descrisă în partea I a fost realizată în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de la care provine carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarele note:

„<sup>(5)</sup> Se elimină dacă nu se aplică.

<sup>(6)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

10. În capitolul 13 (modelul „POU”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(4) (10)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [*A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete*]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii proaspete provenită de la păsări de curte, altele decât ratitele, descrisă în partea I, a fost realizată în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că animalelor de la care este derivată carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(10)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

11. În capitolul 15 (modelul „RAT”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1. a:

„<sup>(3) (10)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [*A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete*]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii proaspete de ratite, descrisă în partea I, a fost realizată în conformitate cu cerințele respective, în particular, că animalelor de la care este derivată carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(10)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

12. În capitolul 19 (modelul „E”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(4) (5)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a ouălor]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că ouăle descrise în partea I au fost obținute în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că efectivelor de găini ouătoare de la care au fost obținute ouăle nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarele note:

„<sup>(4)</sup> Se elimină dacă nu se aplică.

<sup>(5)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

13. În capitolul 20 (modelul „EP”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(3) (4)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor din ouă]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că produsele din ouă descrise în partea I au fost obținute în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că efectivelor de găini ouătoare de la care au fost obținute ouăle nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(4)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

14. În capitolul 23 (modelul „RM”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(2) (3)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a cărnii proaspete]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea cărnii proaspete de iepuri de crescătorie descrisă în partea I a fost realizată în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de la care este derivată carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare



(UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ea provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarele note:

„<sup>(2)</sup> Se elimină dacă nu se aplică.

<sup>(3)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

15. În capitolul 24 (modelul „MP-PREPM”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(2) (9)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a preparatelor din carne]

Subsemnatul, am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că preparatele din carne descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de la care este derivată carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(9)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

16. În capitolul 25 (modelul „MPNT”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1) (12)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor din carne]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că produsele din carne, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele, descrise în partea I, au fost produse în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că animalelor de la care provine carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(12)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

17. În capitolul 26 (modelul „MPST”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1) (13)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor din carne]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că produsele din carne, inclusiv grăsimi animale topite și jumări, extracte de carne și stomacuri, vezici și intestine tratate, altele decât membranele, descrise în partea I, au fost produse în conformitate cu respectivele cerințe și, în particular, că animalelor de la care provine carnea nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(13)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

18. În capitolul 27 (modelul „CAS”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)</sup><sup>(4)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a membranelor]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că membranele descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor din care sunt derivate membranele nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(4)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

19. În capitolul 28 (modelul „FISH-CRUST-HC”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(4)</sup><sup>(13)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor pescărești]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că produsele pescărești provenite din acvacultură, descrise în partea I, au fost produse în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de acvacultură de la care au fost obținute produsele respective nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(13)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

20. În capitolul 33 (modelul „MILK-RM”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(4)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a laptelui crud]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că laptele crud descris în partea I a fost produs în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de la care a fost obținut laptele crud nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că el provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(4)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

21. În capitolul 34 (modelul „MILK-RMP/NT”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(4)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor lactate]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că produsul lactat fabricat din lapte crud, descris în partea I, a fost produs în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de la care a fost obținut laptele crud nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că el provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(4)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

22. În capitolul 35 (modelul „DAIRY-PRODUCTS-PT”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(4)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor lactate]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că produsul lactat descris în partea I a fost produs în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de la care a fost obținut laptele crud nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că el provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(4)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

23. În capitolul 36 (modelul „DAIRY-PRODUCTS-ST”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(4)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor lactate]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că produsul lactat descris în partea I a fost produs în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de la care a fost obținut laptele crud nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că el provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(4)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

24. În capitolul 37 (modelul „COLOSTRUM”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(5)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a colostrului]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că producerea colostrului descris în partea I a fost realizată în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de la care a fost obținut colostrul nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că el provine dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(5)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

25. În capitolul 38 (modelul „COLOSTRUM-BP”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(5)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor pe bază de colostru]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că produsele pe bază de colostru descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de la care au fost obținute produsele pe bază de colostru nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel

cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(5)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

26. În capitolul 45 (modelul „HON”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(3)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a mierii și a altor produse de apicultură]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că mierea și alte produse apicole descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor de la care au fost obținute mierea și alte produse apicole nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în note, se adaugă următoarele note la partea II:

„<sup>(3)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

27. În capitolul 49 (modelul „PAO”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(2)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a produselor]

Subsemnatul, declar că am luat la cunoștință cerințele relevante din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului și din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei și certific prin prezenta că produsele descrise în partea I au fost produse în conformitate cu cerințele respective și, în particular, că animalelor din care sunt derivate produsele nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) se inserează următoarele note la partea II:

**„Partea II:**

<sup>(1)</sup> Se elimină dacă nu se aplică.

<sup>(2)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”.

PARTEA 2

Anexa II la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/403 se modifică după cum urmează:

1. În capitolul 1 (modelul „BOV-X”), partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(15)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(15)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

2. Capitolul 2 (modelul „BOV-Y”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(13)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(13)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

3. Capitolul 4 (modelul „OV/CAP-X”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(12)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(12)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

4. Capitolul 5 (modelul „OV/CAP-Y”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(11)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienulelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(11)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

5. Capitolul 7 (modelul „SUI-X”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(11)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** *[A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]*]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(11)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

6. Capitolul 8 (modelul „SUI-Y”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(11)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** *[A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]*]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(11)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

7. Capitolul 12 (modelul „CAM/CER”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(1)(10)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** *[A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]*]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.]”;

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(10)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

8. Capitolul 13 (modelul „EQUI-X”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.6.a:

„<sup>(1)(10)</sup> [II.6.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** *[A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]*]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];”

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(10)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

9. Capitolul 14 (modelul „EQUI-Y”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.6.a:

„<sup>(3) (8)</sup> [II.6.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];”

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(8)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

10. Capitolul 22 (modelul „BPP”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(3) (18)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];”

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(18)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

11. Capitolul 23 (modelul „BPR”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) titlul se modifică după cum urmează:

„CAPITOLUL 23

**MODEL DE CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ/OFICIAL PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A RATITELOR DE REPRODUCȚIE ȘI A RATITELOR PENTRU PRODUCȚIE (MODEL «BPR»);**

(b) se adaugă următoarea parte II.2:

„<sup>(2) (13)</sup> [II.2. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că [ratitelor de reproducție]<sup>(2)</sup> [ratitelor pentru producție]<sup>(2)</sup> nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în



Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(c) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(13)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

12. Capitolul 29 (modelul „SP”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(3) (15)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(15)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

13. Capitolul 30 (modelul „SR”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(3) (12)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(12)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”

14. Capitolul 31 (modelul „POU- LT20”) partea II se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea parte II.1.a:

„<sup>(2) (20)</sup> [II.1.a. **Atestare în ceea ce privește Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei** [A se elimina dacă Uniunea nu este destinația finală a animalelor]

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific prin prezenta că animalelor descrise în partea I nu li s-au administrat medicamente antimicrobiene pentru stimularea creșterii sau pentru creșterea producției sau medicamente antimicrobiene care conțin un antimicrobian inclus în lista antimicrobienelor rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei, astfel cum se prevede la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/905 al Comisiei, precum și că ele provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia listată în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/905.];

(b) în notele aferente părții II, se adaugă următoarea notă:

„<sup>(20)</sup> Se aplică transporturilor care intră în Uniune începând cu 3 septembrie 2026.”