

Den här texten är endast avsedd som ett dokumentationshjälpmedel och har ingen rättslig verkan. EU-institutionerna tar inget ansvar för innehållet. De autentiska versionerna av motsvarande rättsakter, inklusive ingresserna, publiceras i Europeiska unionens officiella tidning och finns i EUR-Lex. De officiella texterna är direkt tillgängliga via länkarna i det här dokumentet

**► B KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2020/2235
av den 16 december 2020**

om fastställande av tillämpningsföreskrifter för Europaparlamentets och rådets förordningar (EU) 2016/429 och (EU) 2017/625 vad gäller förslagor till djurhälsointyg, förslagor till officiella intyg och förslagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen och förflyttningar inom unionen av sändningar av vissa kategorier av djur och varor samt officiellt intygande avseende sådana intyg, och om upphävande av förordning (EG) nr 599/2004, genomförandeförordningarna (EU) nr 636/2014 och (EU) 2019/628, direktiv 98/68/EG och besluten 2000/572/EG, 2003/779/EG och 2007/240/EG

(Text av betydelse för EES)

(EUT L 442, 30.12.2020, s. 1)

Ändrad genom:

| | | Officiella tidningen | | |
|--------------------|--|----------------------|------|-----------|
| | | nr | sida | datum |
| ► <u>M1</u> | Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/617 av den 14 april 2021 | L 131 | 41 | 16.4.2021 |
| ► <u>M2</u> | Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/619 av den 15 april 2021 | L 131 | 72 | 16.4.2021 |
| ► <u>M3</u> | Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/1329 av den 10 augusti 2021 | L 288 | 48 | 11.8.2021 |
| ► <u>M4</u> | Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/1469 av den 10 september 2021 | L 321 | 21 | 13.9.2021 |
| ► <u>M5</u> | Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/1471 av den 18 augusti 2021 | L 326 | 1 | 15.9.2021 |



**KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU)
2020/2235**

av den 16 december 2020

om fastställande av tillämpningsföreskrifter för Europaparlamentets och rådets förordningar (EU) 2016/429 och (EU) 2017/625 vad gäller förslagor till djurhälsointyg, förslagor till officiella intyg och förslagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen och förflyttningar inom unionen av sändningar av vissa kategorier av djur och varor samt officiellt intygande avseende sådana intyg, och om upphävande av förordning (EG) nr 599/2004, genomförandeförordningarna (EU) nr 636/2014 och (EU) 2019/628, direktiv 98/68/EG och besluten 2000/572/EG, 2003/779/EG och 2007/240/EG

(Text av betydelse för EES)

Artikel 1

Innehåll och tillämpningsområde

1. I denna förordning fastställs bestämmelser om de djurhälsointyg som föreskrivs i förordning (EU) 2016/429, de officiella intyg som föreskrivs i förordning (EU) 2017/625 och de kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg som grundas på dessa förordningar vad gäller utfärdande och ersättning av de intyg som krävs för införsel till unionen ⁽¹⁾ och förflyttningar inom unionen och mellan medlemsstater av vissa sändningar av djur och varor (nedan tillsammans kallade *intygen*).

2. I denna förordning fastställs standardförslagor till djurhälsointyg, officiella intyg eller kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg

a) för förflyttning mellan medlemsstater eller inom unionen av djur, produkter av animaliskt ursprung och avelsmaterial från dessa djur samt anmärkningar för ifyllandet av dessa intyg,

b) för införsel till unionen av djur, produkter av animaliskt ursprung, sammansatta produkter, avelsmaterial, animaliska biprodukter, groddar avsedda att användas som livsmedel och frön avsedda för produktion av groddar avsedda att användas som livsmedel samt anmärkningar för ifyllandet av dessa intyg.

3. I denna förordning fastställs förslagor till intyg i form av djurhälsointyg, officiella intyg eller kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg samt en förlaga till privat intyg för följande djur och varor avsedda att användas som livsmedel enligt följande:

⁽¹⁾ I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska vid tillämpning av denna förordning hänvisningar till "unionen" inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

▼B

- a) Förlagor till intyg för förflyttning inom unionen av följande varor avsedda att användas som livsmedel:
- i) Produkter av animaliskt ursprung från landlevande djur som får flyttas från en restriktionszon som omfattas av nödatgärder eller sjukdomsbekämpningsåtgärder eller som härrör från djurarter som omfattas av sådana åtgärder.
 - ii) Icke avhudat frilevande storvilt.
- b) Förlagor till intyg för införsel till unionen av följande djur och varor avsedda att användas som livsmedel:
- i) Produkter av animaliskt ursprung och sammansatta produkter för vilka ett sådant intyg krävs i enlighet med artikel 13 i delegerad förordning (EU) 2019/625.
 - ii) Vissa levande vattenlevande djur och produkter av animaliskt ursprung för vilka ett sådant intyg krävs i enlighet med artikel 3 första stycket c i delegerad förordning (EU) 2020/692.
 - iii) Levande insekter och levande snäckor.
- c) En förlaga till intyg för groddar och frön avsedda för produktion av groddar.
- d) En förlaga till intyg för transitering genom unionen till ett tredjeland, antingen direkt eller efter lagring i unionen, av sammansatta produkter avsedda att användas som livsmedel.
- e) Förlagor till intyg vid besiktning före slakt på den jordbruksanläggning som djuren kommer från eller vid nödslakt utanför slakteriet.
- f) En förlaga till privat intyg för undertecknande av den importerande livsmedelsföretagaren avseende lagringstålga sammansatta produkter som innehåller andra bearbetade produkter av animaliskt ursprung än bearbetat kött, när dessa sammansatta produkter förs in till unionen.

*Artikel 2***Definitioner**

I denna förordning gäller följande definitioner:

1. *slakteri*: slakteri enligt definitionen i punkt 1.16 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.

▼B

2. *grodlår*: grodlår enligt definitionen i punkt 6.1 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004 samt grodlår från djur av släktet *Pelophylax* i familjen Ranidae och av släktena *Limnonectes*, *Fejervarya* och *Hoplobatrachus* i familjen Dicroglossidae.
3. *snäckor*: snäckor enligt definitionen i punkt 6.2 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004 och alla andra snäckor i familjerna Helicidae, Hygromiidae och Sphincterochilidae.
4. *insekter*: insekter enligt definitionen i artikel 2.17 i delegerad förordning (EU) 2019/625.
5. *kylfartyg*: kylfartyg enligt definitionen i artikel 2.26 i delegerad förordning (EU) 2019/625.
6. *frysartyg*: frysartyg enligt definitionen i punkt 3.3 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.
7. *fabriksfartyg*: fabriksfartyg enligt definitionen i punkt 3.2 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.
8. *leveranscentral*: leveranscentral enligt definitionen i punkt 2.7 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.
9. *vilthanteringsanläggning*: vilthanteringsanläggning enligt definitionen i punkt 1.18 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.
10. *styckningsanläggning*: styckningsanläggning enligt definitionen i punkt 1.17 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.
11. *groddar*: groddar enligt definitionen i artikel 2 första stycket a i genomförandeförordning (EU) nr 208/2013.

*Artikel 3***Standardförlagor till intyg för förflyttning inom unionen och mellan medlemsstater och för införsel till unionen**

1. Förlagorna till intyg för förflyttning av djur och produkter mellan medlemsstater eller inom unionen ska innehålla poster för de uppgifter som anges i standardförlagan i kapitel 1 i bilaga I.
2. Förlagorna till intyg för införsel till unionen av djur, produkter av animaliskt ursprung, sammansatta produkter, avelsmaterial, animaliska biprodukter, groddar avsedda att användas som livsmedel och frön avsedda för produktion av groddar avsedda att användas som livsmedel ska innehålla poster för de uppgifter som anges i standardförlagan i kapitel 3 i bilaga I.

▼B*Artikel 4***Ifyllande av intyg för djur och varor avsedda att användas som livsmedel**

1. Intygen för förflyttning av djur och varor avsedda att användas som livsmedel inom unionen eller mellan medlemsstater ska fyllas i och undertecknas av den officiella veterinären eller intygsgivaren i enlighet med de förklarande anmärkningarna i kapitel 2 i bilaga I.

2. Intygen för införsel till unionen av djur, produkter av animaliskt ursprung, sammansatta produkter, groddar avsedda att användas som livsmedel och frön avsedda för produktion av groddar avsedda att användas som livsmedel ska fyllas i och undertecknas av den officiella veterinär eller den intygsgivare som den behöriga myndigheten i ett tredjeland har bemyndigat att underteckna tillämpliga intyg i enlighet med de förklarande anmärkningarna i kapitel 4 i bilaga I.

3. De aktörer som ansvarar för de sändningar som avses i punkterna 1 och 2 ska lämna uppgifter om beskrivningen av dessa sändningar till den behöriga myndigheten enligt beskrivningen i del I i de förslag till intyg som fastställs i bilagorna II, III och IV.

4. Vid tillämpning av denna förordning ska den behöriga myndigheten säkerställa att de intyg som innehåller ett djurhälsointyg undertecknas av den officiella veterinären.

*Artikel 5***Intygskrav för sändningar av djur och varor avsedda att användas som livsmedel**

1. Den officiella veterinären eller intygsgivaren ska fylla i intyg för sändningar av djur och varor avsedda att användas som livsmedel i enlighet med följande krav:
 - a) Intyget ska ha undertecknats av den officiella veterinären eller intygsgivaren och vara försett med den officiella stämpeln. Underskriften och stämpeln, med undantag av präglade stämplat och vattensämplat, ska ha en annan färg än den tryckta texten.

 - b) Om intyget innehåller flera eller alternativa påståenden ska de påståenden som inte är tillämpliga strykas över, paraferas och stämplas av den officiella veterinären eller intygsgivaren, eller helt tas bort från intyget.

 - c) Intyget ska bestå av något av följande:
 - i) Ett enda blad.

▼B

- ii) Flera odelbara blad som tillsammans utgör en helhet.
 - iii) En serie sidor som alla är numrerade så att det framgår att en viss sida ingår i en bestämd serie.
- d) Om intyget består av en serie sidor enligt led c iii ska varje sida vara försedd med den unika kod som avses i artikel 89.1 a i förordning (EU) 2017/625, den officiella veterinärens eller intyggivarens underskrift och den officiella stämpeln.
- e) Intyg som avser förflyttning av sändningar inom unionen eller mellan medlemsstater ska åtfölja sändningen till destinationsorten i unionen.
- f) Intyg som avser införsel av sändningar till unionen ska uppvisas för den behöriga myndigheten vid den gränskontrollstation för införsel till unionen där sändningen är föremål för offentlig kontroll.
- g) Intyget ska utfärdas innan den sändning som intyget avser lämnar den intygsutfärdande behöriga myndighetens kontroll.
- h) Intyg som avser införsel till unionen ska upprättas på det officiella språket, eller på något av de officiella språken, i den medlemsstat där gränskontrollstationen för införsel till unionen är belägen.
2. Genom undantag från punkt 1 h får en medlemsstat godta att intygen upprättas på något annat officiellt språk i unionen och vid behov åtföljs av en bestyrkt översättning.
3. Punkt 1 a–e ska inte tillämpas på elektroniska intyg som utfärdas i enlighet med kraven i artikel 39.1 i genomförandeförordning (EU) 2019/1715.
4. Punkt 1 b, c och d ska inte tillämpas på intyg som utfärdas i pappersform och ifylls i och skrivs ut från Traces.

*Artikel 6***Ersättning av intyg för sändningar av djur och varor avsedda att användas som livsmedel**

1. De behöriga myndigheterna får utfärda ersättningsintyg för sändningar av djur och varor avsedda att användas som livsmedel endast om det ursprungliga intyget innehåller administrativa fel, har skadats eller gått förlorat.

▼B

2. Den behöriga myndigheten får i ersättningsintyget inte ändra de uppgifter i det ursprungliga intyget som gäller identifieringen av sändningen, dess spårbarhet och de garantier som ges för sändningen.

3. Den behöriga myndigheten ska i ersättningsintyget
 - a) ge en tydlig hänvisning till den unika kod som avses i artikel 89.1 a i förordning (EU) 2017/625 och datumet för utfärdande av det ursprungliga intyget samt tydligt ange att det ersätter det ursprungliga intyget,
 - b) ange ett nytt intygsnummer som skiljer sig från numret på det ursprungliga intyget,
 - c) ange datumet för utfärdande av ersättningsintyget, i stället för datumet för utfärdande av det ursprungliga intyget,
 - d) tillhandahålla ett originaldokument utfärdat i pappersform, utom när det gäller elektroniska ersättningsintyg som lämnas in via Traces.

4. Vid införsel av sändningar till unionen får den behöriga myndigheten vid gränskontrollstationen för införsel till unionen avstå från att begära att den aktör som ansvarar för sändningen tillhandahåller ett ersättningsintyg om uppgifterna om mottagaren, importören, gränskontrollstationen för införsel till unionen eller transportmedlet ändras efter det att intyget har utfärdats och de nya uppgifterna lämnas av den aktör som ansvarar för sändningen.

Artikel 7

Förlaga till djurhälsointyg och förlaga till officiellt intyg för förflyttning inom unionen och mellan medlemsstater av vissa produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel

1. Det djurhälsointyg enligt artikel 1.3 a i som ska användas vid förflyttning inom unionen av produkter av animaliskt ursprung som får förflyttas från en restriktionszon som omfattas av nödåtgärder eller sjukdomsbekämpningsåtgärder eller som härrör från djurarter som omfattas av sådana åtgärder ska överensstämja med förlagan INTRA-EMERGENCY och upprättas enligt förlagan i kapitel 1 i bilaga II.

2. Det officiella intyg enligt artikel 1.3 a ii som ska användas vid förflyttning mellan medlemsstater av icke avhudat frilevande storvilt avsett att användas som livsmedel ska överensstämja med förlagan INTRA-UNSKINNED LARGE WILD GAME och upprättas enligt förlagan i kapitel 2 i bilaga II.

▼B*Artikel 8***Förlagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen av färskt kött från hov- och klövdjur avsett att användas som livsmedel**

De kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska användas vid införsel till unionen av färskt kött från hov- och klövdjur avsett att användas som livsmedel ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörda djurarter och produkt-kategorier:

- a) BOV, enligt förlagan i kapitel 1 i bilaga III, för färskt kött från tama nötkreatur avsett att användas som livsmedel, med undantag av maskinurbenat kött.
- b) OVI, enligt förlagan i kapitel 2 i bilaga III, för färskt kött från tama får och getter avsett att användas som livsmedel, med undantag av maskinurbenat kött.
- c) POR, enligt förlagan i kapitel 3 i bilaga III, för färskt kött från tamsvin avsett att användas som livsmedel, med undantag av maskinurbenat kött.
- d) EQU, enligt förlagan i kapitel 4 i bilaga III, för färskt kött från tama hovdjur (*Equus caballus*, *Equus asinus* och korsningar av dessa) avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött.
- e) RUF, enligt förlagan i kapitel 5 i bilaga III, för färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjorddjur som hålls som hägnat vilt avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött.
- f) RUW, enligt förlagan i kapitel 6 i bilaga III, för färskt kött från vilda djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjorddjur avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött.
- g) SUF, enligt förlagan i kapitel 7 i bilaga III, för färskt kött från djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött.

▼B

- h) SUW, enligt förlagan i kapitel 8 i bilaga III, för färskt kött från vilda djur av vildsvinsraser och vilda djur i familjen Tayassuidae avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött.

- i) EQW, enligt förlagan i kapitel 9 i bilaga III, för färskt kött från frilevande hovdjur av undersläktet *Hippotigris* (zebra) avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött.

- j) RUM-MSM, enligt förlagan i kapitel 10 i bilaga III, för maskinurbenat kött från tama idisslare avsett att användas som livsmedel.

- k) SUI-MSM, enligt förlagan i kapitel 11 i bilaga III, för maskinurbenat kött från tamsvin avsett att användas som livsmedel.

- l) NZ-TRANSIT-SG, enligt förlagan i kapitel 12 i bilaga III, för färskt kött avsett att användas som livsmedel, som har sitt ursprung i Nya Zeeland och transiteras genom Singapore och som lossas och eventuellt lagras och omlastas före införsel till unionen.

*Artikel 9***Förlagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen av kött från fjäderfä, strutsfåglar och annat fjädervilt samt ägg och äggprodukter avsedda att användas som livsmedel**

De kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska användas vid införsel till unionen av kött från fjäderfä, strutsfåglar och annat fjädervilt samt ägg och äggprodukter avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörda djurarter och produktkategorier:

- a) POU, enligt förlagan i kapitel 13 i bilaga III, för färskt kött från andra fjäderfä än strutsfåglar avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött.

- b) POU-MI/MSM, enligt förlagan i kapitel 14 i bilaga III, för malet kött och maskinurbenat kött från andra fjäderfä än strutsfåglar avsett att användas som livsmedel.

▼B

- c) RAT, enligt förlagan i kapitel 15 i bilaga III, för färskt kött från strutsfåglar avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött.

- d) RAT-MI/MSM, enligt förlagan i kapitel 16 i bilaga III, för malet kött och maskinurbenat kött från strutsfåglar avsett att användas som livsmedel.

- e) GBM, enligt förlagan i kapitel 17 i bilaga III, för färskt kött från fjädervilt avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött.

- f) GBM-MI/MSM, enligt förlagan i kapitel 18 i bilaga III, för malet kött och maskinurbenat kött från fjädervilt avsett att användas som livsmedel.

- g) E, enligt förlagan i kapitel 19 i bilaga III, för ägg avsedda att användas som livsmedel.

- h) EP, enligt förlagan i kapitel 20 i bilaga III, för äggprodukter avsedda att användas som livsmedel.

*Artikel 10***Förlagor till officiella intyg och förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från vilda harar och kaniner (Leporidae), vissa vilda landlevande däggdjur och hägnade kaniner avsett att användas som livsmedel, med undantag av maskinurbenat kött**

De officiella intyg och det kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska användas vid införsel till unionen av färskt kött från vilda harar och kaniner (Leporidae), vissa vilda landlevande däggdjur och hägnade kaniner avsett att användas som livsmedel, med undantag av maskinurbenat kött, ska överensstämja med en av följande förlagor, beroende på berörda djurarter och produktkategorier:

- a) WL, enligt förlagan i kapitel 21 i bilaga III, för färskt kött från vilda harar och kaniner (Leporidae) avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött, maskinurbenat kött och slaktbiprodukter förutom oflådda och icke urtagna harar och kaniner.

- b) WM, enligt förlagan i kapitel 22 i bilaga III, för färskt kött från andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur, harar och kaniner (Leporidae) avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött.

▼B

- c) RM, enligt förlagan i kapitel 23 i bilaga III, för färskt kött från hägnade kaniner avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött.

*Artikel 11***Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av köttberedningar avsedda att användas som livsmedel**

Det kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska användas vid införsel till unionen av köttberedningar avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan MP-PREP och upprättas enligt förlagan i kapitel 24 i bilaga III.

*Artikel 12***Förlagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen av köttprodukter avsedda att användas som livsmedel, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster)**

De kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska användas vid införsel till unionen av köttprodukter avsedda att användas som livsmedel, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster), ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörda djurarter och produktkategorier:

- a) MPNT, enligt förlagan i kapitel 25 i bilaga III, för köttprodukter avsedda att användas som livsmedel, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster), vilka inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling.
- b) MPST, enligt förlagan i kapitel 26 i bilaga III, för köttprodukter avsedda att användas som livsmedel, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster), vilka måste genomgå en särskild riskreducerande behandling.

*Artikel 13***Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av fjälster avsedda att användas som livsmedel**

Det kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska användas vid införsel till unionen av fjälster avsedda att användas som livsmedel ska överensstämja med förlagan CAS och upprättas enligt förlagan i kapitel 27 i bilaga III.

*Artikel 14***Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg och förlagor till officiella intyg för införsel till unionen av levande fisk, levande kräftdjur, produkter av animaliskt ursprung från dessa djur och vissa fiskeriprodukter avsedda att användas som livsmedel**

1. Det kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska användas vid införsel till unionen av levande fisk, levande kräftdjur och produkter av animaliskt ursprung från dessa djur avsedda att användas som livsmedel ska överensstämja med förlagan FISH-CRUST-HC och upprättas enligt förlagan i kapitel 28 i bilaga III.

2. Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska användas för fiskeriprodukter som är avsedda att användas som livsmedel, som fångats av fartyg som för en medlemsstats flagg och som transporterats genom tredjeländer med eller utan lagring ska överensstämja med förlagan EU-FISH och upprättas enligt förlagan i kapitel 29 i bilaga III.

3. Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska undertecknas av befälhavaren och användas vid införsel till unionen av fiskeriprodukter eller fiskeriprodukter som härrör från musslor som är avsedda att användas som livsmedel och som förs in till unionen direkt från ett kylfartyg, frysfartyg eller fabriksfartyg som för ett tredjelands flagg i enlighet med artikel 11.3 i delegerad förordning (EU) 2019/625 ska överensstämja med förlagan FISH/MOL-CAP och upprättas enligt förlagan i kapitel 30 i bilaga III.

*Artikel 15***Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg och förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av levande musslor, tagghudingar, manteldjur och marina snäckor samt produkter av animaliskt ursprung från dessa djur och vissa bearbetade musslor avsedda att användas som livsmedel**

1. Det kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska användas vid införsel till unionen av levande musslor, tagghudingar, manteldjur och marina snäckor samt produkter av animaliskt

▼B

ursprung från dessa djur avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan MOL-HC och upprättas enligt förlagan i kapitel 31 i bilaga III.

2. Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska användas vid införsel till unionen av bearbetade musslor av arten *Acanthocardia tuberculatum* avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan MOL-AT och upprättas enligt förlagan i kapitel 32 i bilaga III.

*Artikel 16***Förlagor till kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen av obehandlad mjölk, mjölkprodukter, råmjölk och råmjölksbaserade produkter avsedda att användas som livsmedel**

De kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b ii som ska användas vid införsel till unionen av obehandlad mjölk, mjölkprodukter, råmjölk och råmjölksbaserade produkter avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörda djurarter och produktkategorier:

- a) MILK-RM, enligt förlagan i kapitel 33 i bilaga III, för obehandlad mjölk avsedd att användas som livsmedel.
- b) MILK-RMP/NT, enligt förlagan i kapitel 34 i bilaga III, för mjölkprodukter som är avsedda att användas som livsmedel och som framställts av obehandlad mjölk eller som inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling.
- c) DAIRY-PRODUCTS-PT, enligt förlagan i kapitel 35 i bilaga III, för mjölkprodukter som är avsedda att användas som livsmedel och som måste pastöriseras.
- d) DAIRY-PRODUCTS-ST, enligt förlagan i kapitel 36 i bilaga III, för mjölkprodukter som är avsedda att användas som livsmedel och som måste genomgå en annan särskild riskreducerande behandling än pastörisering.
- e) COLOSTRUM, enligt förlagan i kapitel 37 i bilaga III, för råmjölk avsedd att användas som livsmedel.
- f) COLOSTRUM-BP, enligt förlagan i kapitel 38 i bilaga III, för råmjölksbaserade produkter avsedda att användas som livsmedel.

▼B*Artikel 17***Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av kylda, frysta eller beredda grodlår avsedda att användas som livsmedel**

Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b i som ska användas vid införsel till unionen av kylda, frysta eller beredda grodlår avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan FRG och upprättas enligt förlagan i kapitel 39 i bilaga III.

*Artikel 18***Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av snäckor avsedda att användas som livsmedel**

Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b iii som ska användas vid införsel till unionen av snäckor avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan SNS och upprättas enligt förlagan i kapitel 40 i bilaga III.

*Artikel 19***Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av gelatin avsett att användas som livsmedel**

Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b i som ska användas vid införsel till unionen av gelatin avsett att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan GEL och upprättas enligt förlagan i kapitel 41 i bilaga III.

*Artikel 20***Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av kollagen avsett att användas som livsmedel**

Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b i som ska användas vid införsel till unionen av kollagen avsett att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan COL och upprättas enligt förlagan i kapitel 42 i bilaga III.

*Artikel 21***Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av råvaror för framställning av gelatin och kollagen avsett att användas som livsmedel**

Det kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b i som ska användas vid införsel till unionen av råvaror för framställning av gelatin och kollagen avsett att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan RCG och upprättas enligt förlagan i kapitel 43 i bilaga III.

▼B*Artikel 22***Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av behandlade råvaror för framställning av gelatin och kollagen avsett att användas som livsmedel**

Det kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b i som ska användas vid införsel till unionen av behandlade råvaror för framställning av gelatin och kollagen avsett att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan TCG och upprättas enligt förlagan i kapitel 44 i bilaga III.

*Artikel 23***Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av honung och andra biodlingsprodukter avsedda att användas som livsmedel**

Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b i som ska användas vid införsel till unionen av honung och andra biodlingsprodukter avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan HON och upprättas enligt förlagan i kapitel 45 i bilaga III.

*Artikel 24***Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av högförädlad kondroitinsulfat, högförädlad hyaluronsyra, andra högförädlade hydrolyserade broskprodukter, högförädlad kitosan, högförädlad glukosamin, högförädlad löpe, högförädlad husbloss och högförädlade aminosyror avsedda att användas som livsmedel**

Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b i som ska användas vid införsel till unionen av högförädlad kondroitinsulfat, högförädlad hyaluronsyra, andra högförädlade hydrolyserade broskprodukter, högförädlad kitosan, högförädlad glukosamin, högförädlad löpe, högförädlad husbloss och högförädlade aminosyror avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan HRP och upprättas enligt förlagan i kapitel 46 i bilaga III.

*Artikel 25***Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av reptilkött avsett att användas som livsmedel**

Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b i som ska användas vid införsel till unionen av reptilkött avsett att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan REP och upprättas enligt förlagan i kapitel 47 i bilaga III.

*Artikel 26***Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av insekter avsedda att användas som livsmedel**

Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b iii som ska användas vid införsel till unionen av insekter avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan INS och upprättas enligt förlagan i kapitel 48 i bilaga III.

▼B*Artikel 27*

Förlaga till intyg för införsel till unionen av andra produkter av animaliskt ursprung som härrör från tama hov- och klövdjur, fjäderfä, kaniner eller fiskeriprodukter och som är avsedda att användas som livsmedel och som inte omfattas av artiklarna 8–26

Det officiella intyg enligt artikel 1.3 b i som ska användas vid införsel till unionen av andra produkter av animaliskt ursprung som härrör från tama hov- och klövdjur, fjäderfä, kaniner eller fiskeriprodukter och som är avsedda att användas som livsmedel och som inte omfattas av artiklarna 8–26 ska överensstämma med förlagan PAO och upprättas enligt förlagan i kapitel 49 i bilaga III.

Artikel 28

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av sammansatta produkter avsedda att användas som livsmedel

Det kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b i som ska användas vid införsel till unionen av icke lagringståliga sammansatta produkter och lagringståliga sammansatta produkter som innehåller köttprodukter (oavsett mängd), utom gelatin, kollagen och högförädlade produkter, och som är avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan COMP och upprättas enligt förlagan i kapitel 50 i bilaga III.

Artikel 29

Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av groddar avsedda att användas som livsmedel och frön avsedda för produktion av groddar avsedda att användas som livsmedel

Det officiella intyg enligt artikel 1.3 c som ska användas vid införsel till unionen av groddar avsedda att användas som livsmedel och frön avsedda för produktion av groddar avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan SPR och upprättas enligt förlagan i kapitel 51 i bilaga III.

Artikel 30

Förlaga till djurhälsointyg för transitering genom unionen till ett tredjeland, antingen direkt eller efter lagring i unionen, av sammansatta produkter avsedda att användas som livsmedel

Det djurhälsointyg enligt artikel 1.3 d som ska användas vid transitering genom unionen till ett tredjeland, antingen direkt eller efter lagring i unionen, av icke lagringståliga sammansatta produkter och lagringståliga sammansatta produkter som innehåller köttprodukter (oavsett mängd) och som är avsedda att användas som livsmedel ska överensstämma med förlagan TRANSIT-COMP och upprättas enligt förlagan i kapitel 52 i bilaga III.

▼M4*Artikel 30a***Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av produkter av animaliskt ursprung och vissa varor med ursprung i unionen, som flyttas till ett tredjeland eller territorium och sedan tillbaka till unionen efter lossning, lagring och omlastning i det tredjelandet eller territoriet**

Det kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg enligt artikel 1.3 b i som ska användas vid införsel till unionen av produkter av animaliskt ursprung och vissa varor med ursprung i unionen, som flyttas till ett tredjeland eller territorium och sedan tillbaka till unionen efter lossning, lagring och omlastning i det tredjelandet eller territoriet, ska överensstämma med förlagan STORAGE-TC-PAO och upprättas enligt förlagan i kapitel 53 i bilaga III.

▼B*Artikel 31***Förlagor till djurhälsointyg vid besiktning före slakt på den jordbruksanläggning som djuren kommer från**

De djurhälsointyg enligt artikel 1.3 e som ska användas vid besiktning före slakt på den jordbruksanläggning som djuren kommer från i enlighet med artiklarna 5 och 6 i delegerad förordning (EU) 2019/624 ska överensstämma med en av följande förlagor, beroende på berörda djurarter och produktkategorier:

- a) Förlagan i kapitel 1 i bilaga IV, för levande djur som transporteras till slakteriet.
- b) Förlagan i kapitel 2 i bilaga IV, för fjäderfä avsedda för produktion av ank- och gåsleverpastej (foie gras) och för fjäderfä med senarelagd urtagning.
- c) Förlagan i kapitel 3 i bilaga IV, för hägnat vilt och tama nötkreatur, svin och hästdjur som slaktas på den jordbruksanläggning som djuren kommer från i enlighet med avsnitt III punkt 3 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och artikel 6.3 i delegerad förordning (EU) 2019/624.
- d) Förlagan i kapitel 4 i bilaga IV, för hägnat vilt som slaktas på den jordbruksanläggning som djuren kommer från i enlighet med avsnitt III punkt 3 a i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och artikel 6.4 i delegerad förordning (EU) 2019/624.

*Artikel 32***Förlaga till djurhälsointyg vid nödslakt utanför slakteriet**

Det djurhälsointyg enligt artikel 1.3 e som ska användas vid nödslakt utanför slakteriet i enlighet med artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2019/624 ska överensstämma med förlagan i kapitel 5 i bilaga IV.

▼ B*Artikel 33***Förlaga till privat intyg av den aktör som för in lagringståliga sammansatta produkter som innehåller andra bearbetade produkter av animaliskt ursprung än bearbetat kött**

Den förlaga till privat intyg enligt artikel 1.3 f som ska användas av aktören vid införsel till unionen av lagringståliga sammansatta produkter i enlighet med artikel 14 i förordning (EU) 2019/625 ska överensstämma med förlagan i bilaga V.

*Artikel 34***Upphävanden**

1. Förordning (EG) nr 599/2004, genomförandeförordningarna (EU) nr 636/2014 och (EU) 2019/628, direktiv 98/68/EG samt besluten 2000/572/EG, 2003/779/EG och 2007/240/EG ska upphöra att gälla med verkan från och med den 21 april 2021.

2. Hänvisningar till de upphävda rättsakterna ska anses som hänvisningar till den här förordningen och läsas i enlighet med jämförelsetabellen i bilaga VI.

▼ M2*Artikel 35***Övergångsbestämmelser****▼ M3**

1. Sändningar av produkter av animaliskt ursprung, sammansatta produkter, groddar avsedda att användas som livsmedel och frön avsedda för produktion av groddar avsedda att användas som livsmedel som åtföljs av det tillämpliga intyg som utfärdats i enlighet med förlagorna i förordning (EU) nr 28/2012 och genomförandeförordning (EU) 2019/628 ska godtas för införsel till unionen till och med den 15 mars 2022, förutsatt att intyget undertecknades av den person som bemyndigats att underteckna intyget i enlighet med den förordningen och den genomförandeförordningen före den 15 januari 2022.

▼ M2

2. Den harmoniserad förlaga till intyg för förflyttningar inom unionen som fastställs i förordning (EG) nr 599/2004 ska godtas för förflyttningar inom unionen till och med den 17 oktober 2021.

3. Hänvisningar till bestämmelser i upphävda akter i intygen och i bilagan till förordning (EG) nr 599/2004 ska i tillämpliga fall anses som hänvisningar till motsvarande ersättande bestämmelser och ska läsas i enlighet med jämförelsetabellerna.

▼ B*Artikel 36***Ikraftträdande och tillämpning**

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Den ska tillämpas från och med den 21 april 2021.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

▼B*BILAGA I*

Bilaga I innehåller följande standardförlagor till djurhälsointyg, officiella intyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg samt anmärkningar för ifyllandet av intygen:

- Kapitel 1: Standardförlaga till djurhälsointyg, officiella intyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för förflyttning av djur och produkter mellan medlemsstater eller inom unionen
- Kapitel 2: Anmärkningar för ifyllandet av förlagorna till djurhälsointyg, officiella intyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för förflyttning av djur och produkter mellan medlemsstater eller inom unionen
- Kapitel 3: Standardförlaga till djurhälsointyg, officiella intyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen av djur, produkter av animaliskt ursprung, sammansatta produkter, avelsmaterial, animaliska biprodukter, groddar avsedda att användas som livsmedel och frön avsedda för produktion av groddar avsedda att användas som livsmedel
- Kapitel 4: Anmärkningar för ifyllandet av förlagorna till djurhälsointyg, officiella intyg och kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg för införsel till unionen av djur, produkter av animaliskt ursprung, sammansatta produkter, avelsmaterial, animaliska biprodukter, groddar avsedda att användas som livsmedel och frön avsedda för produktion av groddar avsedda att användas som livsmedel



KAPITEL 1

**STANDARDFÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG, OFFICIELLA INTYG OCH KOMBINERADE
DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLA INTYG FÖR FÖRFLYTTNING AV DJUR OCH PRODUKTER
MELLAN MEDLEMSSTATER ELLER INOM UNIONEN**

| EUROPEISKA UNIONEN | | INOM EU | |
|----------------------------------|--|--|---------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Imsoc-referens I.2a Lokal referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet | QR-kod |
| | I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument | I.16 Transportör Namn Registrerings/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | |
| | I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst | | |
| | I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | |



| | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|---|--|---|
| I.20 Intygas vara avsedda som/för | | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning | <input type="checkbox"/> slakt | <input type="checkbox"/> avgränsad anläggning | <input type="checkbox"/> avelsmaterial | <input type="checkbox"/> registrerade hästdjur | <input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning | <input type="checkbox"/> utställning | <input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser |
| <input type="checkbox"/> utsättning i naturen | <input type="checkbox"/> leveranscentral | <input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning | <input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål | <input type="checkbox"/> vidare bearbetning | <input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel | <input type="checkbox"/> tekniskt bruk | <input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning |
| <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | <input type="checkbox"/> pollinering | <input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel | <input type="checkbox"/> annat | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland | | | | | | | |
| Tredjeland | | | | ISO-kod | | | |
| Utförelseställe | | | | Gränskontrollstationens kod | | | |
| Införelseställe | | | | Gränskontrollstationens kod | | | |
| I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er) | | | | I.23 <input type="checkbox"/> För export | | | |
| Medlemsstat | | ISO-kod | | Tredjeland | | ISO-kod | |
| Medlemsstat | | ISO-kod | | Utförelseställe | | Gränskontrollstationens kod | |
| Medlemsstat | | ISO-kod | | | | | |
| I.24 Beräknad transporttid | | | | I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej | | | |
| I.26 Totalt antal förpackningar | | | | I.27 Total kvantitet | | | |
| I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | | | | I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen | | | |
| I.30 Beskrivning av sändningen | | | | | | | |
| KN-nr | Art | Underart/Kategori | Kön | Identifieringssystem | Identifieringsnr | Ålder | Kvantitet Typ |
| | Ursprungsregion | Kyl-/fryshus | | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | | Nettovikt |
| | Slakteri | Typ av behandling | | Typ av vara | Antal förpackningar | | Partinr |
| | | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | Test | |

▼ B

| EUROPEISKA UNIONEN | | Intygsförlaga | | | |
|------------------------------|----------------------|---------------|-----------------------------|------|----------------|
| Del II: Intyg | II. Hälsainformation | II.a | Imsoc-referens | II.b | Lokal referens |
| | | | | | |
| Intygsgivare | | | | | |
| Namn (med versaler) | | | Titel och befattning | | |
| Lokala kontrollenhetens namn | | | Lokala kontrollenhetens kod | | |
| Datum | | | | | |
| Stämpel | | | Underskrift | | |



| EUROPEISKA UNIONEN | | INOM EU |
|---|--|------------------------------|
| Del III: Kontroll | III.1 Datum för offentlig kontroll | |
| | III.2 Imsoc-referens | III.2a Lokal referens |
| | III.3 Dokumentkontroll | |
| | <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <input type="checkbox"/> Tillfredsställande <input type="checkbox"/> Ej tillfredsställande | |
| | EU-standard <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <input type="checkbox"/> Tillfredsställande <input type="checkbox"/> Ej tillfredsställande | |
| | Nationella åtgärder <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <input type="checkbox"/> Tillfredsställande <input type="checkbox"/> Ej tillfredsställande | |
| | III.4 Identitetskontroll | |
| | <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <input type="checkbox"/> Tillfredsställande <input type="checkbox"/> Ej tillfredsställande | |
| | III.5 Fysisk kontroll <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej Antal kontrollerade djur: <input type="checkbox"/> Tillfredsställande <input type="checkbox"/> Ej tillfredsställande | |
| III.6 Laborrietest | | |
| <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej Datum: <input type="checkbox"/> Stickprov <input type="checkbox"/> Misstanke <input type="checkbox"/> Nödåtgärder Testresultat: <input type="checkbox"/> Ännu inte tillgängliga <input type="checkbox"/> Tillfredsställande <input type="checkbox"/> Ej tillfredsställande | | |
| III.7 Djurskyddskontroll | | |
| <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <input type="checkbox"/> Tillfredsställande <input type="checkbox"/> Ej tillfredsställande | | |
| III.8 Bristande efterlevnad av djurskyddslagstiftningen | | |
| <input type="checkbox"/> Ej i skick att transporteras <input type="checkbox"/> Transportmedel <input type="checkbox"/> Transportmetoder <input type="checkbox"/> Transporttid <input type="checkbox"/> Ytterligare bestämmelser för långa transporter <input type="checkbox"/> Tillgängligt utrymme <input type="checkbox"/> Transportörens tillstånd <input type="checkbox"/> Förarens kompetensbevis <input type="checkbox"/> Färdjournal <input type="checkbox"/> Annat | | |
| III.9 Bristande efterlevnad av djurhälsolagstiftningen | | |
| <input type="checkbox"/> Ogiltigt intyg/Intyg saknas <input type="checkbox"/> Ogiltigt bevis på transportörens registrering <input type="checkbox"/> Bristande överstämmelse mellan identitetshandling och åtföljande dokument <input type="checkbox"/> Otillåten förflyttning <input type="checkbox"/> Ej godkänd region/zon/anläggningskrets <input type="checkbox"/> Ej godkänd anläggning <input type="checkbox"/> Förbjuden art <input type="checkbox"/> Avsaknad av tilläggsgarantier avseende djurhälsa för sjukdomar i kategori C <input type="checkbox"/> Sjukt eller misstänkt sjukt djur <input type="checkbox"/> Otillfredsställande testresultat <input type="checkbox"/> Identifiering saknas eller är bristfällig <input type="checkbox"/> Bristande efterlevnad av nationella åtgärder <input type="checkbox"/> Felaktig destinationsadress <input type="checkbox"/> Annat | | |



| | | | | | | | |
|--|--|---------------------|----------------------|------------------------------|-----------------------------|-------|-------------|
| III.10 Transportens konsekvenser för djuren Antal döda djur: Uppskattning <input type="checkbox"/> Antal djur som är i dåligt skick: Uppskattning <input type="checkbox"/> Antal födda eller aborterade djur: | III.11 Korrigerande åtgärd <input type="checkbox"/> Lossning <input type="checkbox"/> Omlastning till annat transportmedel <input type="checkbox"/> Karantän/Isolering <input type="checkbox"/> Avlivning <input type="checkbox"/> Destruering av slaktkroppar/produkter <input type="checkbox"/> Sändning återsänds till avsändande medlemsstat <input type="checkbox"/> Behandling av djur eller produkter <input type="checkbox"/> Produkter används för andra ändamål <input type="checkbox"/> Annat | | | | | | |
| III.12 Uppföljning av karantän eller isolering <input type="checkbox"/> Avlivning <input type="checkbox"/> Frisläppande | | | | | | | |
| III.13 Plats för offentlig kontroll <input type="checkbox"/> Registrerad anläggning <input type="checkbox"/> Avgränsad anläggning <input type="checkbox"/> Kontrollstation <input type="checkbox"/> Hamn <input type="checkbox"/> Utförelseställe <input type="checkbox"/> Annat | | | | | | | |
| III.14 Officiell veterinär <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler)</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table> | | Namn (med versaler) | Titel och befattning | Lokala kontrollenhetens namn | Lokala kontrollenhetens kod | Datum | Underskrift |
| Namn (med versaler) | Titel och befattning | | | | | | |
| Lokala kontrollenhetens namn | Lokala kontrollenhetens kod | | | | | | |
| Datum | Underskrift | | | | | | |



KAPITEL 2

**ANMÄRKNINGAR FÖR IFYLLANDET AV FÖRLAGORNA TILL
DJURHÄLSOINTYG, OFFICIELLA INTYG OCH KOMBINERADE
DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLA INTYG FÖR FÖRFLYTTNING AV
DJUR OCH PRODUKTER MELLAN MEDLEMSSTATER ELLER
INOM UNIONEN**

Allmänt

Välj ett alternativ genom att markera relevant ruta med ett kryss (X).

Om inget annat anges eller fastställs i unionslagstiftningen gäller alla poster och fält förlagan till djurhälsointyg, officiellt intyg och kombinerat djurhälsointyg/ officiellt intyg i kapitel 1.

Papperskopior av ett elektroniskt intyg ska vara försedda med en unik maskinläsbar optisk bild som länkar till den elektroniska versionen.

I fälten I.18 och I.20 kan bara ett alternativ väljas.

När det går att välja ett eller flera alternativ i ett fält kommer endast de valda alternativen att visas i den elektroniska versionen av intyget.

När ett fält inte är obligatoriskt ska texten vara genomstruken.

DEL I – BESKRIVNING AV SÄNDNINGEN

| Fält | Beskrivning |
|-------------|---|
| I.1 | Avsändare |
| | Ange namn, adress, land och landets ISO-kod ⁽¹⁾ för den fysiska eller juridiska person som avsänder sändningen. |
| I.2 | Imsoc-referens |
| | Den unika alfanumeriska kod som tilldelats via Imsoc. Anges även i fälten II.a och III.2. |
| I.2a | Lokal referens |
| | Ange den unika alfanumeriska kod som den behöriga myndigheten eventuellt tilldelar. Anges även i fälten II.b och III.2a. |
| I.3 | Central behörig myndighet |
| | Ange namnet på den centrala behöriga myndighet i landet som utfärdar intyget. |
| I.4 | Lokal behörig myndighet |
| | Ange namnet på den lokala behöriga myndighet i landet som utfärdar intyget. |
| I.5 | Mottagare |
| | Ange namn, adress, land och landets ISO-kod för den fysiska eller juridiska person som sändningen är avsedd för i destinationslandet. |

▼ B

| | |
|-------------|---|
| I.6 | Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning |
| | <p>Gäller aktörer som genomför uppsamling av hållna hov- och klövdjur och fjäderfän, oberoende av en anläggning, enligt artikel 90 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (?).</p> <p>Ange den registrerade aktörens registreringsnummer och namn.</p> |
| I.7 | Ursprungsland |
| | Ange namn och ISO-kod för det land i vilket djuren eller produkterna (avelsmaterial, produkter av animaliskt ursprung och animaliska biprodukter) har sitt ursprung. |
| I.8 | Ursprungsregion |
| | Vid förflyttning av djur eller produkter som berörs av regionaliseringsåtgärder i enlighet med unionslagstiftningen anges, i förekommande fall, koden för godkända regioner eller zoner enligt <i>Europeiska unionens officiella tidning</i> eller namnet på anläggningskretsen när det gäller sjukdomar hos vattenlevande djur enligt http://ec.europa.eu/food/animal/liveanimals/aquaculture/index_en.htm . |
| I.9 | Destinationsland |
| | Ange namn och ISO-kod för det land dit djuren eller produkterna ska transporteras. |
| I.10 | Destinationsregion |
| | Se fält I.8. |
| I.11 | Avsändningsort |
| | <p>Ange namn, adress, land och landets ISO-kod för den eller de anläggningar eller, i förekommande fall, andra platser varifrån djuren eller produkterna avsänds. Ange, i tillämpliga fall, även anläggningens/anläggningarnas registrerings- eller godkännandenummer.</p> <p>För djur: ange den anläggning där djuren regelbundet hålls eller där de samlas upp.</p> <p>För sperma, oocyter eller embryon avsedda för artificiell reproduktion: ange, beroende på vad som är lämpligt, spermasamlingsstation, embryosamlingsgrupp, embryoproduktionsgrupp, anläggningar för bearbetning av avelsmaterial, station för lagring av avelsmaterial eller avgränsad anläggning. När det gäller sperma från får och getter får avsändningsorten vara den anläggning där donatordjuren hålls.</p> <p>För andra produkter: en enhet vid ett företag i livsmedelssektorn eller sektorn för animaliska biprodukter. Namn ska bara anges för den anläggning som avsänder produkterna.</p> |
| I.12 | Destinationsort |
| | Ange namn, adress, land och landets ISO-kod för anläggningen eller, i förekommande fall, andra platser dit djur eller produkter levereras för slutlig avlastning. Ange, i tillämpliga fall, även destinationsanläggningens registrerings- eller godkännandenummer. |

▼ **B**

| | |
|-------------|---|
| I.13 | Lastningsort |
| | <p>Endast för djur: ange namn och adress för den plats där djuren lastas i transportmedlet. Om de först uppsamlas anges namn och adress för den anläggning som godkänts för uppsamling och dess godkännandenummer.</p> <p>För produkter: ange namn, adress och kategori (t.ex. anläggning, hamn eller flygplats) för den slutliga plats där produkterna ska lastas på transportmedlet.</p> |
| I.14 | Datum och tidpunkt för avresa |
| | <p>Ange datum och, vid behov, tidpunkt för djurens eller produkternas planerade avresa från lastningsorten.</p> |
| I.15 | Transportmedel |
| | <p>Välj ett eller flera transportmedel för djur eller produkter som lämnar det avsändande landet och ange hur transportmedlet identifieras:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Flyg (ange flightnummer). — Fartyg (ange fartygets namn och nummer. När det gäller fartyg för djurtransport, ange det unika numret på intyget om godkännande). — Järnväg (ange tågets identitetsnummer och vagnens nummer). — Vägfordon (ange fordonets registreringsnummer och registreringsnummer för eventuellt släp. När det gäller vägfordon för långa transporter, ange även det unika numret på intyget om godkännande). — Annat (andra transportmedel än de som anges i artikel 2 n i förordning (EG) nr 1/2005 ⁽³⁾). <p>Vid färjetransport ska "Fartyg" markeras och vägfordonets registreringsnummer (inkl. för eventuellt släp) samt färjans namn och nummer anges.</p> |
| I.16 | Transportör |
| | <p>Detta fält gäller för djur och produkter endast när det krävs enligt unionslagstiftningen.</p> <p>Ange namn, adress, land och landets ISO-kod för den fysiska eller juridiska person som ansvarar för sändningen.</p> <p>Ange eventuellt registreringsnummer eller tillståndsnummer.</p> |
| I.17 | Åtföljande dokument |
| | <p>Ange dokumenttyp: exempelvis Cites-tillstånd i enlighet med artikel 9 i rådets förordning (EG) nr 338/97 ⁽⁴⁾, tillstånd för invasiva främmande arter i enlighet med artikel 8.1 och 8.2 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1143/2014 ⁽⁵⁾, försäkran eller andra dokument, inklusive handelsdokument.</p> <p>För åtföljande dokument anges deras unika kod och utfärdande land.</p> |

▼ B

| | |
|-------------|---|
| | <p>Referenser för handelsdokument: ange t.ex. flygfraktsedelns nummer eller konossement- eller handelsnummer för tåget eller vägfordonet.</p> <p>För produkter (produkter av animaliskt ursprung och animaliska biprodukter): ange referensen för handelsdokumentet när så krävs enligt unionslagstiftningen.</p> <p>För sperma, oocyter eller embryon avsedda för artificiell reproduktion som sänds från anläggningar för bearbetning av avelsmaterial eller från stationer för lagring av avelsmaterial: ange referensen för det eller de ursprungliga officiella dokument eller intyg som åtföljer sperman, oocyterna och/eller embryona i denna sändning till de berörda anläggningarna för bearbetning av avelsmaterial eller de berörda stationerna för lagring av avelsmaterial från</p> <ul style="list-style-type: none"> — den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller — den embryosamlingsgrupp eller embryoproduktionsgrupp som samlar eller producerar oocyterna eller embryona, och/eller — den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller — den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades. <p>För hundar, katter och illrar samt, i tillämpliga fall, hästdjur: ange passnummer.</p> <p>För djur av skyddade arter: ange Cites-tillståndets nummer.</p> <p>För hållna hov- och klövdjur som avsänds från en anläggning som godkänts för uppsamling: ange serienummer för det eller de officiella dokument och/eller intyg som ligger till grund för utfärdandet av intyget för denna sändning.</p> |
| I.18 | Transportförhållanden |
| | <p>Ange temperatur som krävs vid transport av produkterna (rumstemperatur, kylda, frysta).</p> <p>Detta fält gäller inte för djur.</p> |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr |
| | <p>I tillämpliga fall anges containernummer eller förseglingens nummer (mer än ett är möjligt).</p> <p>Containernummer ska anges om varorna transporteras i förslutna behållare.</p> <p>Endast den officiella förseglingens nummer ska anges. En officiell förseglingsnummer krävs om en försegling fästs på behållaren, lastbilen eller järnvägsvagnen under tillsyn av den behöriga myndighet som utfärdar intyget.</p> |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för |
| | <p>Ange syftet med djurens förflyttning, varornas avsedda användning eller kategori enligt relevant unionslagstiftning.</p> |

▼B

Organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel: gäller vissa animaliska biprodukter eller framställda produkter enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1069/2009 ⁽⁶⁾.

Tekniskt bruk: animaliska biprodukter eller framställda produkter som är otjänliga som livsmedel eller foder, i enlighet med artikel 36 i förordning (EG) nr 1069/2009.

Utställning: gäller djur som är avsedda för en utställning och idrotts- eller kulturevenemang eller liknande evenemang i enlighet med unionslagstiftningen.

Produkter avsedda att användas som livsmedel: gäller endast produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel och för vilka ett intyg krävs enligt unionslagstiftningen.

Vidare bearbetning: gäller produkter som måste bearbetas vidare innan de släpps ut på marknaden samt levande vattenlevande djur och produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur, som är avsedda för en livsmedelsanläggning för sjukdomsbekämpning hos vattenlevande djur enligt definitionen i artikel 4.52 i förordning (EU) 2016/429.

Levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel: vattenlevande djur avsedda att direkt användas som livsmedel, dvs. vattenlevande djur som levereras levande till slutkonsumenten eller äts levande.

Avgränsad anläggning: enligt definitionen i artikel 4.48 i förordning (EU) 2016/429.

Karantän eller liknande anläggningar: enligt artikel 14 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 ⁽⁷⁾ vad gäller landlevande djur och enligt artikel 15 eller 16 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/691 ⁽⁸⁾ vad gäller vattenbruksdjur.

Resande cirkus/Djurföreställning: enligt definitionen i artikel 2.34 respektive 2.35 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.

Utsättning i naturen: gäller endast levande djur som ska sättas ut i naturen på destinationsorten.

Registrerat hästdjur: enligt definitionen i artikel 2.30 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.

Fortsatt djurhållning: djur avsedda för anläggningar där levande djur hålls, inkl. för forskningsändamål, eller för sällskapsdjurshållare, om de inte är avsedda för ett mer specifikt ändamål eller tillhör en särskild kategori enligt fält L20 (t.ex. karantän eller avgränsade anläggningar). Det omfattar även djur som är avsedda att vidmakthålla viltstammen eller sättas ut i naturen, om de är avsedda att passera genom en anläggning innan de sätts ut.

Reningsanläggning: enligt definitionen i artikel 2.2 i delegerad förordning (EU) 2020/691.

Leveranscentral: enligt definitionen i artikel 2.3 i delegerad förordning (EU) 2020/691.

Återutläggningsområde: enligt definitionen i artikel 2.4 i delegerad förordning (EU) 2020/691.

Vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål: enligt artikel 17 eller 18 i delegerad förordning (EU) 2020/691.

Slakt: för djur avsedda för ett slakteri, antingen direkt eller via en anläggning som godkänts för uppsamling.

▼ B

| | |
|-------------|---|
| | <p>Avelsmaterial: enligt definitionen i artikel 4.28 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Evenemang eller verksamhet i närheten av gränser: gäller förflyttning av hållna landlevande djur mellan medlemsstaterna i enlighet med artikel 139 i förordning (EU) 2016/429, om syftet med förflyttningarna är följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rekreativändamål i närheten av gränser. — Utställningar, idrotts- och kulturevenemang eller liknande evenemang som anordnas i närheten av gränser. — Bete för hållna landlevande djur på betesområden som delas av medlemsstaterna. — Arbete som utförs av hållna landlevande djur i närheten av medlemsstaternas gränser. <p>Annat: avsedda för ändamål som inte anges på annat ställe i denna klassificering, inklusive vattenlevande djur avsedda för fiskagn.</p> |
| I.21 | För transitering genom ett tredjeland |
| | <p>Ange transittredjelandets namn och ISO-kod vid vägtransport.</p> <p>Ange gränskontrollstationen för utförsel eller den lokala myndighetens namn på den ort där utförselstället ligger.</p> <p>Ange gränskontrollstationen för införsel till unionen.</p> |
| I.22 | För transitering genom medlemsstater |
| | Ange namn och ISO-kod för transitmedlemsstat(er) vid vägtransport. |
| I.23 | För export |
| | Ange destinationstredjelandets namn och ISO-kod och välj gränskontrollstationen för utförsel eller ange den lokala myndighetens namn på den ort där utförselstället ligger. |
| I.24 | Beräknad transporttid |
| | <p>Detta fält gäller endast djur som omfattas av förordning (EG) nr 1/2005 och avser den förväntade transporttiden för den planerade förflyttning som transportören angett i transporthandlingarna i enlighet med artikel 4.1 e i den förordningen.</p> <p>Uppgiften i detta fält ska motsvara den totala förväntade längd som angetts i färdjournalens planering enligt avsnitt 1 i bilaga II till den förordningen, när det gäller andra tama hästdjur än registrerade hästdjur samt tama nötkreatur, får, getter och svin som är föremål för långa transporter mellan medlemsstater och med tredjeländer (enligt definitionen i artikel 2 m i den förordningen).</p> |

▼ B

| | |
|-------------|--|
| I.25 | Färdjournal |
| | <p>Detta fält gäller endast andra tama hästdjur än registrerade hästdjur samt tama nötkreatur, får, getter och svin som är föremål för långa transporter mellan medlemsstater och med tredjeländer (enligt definitionen i artikel 2 m i förordning (EG) nr 1/2005).</p> <p>När ”Ja” markeras genererar Imsoc automatiskt den färdjournal som organisatören ska fylla i och lämna in i enlighet med bilaga II till den förordningen.</p> |
| I.26 | Totalt antal förpackningar |
| | <p>Ange, i tillämpliga fall, det totala antalet förpackningar och typ av förpackning i sändningen.</p> <p>För djur: antalet lådor, burar, behållare, tankar, kupor eller boxar i vilka djuren transporteras.</p> <p>För sperma, oocyter och embryon avsedda för artificiell reproduktion: antalet behållare.</p> <p>För produkter: antalet förpackningar.</p> <p>Vid bulksändningar behöver fältet inte fyllas i.</p> |
| I.27 | Total kvantitet |
| | <p>För landlevande djur eller avelsmaterial: ange, beroende på vad som är lämpligt, totalt antal djur, kläckägg eller strån uttryckt i enheter.</p> <p>För vattenlevande djur: ange, beroende på vad som är lämpligt, totalt antal djur, ägg eller larver uttryckt i enheter.</p> |
| I.28 | Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
| | <p>Total nettovikt är vikten på själva djuren eller varorna, utan inre och yttre emballage. Den beräknas automatiskt av Imsoc på grundval av de uppgifter som anges i fält I.30.</p> <p>Den angivna nettovikten för glaserade livsmedel ska inte omfatta glaseringen.</p> <p>Ange total bruttovikt, dvs. den sammanlagda vikten för djuren eller varorna, plus inre och yttre emballage, men utan transportcontainrar och annan transportutrustning.</p> |
| I.29 | Totalt tillgängligt utrymme för sändningen (i m²) |
| | <p>Detta fält gäller endast för djur som omfattas av förordning (EG) nr 1/2005.</p> <p>Det tillgängliga utrymmet under transporten ska åtminstone uppfylla de krav för djurarten och transportmedlet i fråga som fastställs i kapitel VII i bilaga I till förordning (EG) nr 1/2005.</p> <p>Uppgiften i detta fält ska motsvara det totala tillgängliga utrymme för sändningen som angetts i färdjournalens planering enligt avsnitt 1 i bilaga II till förordning (EG) nr 1/2005, när det gäller andra tama hästdjur än registrerade hästdjur samt tama nötkreatur, får, getter och svin som är föremål för långa transporter mellan medlemsstater och med tredjeländer (enligt definitionen i artikel 2 m i den förordningen).</p> |

▼ B

| | |
|-------------|--|
| I.30 | <p>Beskrivning av sändningen</p> <p>Ange eventuella särskilda krav som rör djuren, produkttypen eller bearbetningen av produkterna enligt definitionen i relevant unionslagstiftning.</p> <p>För djur: ange art, kategori, identifieringsmetod, identifieringsnummer, ålder, kön, kvantitet eller nettovikt samt test. För honungsbin och humlor anges något av följande: drottningar med högst 20 arbetsbin, bisamhällen med yngel eller annat. För vattenlevande djur anges antal, volym eller nettovikt, beroende på deras utvecklingsstadium.</p> <p>För sperma, oocyter eller embryon avsedda för artificiell reproduktion: ange</p> <ul style="list-style-type: none"> — typ (sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon), — samlings- eller produktionsdatum, — godkännandenumret för samlings- eller produktionsanläggningen (spermasamlingsstation, embryosamlingsgrupp, embryoproduktionsgrupp, anläggningar för bearbetning av avelsmaterial, station för lagring av avelsmaterial eller avgränsad anläggning). När det gäller sperma från får och getter som har samlats in vid ursprungsanläggningen anges registreringsnumret för den anläggningen, — identifieringsmärket på stråna eller de andra förpackningar, — kvantitet, — art, underart (vid behov för djur från avgränsade anläggningar) och donatordjurets/donatordjurens identifieringsnummer. <p>För produkter: ange art, typ av produkter, typ av behandling, anläggningars godkännande- eller registreringsnummer och landets ISO-kod (slakteri, bearbetningsanläggning, kyl-/fryshus, uppsamlingscentral), antal förpackningar, typ av förpackning, partinummer, nettovikt.</p> <p>Art: ange det vetenskapliga namnet eller enligt definitionen i unionslagstiftningen.</p> <p>Typ av förpackning: ange typ av förpackning enligt definitionen i rekommendation nr 21 ⁽⁹⁾ från FN:s Centre for Trade Facilitation and Electronic Business (UN/Cefact).</p> |
|-------------|--|

DEL II – Intyg

| Fält | Beskrivning |
|------|---|
| | Europeiska unionen |
| | Detta fält avser de utfärdande länderna. |
| | Intygsförlaga |
| | Detta fält avser titeln på den enskilda intygsförlagan. |

▼ B

| | |
|-------------|---|
| II. | Hälsoinformation |
| | Detta fält avser unionens särskilda hälsokrav som gäller för den djurart eller produkttyp som flyttas mellan medlemsstater eller inom unionen. |
| II.a | Imsoc-referens |
| | Den unika alfanumeriska kod som anges i fält I.2. |
| II.b | Lokal referens |
| | Den unika alfanumeriska kod som anges i fält I.2a. |
| | Intygsgivare |
| | <p>Detta fält avser underskriften av intygsgivaren enligt definitionen i artikel 3.26 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 ⁽¹⁰⁾.</p> <p>Ange intygsgivarens namn med versaler, titel och befattning (i tillämpliga fall), kontrollenhetens namn och kod, stämpeln i original från den behöriga myndighet som intygsgivaren tillhör samt datum för undertecknandet.</p> |

DEL III - Kontroll

| Fält | Beskrivning |
|---------------|---|
| III.1 | Datum för offentlig kontroll |
| | Ange det datum då den officiella veterinären enligt definitionen i artikel 3.32 i förordning (EU) 2017/625 utförde den offentliga kontrollen av sändningen. |
| III.2 | Imsoc-referens |
| | Den unika alfanumeriska kod som anges i fält I.2. |
| III.2a | Lokal referens |
| | Den unika alfanumeriska kod som anges i fält I.2.a. |
| III.3 | Dokumentkontroll |
| | <p>Granskning av intyg, officiella attesteringar och andra dokument, inbegripet handelsdokument som ska åtfölja sändningen för att verifiera efterlevnaden av unionslagstiftningen, inklusive tilläggsgarantier avseende djurhälsa för sjukdomar i kategori C enligt definitionen i artikel 1.3 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 ⁽¹¹⁾. Den omfattar även verifiering av efterlevnaden av nationella åtgärder beroende på vad som är relevant i enlighet med artikel 226 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Bristande efterlevnad av nationella åtgärder innebär att sändningen inte är tillfredsställande.</p> <p>Markera ”Ja” eller ”Nej” beroende på vad som är lämpligt.</p> |

▼ B

| | |
|--------------|---|
| III.4 | Identitetskontroll |
| | <p>Okulärbesiktning för att verifiera att innehållet i och märkningen av en sändning, inklusive märken på djur, förseglingar och transportmedel, överensstämmer med den information som lämnas i de intyg och andra dokument som åtföljer sändningen.</p> <p>Markera "Ja" eller "Nej" beroende på vad som är lämpligt.</p> |
| III.5 | Fysisk kontroll |
| | <p>Kontroll av djur eller varor och, beroende på vad som är lämpligt, av förpackning, transportmedel, märkning och temperatur, provtagning för analys, testning eller diagnostik samt varje annan kontroll som krävs för att verifiera efterlevnaden av de tillämpliga bestämmelserna.</p> <p>Markera "Ja" eller "Nej" beroende på vad som är lämpligt.</p> <p>Ange antal kontrollerade djur.</p> |
| III.6 | Laboratorietest |
| | <p>Markera "Ja" om ett test har utförts.</p> <p>Testad för: välj den kategori av ämnen eller patogen för vilken laborietestet har utförts.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Markera "Stickprov" när sändningen inte hålls kvar i avvaktan på testresultat. — Ange "Misstanke" när det finns en misstanke om att djuren eller produkterna inte uppfyller kraven i unionslagstiftningen (inkl. fall då djuren misstänks ha en sjukdom eller uppvisar sjukdomstecken) och de hålls kvar i avvaktan på resultat. — Markera "Nödåtgärder" när djuren eller produkterna testas enligt tillämpliga nödåtgärder som vidtagits nationellt eller av unionen och de hålls kvar i avvaktan på resultat. <p>Testresultat:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Markera "Ännu inte tillgängliga" i avvaktan på testresultat. — Markera "Tillfredsställande" eller "Ej tillfredsställande" när testresultatet finns tillgängligt. |
| III.7 | Djurskyddskontroll |
| | <p>Detta fält gäller endast för djur som omfattas av förordning (EG) nr 1/2005.</p> <p>Markera "Nej" när djuren inte har genomgått en djurskyddskontroll.</p> <p>Markera "Tillfredsställande" eller "Ej tillfredsställande" när resultaten av kontrollen av djuren och av transportförhållandena vid ankomst finns tillgängliga.</p> |

▼ **B**

| | |
|---------------|--|
| III.8 | Bristande efterlevnad av djurskyddslagstiftningen |
| | <p>Markera lämplig eller lämpliga rutor beroende på art av konstaterad bristande efterlevnad vad gäller djurskyddet under transporten enligt de relevanta bestämmelserna i förordning (EG) nr 1/2005.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Ej i skick att transporteras (kapitel I och kapitel VI punkt 1.9 i bilaga I). — Transportmedel (kapitlen II och IV i bilaga I). — Transportmetoder (kapitel III i bilaga I). — Transporttid (kapitel V i bilaga I). — Ytterligare bestämmelser för långa transporter (kapitel VI i bilaga I). — Tillgängligt utrymme (kapitel VII i bilaga I). — Transportörens tillstånd (artikel 6). — Förarens kompetensbevis (artikel 6.5). — Färdjournal (när det saknas uppgifter i färdjournalen eller uppgifterna är inkonsekventa). — Annat (om inga av de ovan nämnda alternativen är tillämpliga, ange brist). |
| III.9 | Bristande efterlevnad av djurhälsolagstiftningen |
| | <p>Markera lämplig eller lämpliga rutor beroende på art av konstaterad bristande efterlevnad.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Ogiltigt intyg/Intyg saknas (när en sändning flyttas utan intyg eller förhandsanmälan). — Ogiltigt bevis på transportörens registrering. — Identitetshandling och åtföljande dokument överensstämmer inte. — Otillåten förflyttning (när landet/länderna berörs av nödgärder som vidtagits nationellt eller av unionen för den berörda arten). — Ej godkänd region/zon/anläggningskrets. — Ej godkänd anläggning. — Förbjuden art (förbjuden i en medlemsstat eller skyddad genom Cites). — Avsaknad av tilläggsgarantier avseende djurhälsa för sjukdomar i kategori C. — Sjukt eller misstänkt sjukt djur. — Otillfredsställande testresultat. — Identifiering saknas eller är bristfällig. — Bristande efterlevnad av nationella åtgärder. — Felaktig destinationsadress. — Annat (om inga av de ovan nämnda alternativen är tillämpliga, ange brist). |
| III.10 | Transportens konsekvenser för djuren |
| | <p>Detta fält gäller endast för djur.</p> <p>Antal döda djur: ange hur många djur som har dött.</p> |

▼ **B**

| | |
|---------------|---|
| | <p>Antal djur som är i dåligt skick: ange hur många djur som inte var i skick att transporteras.</p> <p>Antal födda eller aborterade djur: ange hur många honor som fött eller aborterat under transporten.</p> <p>För djur som sänds i stora mängder (daggamla kycklingar, fisk, blöt-djur osv.), ange en uppskattning av antalet döda djur eller djur som inte är i skick att transporteras.</p> |
| III.11 | Korrigerande åtgärd |
| | <p>Ange alla beslut som tagits för att åtgärda ett eller flera av de konstaterade fall av bristande efterlevnad som anges i fälten III.8 och III.9, i enlighet med artikel 138.2 i förordning (EU) 2017/625.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Lossning: djuren lossas och hålls på en passande plats med lämplig skötsel tills problemet är löst. — Omlastning till annat transportmedel: sändningen av djur, eller delar av sändningen, lastas om från ett regelvidrigt transportmedel till ett transportmedel som uppfyller kraven. — Karantän/Isolering. — Avlivning av djur (om det är den lämpligaste åtgärden för att skydda människors hälsa och garantera djurhälsan och djurskyddet). — Destruering av slaktkroppar/produkter. — Sändning återsänds till avsändande medlemsstat. — Behandling av djur eller produkter. — Produkter används för andra ändamål än vad de ursprungligen var avsedda för. — Annat (om inga av de ovan nämnda åtgärderna är tillämpliga, ange åtgärd). |
| III.12 | Uppföljning av karantän eller isolering |
| | <p>För landlevande djur: ange ”Avlivning” eller ”Frisläppande” för djuren beroende på resultaten av undersökningar under karantänen.</p> <p>För vattenbruksdjur: ange ”Avlivning” eller ”Frisläppande” för djuren beroende på resultaten av undersökningar under isoleringen i en anläggning som godkänts i enlighet med artikel 16 i delegerad förordning (EU) 2020/691.</p> |
| III.13 | Plats för offentlig kontroll |
| | <p>Välj en plats för inspektion:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Registrerad anläggning. — Godkänd anläggning. — Anläggning godkänd för uppsamling. — Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning. — Avgränsad anläggning. |

▼B

| | |
|---------------|---|
| | <ul style="list-style-type: none"> — Anläggning för avelsmaterial. — Kontrollstation. — Hamn. — Flygplats. — Under transporten. — Utförelseställe. — Annat (om inga av de ovan nämnda platserna är tillämpliga). |
| III.14 | Officiell veterinär |
| | <p>Detta fält avser underskriften av den officiella veterinären enligt definitionen i artikel 3.32 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>Ange namn med versaler, titel och befattning (i förekommande fall), kontrollenhetens namn och kod samt datum för undertecknandet.</p> |

- (1) Internationell landskod med två bokstäver enligt den internationella standarden ISO 3166 alpha-2 (http://www.iso.org/iso/country_codes/iso-3166-1_decoding_table.htm).
- (2) Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 av den 9 mars 2016 om överförbara djursjukdomar och om ändring och upphävande av vissa akter med avseende på djurhälsa ("djurhälsolag") (EUT L 84, 31.3.2016, s. 1).
- (3) Rådets förordning (EG) nr 1/2005 av den 22 december 2004 om skydd av djur under transport och därmed sammanhängande förfaranden och om ändring av direktiven 64/432/EEG och 93/119/EG och förordning (EG) nr 1255/97 (EUT L 3, 5.1.2005, s. 1).
- (4) Rådets förordning (EG) nr 338/97 av den 9 december 1996 om skyddet av arter av vilda djur och växter genom kontroll av handeln med dem (EGT L 61, 3.3.1997, s. 1).
- (5) Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1143/2014 av den 22 oktober 2014 om förebyggande och hantering av introduktion och spridning av invasiva främmande arter (EUT L 317, 4.11.2014, s. 35).
- (6) Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1069/2009 av den 21 oktober 2009 om hälsobestämmelser för animaliska biprodukter och därav framställda produkter som inte är avsedda att användas som livsmedel och om upphävande av förordning (EG) nr 1774/2002 (förordning om animaliska biprodukter) (EUT L 300, 14.11.2009, s. 1).
- (7) Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 av den 28 juni 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser om anläggningar som håller landlevande djur och kläckerier samt om spårbarhet för vissa hållna landlevande djur och kläckägg (EUT L 314, 5.12.2019, s. 115).
- (8) Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/691 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för vattenbruksanläggningar och transportörer av vattenlevande djur (EUT L 174, 3.6.2020, s. 345).
- (9) Senaste version: <http://www.unece.org/uncefact/codeliststrees.html>.
- (10) Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 av den 15 mars 2017 om offentlig kontroll och annan offentlig verksamhet för att säkerställa tillämpningen av livsmedels- och foderlagstiftningen och av bestämmelser om djurs hälsa och djurskydd, växtskydd och växtskyddsmedel samt om ändring av Europaparlamentets och rådets förordningar (EG) nr 999/2001, (EG) nr 396/2005, (EG) nr 1069/2009, (EG) nr 1107/2009, (EU) nr 1151/2012, (EU) nr 652/2014, (EU) 2016/429 och (EU) 2016/2031, rådets förordningar (EG) nr 1/2005 och (EG) nr 1099/2009 och rådets direktiv 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG och 2008/120/EG och om upphävande av Europaparlamentets och rådets förordningar (EG) nr 854/2004 och (EG) nr 882/2004, rådets direktiv 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG och 97/78/EG samt rådets beslut 92/438/EEG (förordningen om offentlig kontroll) (EUT L 95, 7.4.2017, s. 1).
- (11) Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 av den 3 december 2018 om tillämpningen av vissa bestämmelser om förebyggande och bekämpning av sjukdom för kategorier av förtecknade sjukdomar och om fastställande av en förteckning över djurarter och grupper av djurarter som utgör en betydande risk för spridning av dessa förtecknade sjukdomar (EUT L 308, 4.12.2018, s. 21).

▼ B

KAPITEL 3

STANDARDFÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG, OFFICIELLA INTYG OCH KOMBINERADE DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLA INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV DJUR, PRODUKTER AV ANIMALISKT URSPRUNG, SAMMANSATTA PRODUKTER, AVELSMATERIAL, ANIMALISKA BIPRODUKTER, GRODDAR AVSEDDA ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL OCH FRÖN AVSEDDA FÖR PRODUKTION AV GRODDAR AVSEDDA ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL

| LAND | | Intyg för EU | |
|----------------------------------|---|--|----------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | |



| | | | | | | | |
|--|--|--|---|--|---|-------|---------------|
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kylid | <input type="checkbox"/> Fryst | | | |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr | | | | | | |
| | Containernr | Förseglingens nr | | | | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för | | | | | | |
| | <input type="checkbox"/> produkter | <input type="checkbox"/> läkemedelsbruk | <input type="checkbox"/> tekniskt bruk | <input type="checkbox"/> vidare bearbetning | | | |
| | avsedda att användas som livsmedel | | | | | | |
| | <input type="checkbox"/> foder | <input type="checkbox"/> varuprover | <input type="checkbox"/> konservindustrin | <input type="checkbox"/> sällskapsdjursfoder | | | |
| | <input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning | <input type="checkbox"/> avelsmaterial | <input type="checkbox"/> registrerade hästdjur | <input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel | | | |
| | <input type="checkbox"/> slakt | <input type="checkbox"/> avgränsad anläggning | <input type="checkbox"/> utsättning i naturen | <input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning | | | |
| | <input type="checkbox"/> levande | <input type="checkbox"/> karantänanläggning | <input type="checkbox"/> utställning | <input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål | | | |
| | Vattenlevande djur avsedda som livsmedel | | | | | | |
| | <input type="checkbox"/> leveranscentral | <input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning | <input type="checkbox"/> annat | | | | |
| I.21 | <input type="checkbox"/> För transitering | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | | | |
| | Tredjeland | ISO-kod | I.23 <input type="checkbox"/> För återinförsel | | | | |
| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | | | |
| I.27 | Beskrivning av sändningen | | | | | | |
| KN-nr | Art | Underart/Kategori | Kön | Identifieringssystem | Identifiersnr | Alder | Kvantitet Typ |
| | | Kyl-/fryshus | | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | | Nettovikt |
| Slakteri | | Typ av behandling | | Typ av vara | Antal förpackningar | | Partinr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | | Insamlingsdatum/ Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | Anläggningen/ Centralens godkännande- eller registreringsnr | Test | |

▼ B

| LAND | | Intygsförklaga | |
|---------------------|----------------------|------------------------|---------------------|
| Del II: Intyg | II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| | | | |
| Intygsgivare | | | |
| Namn (med versaler) | | | |
| Datum | Titel och befattning | | |
| Stämpel | Underskrift | | |



KAPITEL 4

ANMÄRKNINGAR FÖR IFYLLANDET AV FÖRLAGORNA TILL DJURHÄLSOINTYG, OFFICIELLA INTYG OCH KOMBINERADE DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLA INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV DJUR, PRODUKTER AV ANIMALISKT URSPRUNG, SAMMANSATTA PRODUKTER, AVELSMATERIAL, ANIMALISKA BIPRODUKTER, GRODDAR AVSEDDA ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL OCH FRÖN AVSEDDA FÖR PRODUKTION AV GRODDAR AVSEDDA ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL

Allmänt

Välj ett alternativ genom att markera relevant ruta med ett kryss (X).

Om inget annat anges eller fastställs i unionslagstiftningen gäller alla poster och fält förlagan till djurhälsointyg, officiellt intyg och kombinerat djurhälsointyg/ officiellt intyg i kapitel 3.

När ett fält inte är obligatoriskt ska texten vara genomstruken.

I fälten I.18 och I.20 kan bara ett alternativ väljas.

Endast ett av fälten I.21–I.23 kan väljas.

När det går att välja ett eller flera alternativ i ett fält kommer endast de valda alternativen att visas i den elektroniska versionen av intyget.

DEL I – BESKRIVNING AV SÄNDNINGEN

| Fält | Beskrivning |
|-------------|---|
| | Land |
| | Ange namn på det tredjeland som utfärdar intyget. |
| I.1 | Avsändare/Exportör |
| | Ange namn, adress, land och landets ISO-kod ⁽¹⁾ för den fysiska eller juridiska person som avsänder sändningen. Denna person ska vara etablerad i ett tredjeland, utom när det gäller återinförsel av sändningar med ursprung i unionen. |
| I.2 | Intygets referens |
| | Ange den unika alfanumeriska kod som tredjelandets behöriga myndighet tilldelar. Fältet behöver inte fyllas i för intyg som lämnas in via Imsoc. Anges även i fält II.a. |
| I.2a | Imsoc-referens |
| | Den unika alfanumeriska kod som tilldelats via Imsoc. Anges även i fält II.b. Fältet ska bara fyllas i för intyg som lämnas in via Imsoc. |
| I.3 | Central behörig myndighet |
| | Ange namn på den centrala myndighet i tredjelandet som utfärdar intyget. |

▼ B

| | |
|------------|--|
| I.4 | Lokal behörig myndighet |
| | Ange, i förekommande fall, namn på den lokala myndighet i tredjelandet som utfärdar intyget. |
| I.5 | Mottagare/Importör |
| | Ange namn och adress för den fysiska eller juridiska person som sändningen är avsedd för i destinationsmedlemsstaten eller i destinationstredjelandet vid transitering. Fältet behöver inte fyllas i för sändningar som transiteras genom unionen. |
| I.6 | Aktör som ansvarar för sändningen |
| | Ange namn, adress, land och landets ISO-kod för den fysiska eller juridiska person i medlemsstaten som ansvarar för sändningen när den uppvisas vid gränskontrollstationen och som lämnar de uppgifter som krävs till de behöriga myndigheterna, antingen som importör eller på importörens vägnar. Aktören får vara densamma som i fält I.5. För produkter som transiteras genom unionen: fältet ska fyllas i. För vissa djur: fältet ska fyllas i om så krävs enligt tillämplig unionslagstiftning. För djur och produkter som ska släppas ut på marknaden: fältet behöver inte fyllas i. |
| I.7 | Ursprungsland |
| | För produkter: ange namn och ISO-kod för det land där varorna framställdes, tillverkades eller förpackades (märkta med identifieringsmärke). För djur: ange vistelseland under den tid som krävs enligt tillämplig unionslagstiftning. För registrerade hästar som återinförs till unionen efter tillfällig export för tävlingar, kapplöpningar eller inbjudningar till särskilda kulturrevenemang i vissa tredjeländer anges det land från vilket de senast avsändes. Vid handel som inbegriper fler än ett tredjeland (trepartshandel) ska ett separat intyg fyllas i för varje ursprungsland. |
| I.8 | Ursprungsregion |
| | Vid förflyttning av djur eller produkter som berörs av regionaliseringsåtgärder i enlighet med unionslagstiftningen anges, i förekommande fall, koden för godkända regioner, zoner eller anläggningskretsar enligt <i>Europeiska unionens officiella tidning</i> . |
| I.9 | Destinationsland |
| | Ange namn och ISO-kod för djurens eller produkternas destinationsmedlemsstat. Om produkterna transiteras ska destinationstredjelandets namn och ISO-kod anges. |

▼ B

| | |
|-------------|---|
| I.10 | Destinationsregion |
| | Se fält I.8. |
| I.11 | Avsändningsort |
| | <p>Ange namn, adress, land och landets ISO-kod för den eller de anläggningarna varifrån djuren eller produkterna avsänds. Ange även registrerings- eller godkännandenummer när så krävs enligt unionslagstiftningen.</p> <p>För djur: ange den anläggning där djuren regelbundet hålls.</p> <p>För sperma, oocyter eller embryon avsedda för artificiell reproduktion: ange, beroende på vad som är lämpligt, spermasamlingsstation, embryosamlingsgrupp, embryoproduktionsgrupp, anläggningar för bearbetning av avelsmaterial, station för lagring av avelsmaterial eller avgränsad anläggning. När det gäller sperma från får och getter får avsändningsorten vara den anläggning där donatordjuren hålls.</p> <p>För vissa fiskeriprodukter som avses i artikel 10 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/625 ⁽²⁾: avsändningsorten kan vara ett fartyg.</p> <p>För andra produkter: en enhet vid ett företag i livsmedelssektorn eller sektorn för animaliska biprodukter. Namn ska bara anges för den anläggning som avsänder produkterna. Vid handel som inbegriper fler än ett tredjeland (trepårtshandel) avses med avsändningsort den sista anläggningen i tredjelandet i den exportkedja från vilken den slutliga sändningen transporteras till unionen.</p> |
| I.12 | Destinationsort |
| | <p>Ange namn, adress, land och landets ISO-kod för den plats dit sändningen levereras för slutlig avlastning. Ange, i tillämpliga fall, även destinationsanläggningens registrerings- eller godkännandenummer.</p> <p>För lagring av produkter som transiteras: ange lagrets namn, adress och godkännandenummer, enligt definitionen i artikel 2.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2124 ⁽³⁾. Fältet behöver inte fyllas i vid transitering utan lagring av produkter.</p> |
| I.13 | Lastningsort |
| | <p>För djur: ange namn och adress för den plats där djuren lastas i transportmedlet. Om de först uppsamlas anges namn och adress för den anläggning som godkänts för uppsamling.</p> <p>För produkter: ange namn, adress och kategori (t.ex. anläggning, hamn eller flygplats) för den slutliga plats där produkterna ska lastas på transportmedlet för transport till Europeiska unionen. Vid containertransport anges var containern ska placeras ombord på det slutliga transportmedlet för transport till Europeiska unionen. Vid färjetransport anges den plats där lastbilen körde på färjan.</p> |

▼ B

| | |
|-------------|---|
| I.14 | Datum och tidpunkt för avresa |
| | <p>För djur: datum och tidpunkt för djurens planerade avresa med transportmedlet (flyg, fartyg, järnväg eller vägfordon).</p> <p>För produkter: datum för avresa med transportmedlet (flyg, fartyg, järnväg eller vägfordon).</p> |
| I.15 | Transportmedel |
| | <p>Välj ett eller flera transportmedel för djur eller varor som lämnar det avsändande landet och ange hur transportmedlet identifieras:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Flyg (ange flightnummer). — Fartyg (ange fartygets namn och nummer). — Järnväg (ange tågets identitetsnummer och vagnens nummer). — Vägfordon (ange registreringsnummer, även för eventuellt släp). <p>Vid färjetransport ska "Fartyg" markeras och vägfordonets registreringsnummer (inkl. för eventuellt släp) samt färjans namn och nummer anges.</p> |
| I.16 | Gränskontrollstation för införsel |
| | <p>Ange namn på gränskontrollstationen för införsel till unionen för intyg som inte lämnas in via Imsoc eller välj namn på gränskontrollstationen för införsel till unionen och dess unika alfanumeriska kod som tilldelats via Imsoc.</p> |
| I.17 | Åtföljande dokument |
| | <p>Ange den dokumenttyp som krävs: exempelvis Cites-tillstånd, tillstånd för invasiva främmande arter, försäkran eller andra dokument, inklusive handelsdokument.</p> <p>För de åtföljande dokument som krävs anges deras unika kod och utfärdande land.</p> <p>Referenser för handelsdokument: ange t.ex. flygfraktsedelns nummer eller konossement- eller handelsnummer för tåget eller vägfordonet.</p> |
| I.18 | Transportförhållanden |
| | <p>Ange temperatur som krävs vid transport av produkterna (rumstemperatur, kylda, frysta).</p> <p>Detta fält gäller inte för djur.</p> |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr |
| | <p>I tillämpliga fall anges containernummer eller förseglingens nummer (mer än ett är möjligt).</p> <p>Containernummer ska anges om varorna transporteras i förslutna behållare.</p> |

▼ B

Endast den officiella förseglingens nummer ska anges. En officiell försegling är en försegling som har fästs på behållaren, lastbilen eller järnvägsvagnen under tillsyn av den behöriga myndighet som utfärdar intyget.

▼ M5**I.20****Intygas vara avsedda som/för**

Ange syftet med djurens förflyttning, varornas avsedda användning eller kategori enligt relevant unionslagstiftning.

Foder: gäller endast animaliska biprodukter avsedda som foder för produktionsdjur, i enlighet med artikel 31 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1069/2009 ⁽⁴⁾.

Sällskapsdjursfoder: gäller endast animaliska biprodukter som är avsedda att användas som sällskapsdjursfoder eller för tillverkning av sällskapsdjursfoder, i enlighet med artikel 35 i förordning (EG) nr 1069/2009.

Organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel: gäller vissa animaliska biprodukter eller framställda produkter, i enlighet med artikel 32 i förordning (EG) nr 1069/2009.

Tekniskt bruk: animaliska biprodukter eller framställda produkter som är otjänliga som livsmedel eller foder, i enlighet med artikel 36 i förordning (EG) nr 1069/2009.

Läkemedelsbruk: animaliska biprodukter som är otjänliga som livsmedel eller foder, i enlighet med artikel 33 i förordning (EG) nr 1069/2009.

Varuprover: enligt definitionen i punkt 39 i bilaga I till kommissionens förordning (EU) nr 142/2011 ⁽⁵⁾.

Utställning: gäller djur som är avsedda för utställningar och idrotts- eller kulturevenemang eller liknande evenemang, eller visningsobjekt enligt definitionen i punkt 34 i bilaga I till förordning (EU) nr 142/2011.

Konservindustrin: gäller produkter avsedda att användas som livsmedel (t.ex. tonfisk) som är särskilt avsedda endast för konservindustrin.

Produkter avsedda att användas som livsmedel: gäller endast produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel och för vilka ett djurhälsointyg, officiellt intyg eller kombinerat djurhälsointyg/ officiellt intyg krävs enligt unionslagstiftningen.

Vidare bearbetning: gäller produkter som måste bearbetas vidare innan de släpps ut på marknaden samt levande vattenlevande djur och produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som är avsedda för en livsmedelsanläggning för sjukdomsbekämpning hos vattenlevande djur enligt definitionen i artikel 4.52 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429.

Levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel: vattenlevande djur avsedda att direkt användas som livsmedel, dvs. vattenlevande djur som levereras levande till slutkonsumenten eller äts levande.

Avgränsad anläggning: enligt definitionen i artikel 4.48 i förordning (EU) 2016/429.

Karantänanläggning: enligt artikel 14 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 ⁽⁶⁾ vad gäller landlevande djur och artikel 15 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/691 ⁽⁷⁾ vad gäller vattenbruksdjur.

▼ **M5**

| | |
|-------------|--|
| | <p>Resande cirkus/Djurföreställning: enligt definitionen i artikel 2.34 respektive 2.35 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>Utsättning i naturen: gäller endast levande djur som ska sättas ut i naturen på destinationsorten.</p> <p>Registrerat hästdjur: enligt definitionen i artikel 2.30 i delegerad förordning (EU) 2019/2035.</p> <p>Fortsatt djurhållning: djur avsedda för anläggningar där levande djur hålls eller för sällskapsdjurshållare, om de inte är avsedda för ett mer specifikt ändamål eller tillhör en särskild kategori enligt fält I.20 (t.ex. karantän eller avgränsade anläggningar). Det omfattar även djur som är avsedda att vidmakthålla viltstammen eller sättas ut i naturen, om de är avsedda att passera genom en anläggning innan de sätts ut.</p> <p>Reningsanläggning: enligt definitionen i artikel 2.2 i delegerad förordning (EU) 2020/691.</p> <p>Leveranscentral: enligt definitionen i artikel 2.3 i delegerad förordning (EU) 2020/691.</p> <p>Återutläggningsområde: enligt definitionen i artikel 2.4 i delegerad förordning (EU) 2020/691.</p> <p>Vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål: enligt artikel 17 eller 18 i delegerad förordning (EU) 2020/691.</p> <p>Slakt: för djur avsedda för ett slakteri, antingen direkt eller via en anläggning som godkänts för uppsamling.</p> <p>Avelsmaterial: enligt definitionen i artikel 4.28 i förordning (EU) 2016/429.</p> <p>Annat: avsedda för ändamål som inte anges på annat ställe i denna klassificering, inklusive vattenlevande djur avsedda för fiskagn.</p> |
| | |
| ▼ B | |
| I.21 | För transitering |
| | <p>Markera denna ruta vid transitering av djur eller produkter genom Europeiska unionen från ett tredjeland till ett annat tredjeland eller från en del av ett tredjeland till en annan del av samma tredjeland.</p> <p>Ange destinationstredjelandets namn och ISO-kod.</p> |
| I.22 | För den inre marknaden |
| | <p>Markera denna ruta om sändningarna är avsedda att släppas ut på unionsmarknaden.</p> |
| I.23 | För återinförel |
| | <p>Markera denna ruta för registrerade hästdjur som är avsedda för tävlingar, kapplöpningar eller är inbjudna till särskilda kulturevenemang och som godkänts för återinförel till Europeiska unionen efter tillfällig export.</p> |

▼ **B**

| | |
|-------------|---|
| I.24 | Totalt antal förpackningar |
| | <p>Ange, i tillämpliga fall, det totala antalet förpackningar i sändningen.</p> <p>För djur: ange antalet lådor, burar, behållare, kupor eller boxar i vilka djuren transporteras.</p> <p>För sperma, oocyter och embryon avsedda för artificiell reproduktion: ange antalet behållare.</p> <p>Vid bulksändningar behöver fältet inte fyllas i.</p> |
| I.25 | Total kvantitet |
| | <p>För landlevande djur eller avelsmaterial: ange, beroende på vad som är lämpligt, totalt antal djur, kläckägg eller strån uttryckt i enheter.</p> <p>För vattenlevande djur: ange, beroende på vad som är lämpligt, totalt antal djur, ägg eller larver uttryckt i enheter.</p> |
| I.26 | Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
| | <p>Total nettovikt är vikten på själva djuren eller varorna, utan inre och yttre emballage. Den beräknas automatiskt av Imsoc på grundval av de uppgifter som anges i fält I.27. Den angivna nettovikten för glaserade livsmedel ska inte omfatta glaseringen.</p> <p>Ange total bruttovikt, dvs. den sammanlagda vikten för djuren eller varorna, plus inre och yttre emballage, men utan transportcontainrar och annan transportutrustning.</p> |
| I.27 | Beskrivning av sändningen |
| | <p>Ange relevant kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur och rubrik fastställd av Världstullorganisationen enligt rådets förordning (EEG) nr 2658/87 ⁽⁸⁾. Denna tullbeskrivning ska vid behov kompletteras med de ytterligare uppgifter som krävs för att klassificera djuren eller produkterna för veterinärändamål. Ange desutom eventuella särskilda krav som rör djuren, produkttypen eller bearbetningen av produkterna enligt definitionen i relevant unionslagstiftning.</p> <p>För djur: ange art, kategori, identifieringsmetod, identifieringsnummer, ålder, kön, kvantitet eller nettovikt samt test. För honungsbin och humlor anges något av följande: drottningar med högst 20 arbetsbin, bisamhällen med yngel eller annat.</p> <p>För sperma, oocyter eller embryon avsedda för artificiell reproduktion: ange</p> <ul style="list-style-type: none"> — typ (sperma, <i>in vivo</i>-producerade embryon, <i>in vivo</i>-producerade oocyter, <i>in vitro</i>-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon), — samlings- eller produktionsdatum, — godkännandenumret för samlings- eller produktionsanläggningen (spermasamlingsstation, embryosamlingsgrupp, embryoproduktionsgrupp, anläggningar för bearbetning av avelsmaterial, station för lagring av avelsmaterial eller avgränsad anläggning), |

▼ B

| | |
|--|---|
| | <p>— identifieringsmärket på stråna eller de andra förpackningar,</p> <p>— kvantitet,</p> <p>— art, underart (vid behov för djur från avgränsade anläggningar) och donatordjurets/donatordjurens identifieringsnummer.</p> <p>För produkter: ange art, typ av produkter, typ av behandling, identifieringsmärke, anläggningars godkännandenummer och i tillämpliga fall landets ISO-kod (t.ex. slakteri, bearbetningsanläggning, kyl-/frys-hus), antal förpackningar, typ av förpackning, partinummer, nettovikt och det (äldsta) insamlings-/produktionsdatumet. Markera ”Slutkonsument” om produkterna är förpackade för slutkonsumenter.</p> <p>För animaliska biprodukter eller framställda produkter: ange art, typ av produkter, typ av behandling, tillverknings- eller produktionsanläggningens godkännande- eller registreringsnummer och landets ISO-kod, antal förpackningar, typ av förpackning, partinummer, nettovikt.</p> <p>Art: ange det vetenskapliga namnet eller enligt definitionen i unionslagstiftningen.</p> <p>Typ av förpackning: ange typ av förpackning enligt definitionen i rekommendation nr 21 ⁽²¹⁾ från FN:s Centre for Trade Facilitation and Electronic Business (UN/Cefact).</p> |
|--|---|

DEL II – Intyg

| Fält | Beskrivning |
|--------------|---|
| | Land |
| | Ange namn på det tredjeland som utfärdar intyget. |
| | Intygsförlaga |
| | Detta fält avser titeln på den enskilda intygsförlagan. |
| II. | Hälsoinformation |
| | <p>Detta fält avser unionens särskilda djurhälso- och djurskydds krav som gäller för djurarten eller produkttypen enligt definitionen i likvärdighetsavtalen med vissa tredjeländer eller i annan unionslagstiftning, t.ex. om utfärdande av intyg.</p> <p>Om djurhälso- eller folkhälsointyg saknas för sändningen ska hela avsnittet antingen raderas eller ogiltigförklaras eller inte alls tas med i enlighet med fotnoterna till del II i det specifika intyget för unionen.</p> |
| II.2a | Intygets referens |
| | Den unika alfanumeriska kod som anges i fält I.2. |

▼B

| | |
|--------------|--|
| II.2b | Imsoc-referens |
| | Den unika alfanumeriska kod som anges i fält I.2a. |
| | Intygsgivare |
| | <p>Detta fält avser underskriften av intygsgivaren enligt definitionen i artikel 3.26 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625.</p> <p>Ange intygsgivarens namn med versaler, titel och befattning (i tillämpliga fall) och namn och stämpeln i original från den behöriga myndighet som intygsgivaren tillhör samt datum för undertecknandet.</p> |

- (¹) Internationell landskod med två bokstäver enligt den internationella standarden ISO 3166 alpha-2 (http://www.iso.org/iso/country_codes/iso-3166-1_decoding_table.htm).
- (²) Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/625 av den 4 mars 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 vad gäller krav för införsel till unionen av sändningar av vissa djur och varor avsedda att användas som livsmedel (EUT L 131, 17.5.2019, s. 18).
- (³) Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2124 av den 10 oktober 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 vad gäller bestämmelser för offentlig kontroll av sändningar av djur och varor i transitering, omlastning och vidaretransport genom unionen samt om ändring av kommissionens förordningar (EG) nr 798/2008, (EG) nr 1251/2008, (EG) nr 119/2009, (EU) nr 206/2010, (EU) nr 605/2010, (EU) nr 142/2011 och (EU) nr 28/2012, kommissionens genomförandeförordning (EU) 2016/759 och kommissionens beslut 2007/777/EG (EUT L 321, 12.12.2019, s. 73).
- (⁴) Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1069/2009 av den 21 oktober 2009 om hälsobestämmelser för animaliska biprodukter och därav framställda produkter som inte är avsedda att användas som livsmedel och om upphävande av förordning (EG) nr 1774/2002 (förordning om animaliska biprodukter) (EUT L 300, 14.11.2009, s. 1).
- (⁵) Kommissionens förordning (EU) nr 142/2011 av den 25 februari 2011 om genomförande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1069/2009 om hälsobestämmelser för animaliska biprodukter och därav framställda produkter som inte är avsedda att användas som livsmedel och om genomförande av rådets direktiv 97/78/EG vad gäller vissa prover och produkter som enligt det direktivet är undantagna från veterinärkontroller vid gränsen (EUT L 54, 26.2.2011, s. 1).
- (⁶) Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2035 av den 28 juni 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser om anläggningar som håller landlevande djur och kläckerier samt om spårbarhet för vissa hållna landlevande djur och kläckägg (EUT L 314, 5.12.2019, s. 115).
- (⁷) Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/691 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för vattenbruksanläggningar och transportörer av vattenlevande djur (EUT L 174, 3.6.2020, s. 345).
- (⁸) Rådets förordning (EEG) nr 2658/87 av den 23 juli 1987 om tulltaxe- och statistiknomenklaturen och om Gemensamma tulltaxan (EGT L 256, 7.9.1987, s. 1).
- (⁹) Senaste version: www.unece.org/uncfact/codelistrecs.html.

▼ B

BILAGA II

▼ M5

Bilaga II innehåller följande förlaga till djurhälsointyg och förlaga till officiellt intyg:

▼ B

Kapitel 1: Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning inom unionen av produkter av animaliskt ursprung som får förflyttas från en restriktionszon som omfattas av nödgärder eller sjukdomsbekämpningsåtgärder eller som härrör från djurarter som omfattas av sådana åtgärder (förlaga INTRA-EMERGENCY)

Kapitel 2: Förlaga till officiellt intyg för förflyttning mellan medlemsstater av icke avhudat frilevande storvilt avsett att användas som livsmedel (förlaga INTRA-UNSKINNED LARGE WILD GAME)

▼ M5

KAPITEL 1

Förlaga till djurhälsointyg för förflyttning inom unionen av produkter av animaliskt ursprung som får förflyttas från en restriktionszon som omfattas av nödgärder eller sjukdomsbekämpningsåtgärder eller som härrör från djurarter som omfattas av sådana åtgärder (förlaga INTRA-EMERGENCY)

| EUROPEISKA UNIONEN | | INOM EU | |
|---|--|---|---------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Imso-referens | QR-kod |
| | | I.2a Lokal referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | |
| | I.5 Mottagare Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning Namn Registreringsnr Adress Land ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering <input type="checkbox"/> Annat Dokument | I.16 Transportör Namn Registrerings-/Tillståndsnr Adress Land ISO-kod I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | |
| I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumtemperatur <input type="checkbox"/> Kylt <input type="checkbox"/> Fryst | | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | | |

▼ M5

| | | | | | | | |
|---|--|---|--|--|---|-------|---------------|
| I.20 Intygas vara avsedda som/för | | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning | <input type="checkbox"/> slakt | <input type="checkbox"/> avgränsad anläggning | <input type="checkbox"/> avelsmaterial | | | | |
| <input type="checkbox"/> registrerade hästdjur | <input type="checkbox"/> resande cirkus/djurföreställning | <input type="checkbox"/> utställning | <input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser | | | | |
| <input type="checkbox"/> utsättning i naturen | <input type="checkbox"/> leveranscentral | <input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning | <input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål | | | | |
| <input type="checkbox"/> vidare bearbetning | <input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel | <input type="checkbox"/> tekniskt bruk | <input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning | | | | |
| <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | <input type="checkbox"/> pollinering | <input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel | <input type="checkbox"/> annat | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland | | | | | | | |
| Tredjeland | | ISO-kod | | | | | |
| Utförelseställe | | Gränskontrollstationens kod | | | | | |
| Införelseställe | | Gränskontrollstationens kod | | | | | |
| I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er) | | | | I.23 <input type="checkbox"/> För export | | | |
| Medlemsstat | ISO-kod | Tredjeland | ISO-kod | | | | |
| Medlemsstat | ISO-kod | Utförelseställe | Gränskontrollstationens kod | | | | |
| Medlemsstat | ISO-kod | | | | | | |
| I.24 Beräknad transporttid | | | | I.25 Färdjournal <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nej | | | |
| I.26 Totalt antal förpackningar | | | | I.27 Total kvantitet | | | |
| I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | | | | I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen | | | |
| I.30 Beskrivning av sändningen | | | | | | | |
| KN-nr | Art | Underart/Kategori | Kön | Identifieringssystem | Identifieringsnr | Ålder | Kvantitet Typ |
| Ursprungsregion | | Kyl-/fryshus | | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | | Nettovikt |
| Slakteri | | Typ av behandling | | Typ av vara | Antal förpackningar | | Partinr |
| | | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | Test | |

▼ M5

EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga INTRA-EMERGENCY

| II. Hälsoinformation | | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoc-referens | | | | | | | | |
|--|---|------|-------------------|------|----------------|---------------------|----------------------|------------------------------|-----------------------------|-------|--|---------|-------------|
| Del II: Intyg | <p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att de produkter av animaliskt ursprung som beskrivs i del I</p> <p>II.1 uppfyller kraven i⁽¹⁾</p> <p>II.2 när det gäller åtgärder för bekämpning av sjukdomen⁽²⁾,</p> <p>⁽³⁾[II.3 och i synnerhet i enlighet med⁽⁴⁾.]</p> | | | | | | | | | | | | |
| | <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta djurhälsointyg är avsett för förflyttningar av produkter av animaliskt ursprung som framställts eller bearbetats i anläggningar, livsmedelsanläggningar eller zoner som omfattas av nödatgärder eller restriktioner vad gäller förflyttning enligt artikel 166.2 i förordning (EU) 2016/429 ^A och i enlighet med kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/2154 ^B.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Ange en specifik hänvisning till artikel/artiklar i, titel och nummer på samt dag för offentliggörande i Europeiska unionens officiella tidning av den eller de tillämpliga rättsakter som kommissionen antagit och i vilken dessa villkor föreskrivs, eller till den eller de rättsakter eller anvisningar som godkänts och offentliggjorts av den behöriga myndigheten och där dessa villkor föreskrivs.</p> <p>(2) Ange den eller de relevanta förtecknade sjukdomarnas namn.</p> <p>(3) Stryk om det inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Ange det eller de särskilda intyg om överensstämmelse med de nödvändiga kraven i den eller de relevanta rättsakter som kommissionen antagit och som avses i punkt II.1 och i vilka särskilda åtgärder för sjukdomsbekämpning fastställs vad gäller den eller de förtecknade sjukdomar som avses i punkt II.2 i enlighet med artikel 166.2 i förordning (EU) 2016/429, om detta uttryckligen krävs i dessa rättsakter.</p> | | | | | | | | | | | | |
| <p>Officiell veterinär</p> <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Lokala kontrollenhetens namn</td> <td>Lokala kontrollenhetens kod</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td>Underskrift</td> </tr> </table> | | | | | | Namn (med versaler) | Titel och befattning | Lokala kontrollenhetens namn | Lokala kontrollenhetens kod | Datum | | Stämpel | Underskrift |
| Namn (med versaler) | Titel och befattning | | | | | | | | | | | | |
| Lokala kontrollenhetens namn | Lokala kontrollenhetens kod | | | | | | | | | | | | |
| Datum | | | | | | | | | | | | | |
| Stämpel | Underskrift | | | | | | | | | | | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 av den 9 mars 2016 om överförbara djursjukdomar och om ändring och upphävande av vissa akter med avseende på djurhälsa ("djurhälsolag") (EUT L 84, 31.3.2016, s. 1).

^B Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/2154 av den 14 oktober 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller krav på djurhälsa, utfärdande av intyg och anmälan vid förflyttning av produkter av animaliskt ursprung från landlevande djur inom unionen (EUT L 431, 21.12.2020, s. 5).



| | | | | | | | |
|---|---|--|--|--------------------------------|--|-------|------------------|
| I.18 Transportförhållanden | | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | | | | | | | |
| Containernr | | Förseglingens nr | | | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för | | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> fortsatt djurhållning | <input type="checkbox"/> slakt | <input type="checkbox"/> avgränsad anläggning | <input type="checkbox"/> avelsmaterial | | | | |
| <input type="checkbox"/> registrerade hästdjur | <input type="checkbox"/> resande cirкус/djurföreställning | <input type="checkbox"/> utställning | <input type="checkbox"/> evenemang eller verksamhet i närheten av gränser | | | | |
| <input type="checkbox"/> utsättning i naturen | <input type="checkbox"/> leveranscentral | <input type="checkbox"/> återutläggningsområde/reningsanläggning | <input type="checkbox"/> vattenbruksanläggning där vattenbruksdjur hålls för prydnadsändamål | | | | |
| <input type="checkbox"/> vidare bearbetning | <input type="checkbox"/> organiska gödningsmedel och jordförbättringsmedel | <input type="checkbox"/> tekniskt bruk | <input type="checkbox"/> karantän eller liknande anläggning | | | | |
| <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | <input type="checkbox"/> pollinering | <input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel | <input type="checkbox"/> annat | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering genom ett tredjeland | | | | | | | |
| Tredjeland | | ISO-kod | | | | | |
| Utförelseställe | | Gränskontrollstationens kod | | | | | |
| Införelseställe | | Gränskontrollstationens kod | | | | | |
| I.22 <input type="checkbox"/> För transitering genom medlemsstat(er) | | | I.23 <input type="checkbox"/> För export | | | | |
| Medlemsstat | ISO-kod | Tredjeland | ISO-kod | | | | |
| Medlemsstat | ISO-kod | Utförelseställe | Gränskontrollstationens kod | | | | |
| Medlemsstat | ISO-kod | | | | | | |
| I.24 Beräknad transporttid | | | I.25 Färdjournal | | | | |
| | | | <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nej | | | | |
| I.26 Totalt antal förpackningar | | | I.27 Total kvantitet | | | | |
| I.28 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | | | I.29 Totalt tillgängligt utrymme för sändningen | | | | |
| I.30 Beskrivning av sändningen | | | | | | | |
| KN-nr | Art | Underart/Kategori | Kön | Identifieringssystem | Identifieringsnr | Ålder | Kvantitet Typ |
| | Ursprungsregion | Kyl-/fryshus | | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | | Nettovikt |
| | Slakteri | Typ av behandling | | Typ av vara | Antal förpackningar | | Partinr |
| | | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | Test | |



EUROPEISKA UNIONEN

Intygsförlaga INTRA-UNSKINNED LARGE WILD GAME

| II. Hälsainformation | | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoc-referens |
|------------------------------|---|------|-----------------------------|------|----------------|
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg | | | | |
| | <p>Jag intygar följande:</p> <p>(a) Alla relevanta delar av djurkropparna och försäkran uppfyllde kraven i avsnitt IV kapitel II punkt 4 i bilaga III till Europaparlamentet och rådets förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(b) Det frilevande storviltet härrör inte från ett område som av hälsoskäl omfattas av förbud eller restriktioner som påverkar de berörda arterna i enlighet med unionslagstiftningen eller den nationella lagstiftningen.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Ange ett registreringsnummer eller något annat identifieringsnummer. Skriv "XXX" om det inte är tillämpligt.</p> <p>Fält I.12: Ange uppgifter om vilthanteringsanläggningen.</p> <p>Fält I.20: Intygande för användning som livsmedel förutsätter att den officiella besiktningen på vilthanteringsanläggningen gav tillfredsställande resultat.</p> <p>Fält I.30: Beskrivning av sändningen:</p> <p><i>KN-nr.</i> ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 02031190, 02032190, 02089030, 02089060 och 02089098.</p> | | | | |
| Intygsgivare | | | | | |
| Namn (med versaler) | | | Titel och befattning | | |
| Lokala kontrollenhetens namn | | | Lokala kontrollenhetens kod | | |
| Datum | | | | | |
| Stämpel | | | Underskrift | | |

▼ B

BILAGA III

▼ M5

Bilaga III innehåller följande förlagor till kombinerade djurhälsointyg/officialla intyg och förlagor till officiella intyg för införsel till unionen:

▼ B

FÖRLAGA

Färskt kött från hov- och klövdjur

| | |
|-----|--|
| BOV | Kapitel 1: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av färskt kött från tama nötkreatur avsett att användas som livsmedel, med undantag av maskinurbenat kött |
| OVI | Kapitel 2: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av färskt kött från tama får och getter avsett att användas som livsmedel, med undantag av maskinurbenat kött |
| POR | Kapitel 3: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av färskt kött från tamsvin avsett att användas som livsmedel, med undantag av maskinurbenat kött |
| EQU | Kapitel 4: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av färskt kött från tama hovdjur (<i>Equus caballus</i> , <i>Equus asinus</i> och korsningar av dessa) avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött |
| RUF | Kapitel 5: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjorddjur som hålls som hägnat vilt avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött |
| RUW | Kapitel 6: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjorddjur avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött |
| SUF | Kapitel 7: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av färskt kött från djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött |
| SUW | Kapitel 8: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur av vildsvinsraser och vilda djur i familjen Tayassuidae avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött |

▼B

| | |
|---------------|--|
| EQW | Kapitel 9: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från frilevande hovdjur av under-släktet <i>Hippotigris</i> (zebra) avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött |
| RUM-MSM | Kapitel 10: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av maskinurbenat kött från tama idisslare avsett att användas som livsmedel |
| SUI-MSM | Kapitel 11: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av maskinurbenat kött från tamsvin avsett att användas som livsmedel |
| NZ-TRANSIT-SG | Kapitel 12: Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av färskt kött avsett att användas som livsmedel, som har sitt ursprung i Nya Zeeland och transiteras genom Singapore och som lossas och eventuellt lagras och omlastas före införsel till unionen |

Kött från fjäderfä, strutsfåglar och annat fjädervilt samt ägg och äggprodukter

| | |
|------------|---|
| POU | Kapitel 13: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från andra fjäderfä än strutsfåglar avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött |
| POU-MI/MSM | Kapitel 14: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av malet kött och maskinurbenat kött från andra fjäderfä än strutsfåglar avsett att användas som livsmedel |
| RAT | Kapitel 15: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från strutsfåglar avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött |
| RAT-MI/MSM | Kapitel 16: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av malet kött och maskinurbenat kött från strutsfåglar avsett att användas som livsmedel |
| GBM | Kapitel 17: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från fjädervilt avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött |
| GBM-MI/MSM | Kapitel 18: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av malet kött och maskinurbenat kött från fjädervilt avsett att användas som livsmedel |
| E | Kapitel 19: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av ägg avsedda att användas som livsmedel |
| EP | Kapitel 20: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av äggprodukter avsedda att användas som livsmedel |

▼B**Färskt kött från vilda harar och kaniner (Leporidae), vissa vilda landlevande däggdjur och hägnade kaniner, med undantag av maskinurbenat kött**

| | |
|----|---|
| WL | Kapitel 21: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från vilda harar och kaniner (Leporidae) avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött, maskinurbenat kött och slaktbiprodukter förutom ofladda och icke urtagna harar och kaniner |
| WM | Kapitel 22: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur, harar och kaniner (Leporidae) avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött |
| RM | Kapitel 23: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från hägnade kaniner avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött |

Köttberedningar

| | |
|---------|---|
| MP-PREP | Kapitel 24: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av köttberedningar avsedda att användas som livsmedel |
|---------|---|

Köttprodukter, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor tarmar (utom fjälster)

| | |
|------|---|
| MPNT | Kapitel 25: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av köttprodukter avsedda att användas som livsmedel, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster), vilka inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling |
| MPST | Kapitel 26: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av köttprodukter avsedda att användas som livsmedel, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster), vilka måste genomgå en särskild riskreducerande behandling |

Fjälster

| | |
|-----|--|
| CAS | Kapitel 27: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av fjälster avsedda att användas som livsmedel |
|-----|--|

Levande fisk, levande kräftdjur och produkter av animaliskt ursprung från dessa djur avsedda att användas som livsmedel

| | |
|---------------|--|
| FISH-CRUST-HC | Kapitel 28: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av levande fisk, levande kräftdjur och produkter av animaliskt ursprung från dessa djur avsedda att användas som livsmedel |
|---------------|--|

▼ B

| | |
|--------------|--|
| EU-FISH | Kapitel 29: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av fiskeriprodukter som är avsedda att användas som livsmedel, som fångats av fartyg som för en medlemsstats flagg och som transporterats genom tredjeländer med eller utan lagring |
| FISH/MOL-CAP | Kapitel 30: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av fiskeriprodukter eller fiskeriprodukter som härrör från musslor som är avsedda att användas som livsmedel och som förs in till unionen direkt från ett kylfartyg, frysfartyg eller fabriksfartyg som för ett tredjelands flagg i enlighet med artikel 11.3 i delegerad förordning (EU) 2019/625 |

Levande musslor, tagghudingar, manteldjur och marina snäckor samt produkter av animaliskt ursprung från dessa djur

| | |
|--------|--|
| MOL-HC | Kapitel 31: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av levande musslor, tagghudingar, manteldjur och marina snäckor samt produkter av animaliskt ursprung från dessa djur avsedda att användas som livsmedel |
| MOL-AT | Kapitel 32: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av bearbetade musslor av arten <i>Acanthocardia tuberculatum</i> avsedda att användas som livsmedel |

Obehandlad mjölk, mjölkprodukter, råmjölk och råmjölksbaserade produkter

| | |
|-------------------|--|
| MILK-RM | Kapitel 33: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av obehandlad mjölk avsedd att användas som livsmedel |
| MILK-RMP/NT | Kapitel 34: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av mjölkprodukter som är avsedda att användas som livsmedel och som framställts av obehandlad mjölk eller som inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling |
| DAIRY-PRODUCTS-PT | Kapitel 35: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av mjölkprodukter som är avsedda att användas som livsmedel och som måste pastöriseras |
| DAIRY-PRODUCTS-ST | Kapitel 36: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av mjölkprodukter som är avsedda att användas som livsmedel och som måste genomgå en annan särskild riskreducerande behandling än pastörisering |
| COLOSTRUM | Kapitel 37: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av råmjölk avsedd att användas som livsmedel |
| COLOSTRUM-BP | Kapitel 38: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av råmjölksbaserade produkter avsedda att användas som livsmedel |

▼ B**Kylda, frysta eller beredda grodlår**

| | |
|-----|---|
| FRG | Kapitel 39: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av kylda, frysta eller beredda grodlår avsedda att användas som livsmedel |
|-----|---|

Snäckor

| | |
|-----|---|
| SNS | Kapitel 40: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av snäckor avsedda att användas som livsmedel |
|-----|---|

Gelatin

| | |
|-----|--|
| GEL | Kapitel 41: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av gelatin avsett att användas som livsmedel |
|-----|--|

Kollagen

| | |
|-----|---|
| COL | Kapitel 42: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av kollagen avsett att användas som livsmedel |
|-----|---|

Råvaror för framställning av gelatin och kollagen

| | |
|-----|--|
| RCG | Kapitel 43: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av råvaror för framställning av gelatin och kollagen avsett att användas som livsmedel |
|-----|--|

Behandlade råvaror för framställning av gelatin och kollagen

| | |
|-----|---|
| TCG | Kapitel 44: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av behandlade råvaror för framställning av gelatin och kollagen avsett att användas som livsmedel |
|-----|---|

Honung och andra biodlingsprodukter avsedda att användas som livsmedel

| | |
|-----|---|
| HON | Kapitel 45: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av honung och andra biodlingsprodukter avsedda att användas som livsmedel |
|-----|---|

Högförädlad kondroitinsulfat, högförädlad hyaluronsyra, andra högförädlade hydrolyserade broskprodukter, högförädlad kitosan, högförädlad glukosamin, högförädlad löpe, högförädlad husbloss och högförädlade aminosyror

| | |
|-----|--|
| HRP | Kapitel 46: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av högförädlad kondroitinsulfat, högförädlad hyaluronsyra, andra högförädlade hydrolyserade broskprodukter, högförädlad kitosan, högförädlad glukosamin, högförädlad löpe, högförädlad husbloss och högförädlade aminosyror avsedda att användas som livsmedel |
|-----|--|

Reptilkött

| | |
|-----|---|
| REP | Kapitel 47: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av reptilkött avsett att användas som livsmedel |
|-----|---|

▼ B

| Insekter | |
|---|---|
| INS | Kapitel 48: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av insekter avsedda att användas som livsmedel |
| Andra produkter av animaliskt ursprung | |
| PAO | Kapitel 49: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av andra produkter av animaliskt ursprung som härrör från tama hov- och klövdjur, fjäderfå, kaniner eller fiskeriprodukter och som är avsedda att användas som livsmedel och som inte omfattas av artiklarna 8–26 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235 |
| Sammansatta produkter | |
| COMP | Kapitel 50: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av icke lagringstålīga sammansatta produkter och lagringstålīga sammansatta produkter som innehåller köttprodukter (oavsett mängd), utom gelatin, kollagen och högförädlade produkter, och som är avsedda att användas som livsmedel |
| Groddar avsedda att användas som livsmedel och frön avsedda för produktion av groddar avsedda att användas som livsmedel | |
| SPR | Kapitel 51: Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av groddar avsedda att användas som livsmedel och frön avsedda för produktion av groddar avsedda att användas som livsmedel |
| Transitering genom unionen till ett tredjeland, antingen direkt eller efter lagring i unionen, av sammansatta produkter | |
| TRANSIT-COMP | Kapitel 52: Förlaga till djurhälsointyg för transitering genom unionen till ett tredjeland, antingen direkt eller efter lagring i unionen, av icke lagringstålīga sammansatta produkter och lagringstålīga sammansatta produkter som innehåller köttprodukter (oavsett mängd) och som är avsedda att användas som livsmedel |

▼ M4**Produkter av animaliskt ursprung och vissa varor med ursprung i unionen, som flyttas till ett tredjeland eller territorium och sedan tillbaka till unionen efter lossning, lagring och omlastning i det tredjelandet eller territoriet**

| | |
|----------------|---|
| STORAGE-TC-PAO | Kapitel 53: Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av produkter av animaliskt ursprung och vissa varor med ursprung i unionen, som flyttas till ett tredjeland eller territorium och sedan tillbaka till unionen efter lossning, lagring och omlastning i det tredjelandet eller territoriet |
|----------------|---|

▼ M5

KAPITEL 1

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från tama nötkreatur avsett att användas som livsmedel, med undantag av maskinurbenat kött (förlaga BOV)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|---|--|---|---------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst | | | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 | Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
|--|----------------------------------|-------------------------|--|-----------|---------------------------------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partnr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga BOV

| | II. Hälsoinformation | |
|---------------|--|---|
| | II.a | II.b |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det färska köttet] | |
| | I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 ^A , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^B , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^C , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^D samt att det färska kött ⁽²⁾ från tama nötkreatur (inkl. arter av Bison och Bubalus samt korsningar av dessa) som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande: | |
| | II.1.1 | [Köttet] [Det malda köttet] ⁽¹⁾ kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning. |
| | II.1.2 | Köttet har erhållits i enlighet med avsnitt I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. |
| | ⁽¹⁾ II.1.3 | [Det malda köttet har framställts i enlighet med avsnitt V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och frysts till en innertemperatur på högst -18 °C.] |
| | II.1.4 | Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning före och efter slakt i enlighet med artiklarna 8–19, 24, 29, 30, 33–35, 37 och 38 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 3, 4, 5, 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624. |
| II.1.5 | ⁽¹⁾ antingen [Slaktkroppen eller delarna av slaktkroppen har anbringats ett kontrollmärke i enlighet med artikel 48 i och bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2019/627.] | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelsslagsstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga BOV |
|------|--|
| | <p>⁽¹⁾ eller [Förpackningarna med [kött] [malet kött]⁽¹⁾ har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> <p>II.1.6 [Köttet] [Det malda köttet]⁽¹⁾ uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.7 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.1.8 [Köttet] [Det malda köttet]⁽¹⁾ har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^I inte överskrids.</p> <p>II.1.9 [Köttet] [Det malda köttet]⁽¹⁾ har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt I respektive V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.10 Med avseende på bovin spongiform encefalopati (BSE) är följande krav uppfyllda:</p> <p>⁽¹⁾ antingen [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG ^J som ett land eller en region med försumbar BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>⁽¹⁾ antingen [De djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [De djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <p>⁽¹⁾ antingen [i) köttet eller det malda köttet innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> |

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^J Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga BOV |
|------|--|
| | <p>⁽¹⁾ eller [i] hela slaktkroppar, halva slaktkroppar eller halva slaktkroppar som styckats i högst tre grossistdelar och kvartsparter av slaktkroppar innehåller inte något annat specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001 än ryggraden, inkl. dorsalrotsganglier, och de slaktkroppar eller grossistdelar av slaktkroppar av djur äldre än 30 månader som har ryggraden kvar identifieras genom en klart synlig röd rand på den märkning som avses i artikel 13 eller 15 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1760/2000 ^{K(3)}.]</p> <p>ii) de djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [De djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk, och</p> <p>⁽¹⁾ antingen [i] köttet eller det malda köttet innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,]</p> <p>⁽¹⁾ eller [i] hela slaktkroppar, halva slaktkroppar eller halva slaktkroppar som styckats i högst tre grossistdelar och kvartsparter av slaktkroppar innehåller inte något annat specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001 än ryggraden, inkl. dorsalrotsganglier, och de slaktkroppar eller grossistdelar av slaktkroppar av djur äldre än 30 månader som har ryggraden kvar identifieras genom en klart synlig röd rand på den märkning som avses i artikel 13 eller 15 i förordning (EG) nr 1760/2000⁽³⁾.]</p> <p>ii) de djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen,]</p> <p>iii) de djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör har inte utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code ^L,</p> |

^K Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1760/2000 av den 17 juli 2000 om upprättande av ett system för identifiering och registrering av nötkreatur samt märkning av nötkött och nötköttprodukter och om upphävande av rådets förordning (EG) nr 820/97 (EGT L 204, 11.8.2000, s. 1).

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

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga BOV |
|------|---|
| | <p>iv) köttet eller det malda köttet har producerats och hanterats på ett sätt som säkerställer att det inte innehåller och inte har kontaminerats med nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]]</p> <p>⁽¹⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.</p> <p>⁽¹⁾ antingen [b) Köttet eller det malda köttet innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [b) Hela slaktkroppar, halva slaktkroppar eller halva slaktkroppar som styckats i högst tre grossistdelar och kvartsparter av slaktkroppar innehåller inte något annat specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001 än ryggraden, inkl. dorsalrosganglier, och de slaktkroppar eller grossistdelar av slaktkroppar av djur äldre än 30 månader som har ryggraden kvar identifieras genom en klart synlig röd rand på den märkning som avses i artikel 13 eller 15 i förordning (EG) nr 1760/2000⁽³⁾.]]</p> <p>⁽¹⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen har inte klassificerats i enlighet med beslut 2007/453/EG eller har klassificerats som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör har inte</p> <p>i) slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod, och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt stavformat instrument som förts in i hjärnskålen,</p> <p>ii) utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code.</p> <p>⁽¹⁾ antingen [b) Köttet eller det malda köttet innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga BOV

| | |
|--|--|
| | <p>(¹) eller [b] Hela slaktkroppar, halva slaktkroppar eller halva slaktkroppar som styckats i högst tre grossistdelar och kvartsparter av slaktkroppar innehåller inte något annat specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001 än ryggraden, inkl. dorsalrotsganglier, och de slaktkroppar eller grossistdelar av slaktkroppar av djur äldre än 30 månader som har ryggraden kvar identifieras genom en klart synlig röd rand på den märkning som avses i artikel 13 eller 15 i förordning (EG) nr 1760/2000⁽³⁾.]</p> <p>c) Köttet eller det malda köttet innehåller inte och härrör inte från nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]</p> <p>(⁴) [II.1.11 Köttet uppfyller kraven i kommissionens förordning (EG) nr 1688/2005^M.]</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färska kött som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Köttet har erhållits i en eller flera zoner med koden/koderna⁽⁵⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av färskt kött från nötkreatur och förtecknade i del 1 i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404^N, och</p> <p>a) där någon infektion med boskapspestvirus inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts, och</p> <p>(¹) antingen [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts.]</p> <p>(¹)(6) eller [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå).]</p> <p>(¹)(7) eller [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där ett vaccinationsprogram mot mul- och klövsjuka genomförs för hållna nötkreatur under den behöriga myndighetens tillsyn i tredjelandet eller territoriet.]</p> <p>(¹)(8) eller [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där ett vaccinationsprogram mot mul- och klövsjuka genomförs för hållna nötkreatur under den behöriga myndighetens tillsyn i tredjelandet eller territoriet. Denna tillsyn omfattar kontroll av vaccinationsprogrammets effektivitet genom regelbunden serologisk övervakning som visar att djuren har tillräckligt höga nivåer av antikroppar och att det inte förekommer någon cirkulation av mul- och klövsjukevirus i zonen.]</p> |
|--|--|

^M Kommissionens förordning (EG) nr 1688/2005 av den 14 oktober 2005 om tillämpningen av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 gällande särskilda salmonellagarantier för sändningar till Finland och Sverige av vissa köttsorter och ägg (EUT L 271, 15.10.2005, s. 17).

^N Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga BOV

| | |
|--|--|
| | <p>(1)(9) eller [b] där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts och där den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet kontrollerar att sjukdomen inte förekommer genom regelbunden serologisk övervakning som visar att det inte förekommer någon cirkulation av mul- och klövsjukevirus.]</p> <p>II.2.2 Köttet har erhållits från djur som</p> <p>(1) antingen [har vistats i den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller i minst tre månader före slakt.]</p> <p>(1) eller [fördes in den ___/___/___ (dd/mm/åååå) till den zon som anges i punkt II.2.1 från zonen med koden ___ – __⁽⁵⁾, som vid det datumet var godkänd för införsel av färskt kött från nötkreatur till unionen och där djuren har vistats sedan födseln eller i minst tre månader före slakt.]</p> <p>(1) eller [fördes in den ___/___/___ (dd/mm/åååå) till den zon som anges i punkt II.2.1 från medlemsstaten med ISO-koden ___.]</p> <p>II.2.3 Köttet har erhållits från djur som kommer från anläggningar</p> <p>a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^o,</p> <p>b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>c) som vid tidpunkten för avsändande till slakteriet inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>d) där inga djur som hålls på anläggningarna har vaccinerats mot [mul- och klövsjuka och]⁽¹⁰⁾ infektion med boskapspestvirus,</p> <p>(1) antingen [e] på och runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen,]</p> <p>(1)(7) eller [e] på och runt vilka det inom en radie av 25 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 60 dagarna omedelbart före slaktdagen,]</p> |
|--|--|

o

Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga BOV |
|------|--|
| | <p>(1)(9) eller [e] på och runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 12 månaderna omedelbart före slaktdagen,]</p> <p>(1)(7) antingen [f] där djuren har vistats under minst 40 dagar före avsändande direkt till slakteriet,]</p> <p>(1)(7)(11) eller [f]där djuren har vistats under minst 40 dagar innan de passerar genom en enda uppsamlingsplats som godkänts av den behöriga myndigheten i enlighet med artikel 20.2 b i delegerad förordning (EU) 2020/692 utan att komma i kontakt med djur med lägre hälsostatus innan de avsänds direkt till ett slakteri,]</p> <p>(1)(12) [g] där i) inga djur har förts in under de senaste tre månaderna från zoner som inte är godkända för införsel av färskt kött från nötkreatur till unionen, ii) djuren har identifierats och registrerats i det nationella systemet för identifiering och ursprungsintygande av nötkreatur,</p> <p>h) som, efter en positiv bedömning vid en inspektion av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet som återfinns i en officiell rapport i Imsoc, förtecknas som godkända anläggningar och regelbundet inspekteras av den behöriga myndigheten för att säkerställa att de relevanta kraven i delegerad förordning (EU) 2020/692 är uppfyllda.]</p> <p>II.2.4 Köttet har erhållits från djur som</p> <p>a) har avsänts från ursprungsanläggningen till ett slakteri i ett transportmedel i) som är utformat på ett sådant sätt att djuren inte kan rymma eller falla ut, ii) där det är möjligt att visuellt inspektera det utrymme där djuren hålls, iii) från vilket spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras, och iv) som rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet omedelbart före transporten av djuren, och djuren har inte kommit i kontakt med andra djur som inte uppfyllde villkoren i punkterna II.2.1, II.2.2 och II.2.3,</p> <p>b) under transporten till slakteriet inte passerade genom ett tredjeland eller territorium eller zon däri som inte har förtecknats för införsel till unionen av färskt kött från nötkreatur, och djuren har inte kommit i kontakt med djur med lägre hälsostatus,</p> <p>c) slaktades [[den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽¹³⁾,</p> <p>d) inte hade någon kontakt med djur med lägre hälsostatus under slakten,</p> |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga BOV

| | |
|--|---|
| | <p>⁽¹⁾⁽¹²⁾ [e] i slakteriet före slakt har hållits fullständigt avskilda från djur vars kött inte är avsett för unionen.]</p> <p>II.2.5 Köttet har erhållits i ett slakteri på och runt vilket det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av de sjukdomar som avses i punkt II.2.1 under de 30 dagarna omedelbart före den dag då djuren slaktades.</p> <p>II.2.6 Köttet har under slakt och styckning hållits strikt åtskilt från färskt kött som inte uppfyller djurhälsokraven för införsel till unionen av färskt kött från nötkreatur, tills</p> <p>⁽¹⁾ antingen [det har förpackats för vidare lagring.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [det har lastats, som oförpackat färskt kött, på transportmedlet för avsändande till unionen.]</p> <p>⁽¹⁾ [II.2.7 Köttet är annat urbanat färskt kött än slaktbiprodukter som har erhållits från slaktkroppar</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ [i) där de viktigaste tillgängliga lymfknutorna har avlägsnats, ii) som har genomgått mognadslagring vid en temperatur över +2 °C i minst 24 timmar innan benen avlägsnades, och iii) där köttets pH-värde var under 6,0 vid elektronisk mätning i mitten av långa ryggmuskeln (longissimus dorsi) efter mognadslagring och före urbening.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁴⁾ [i) där de viktigaste tillgängliga lymfknutorna har avlägsnats, och ii) som har genomgått mognadslagring vid en temperatur över +2 °C i minst 24 timmar innan benen avlägsnades.]]</p> <p>II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färskt kött och malet kött (enligt definitionen i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004) från tama nötkreatur (enligt definitionen i artikel 2.5 i delegerad förordning (EU) 2020/692), även när unionen inte är slutdestination för sådant färskt kött.</p> <p>För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas vid import av maskinurbanat kött.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> |
|--|---|

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga BOV

| |
|---|
| <p>Del I</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur: 02.01, 02.02, 02.06, 05.04 eller 15.02.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: Typ av vara: ange ”hel slaktkropp”, ”halv slaktkropp”, ”kvartsparter” eller ”styckningsdelar”. Typ av behandling: ange, i tillämpliga fall, ”urbanat”, ”med ben” och/eller ”mognadslagrat”. Om styckningsdelarna är frysta ska datum för infrysning (mm/åå) anges.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) Antalet slaktkroppar eller grossistdelar av slaktkroppar av nötkreatur från vilka det krävs att ryggraden avlägsnas ska läggas till i det gemensamma hälsodokument vid införsel (CHED) som avses i artikel 56 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(4) Stryk om sändningen inte är avsedd för införsel till Finland eller Sverige.</p> <p>(5) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Endast för zoner med ett första datum i kolumn 8 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) För zoner med det särskilda villkoret mognadslagring, pH och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) För zoner med det särskilda villkoret kontrollerat vaccinationsprogram, utöver villkoret mognadslagring, pH och urbening, i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(9) För zoner med det särskilda villkoret ingen vaccination utförd, utöver villkoret mognadslagring, pH och urbening, i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> |
|---|

▼ M5

LAND

Intygslager BOV

| | |
|----------------------------|--|
| (10) | Stryk för zoner med det särskilda villkoret mognadslagring, pH och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 när ett vaccinationsprogram mot mul- och klövsjuka med serotyp A, O eller C genomförs. |
| (11) | Endast för zoner med djurhälsogarantin uppsamlingsplats i kolumn 6 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404. |
| (12) | För zoner med det särskilda villkoret ytterligare spårbarhet i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404. |
| (13) | Slaktdatum (ett eller flera). Det är endast tillåtet att föra in detta kött till unionen om det har erhållits från djur som slaktades efter den dag då den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av färskt kött från nötkreatur, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av detta kött från den eller de zonerna, eller under en period då den eller de zonernas godkännande för införsel till unionen av detta kött inte var tillfälligt upphävd. |
| (14) | För zoner med det särskilda villkoret mognadslagring och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404. Mognadslagrat urbanat kött får endast föras in till unionen 21 dagar efter den dag då djuren slaktades. |
| Officiell veterinär | |
| Namn (med versaler) | |
| Datum | Titel och befattning |
| Stämpel | Underskrift |

▼ M5

KAPITEL 2

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från tama får och getter avsett att användas som livsmedel, med undantag av maskinurbenat kött (förlaga OVI)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | |
|----------------------------------|-------------|--|---|--|---|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 | Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 Intygets referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet | I.2a Imsoc-referens QR-kod | |
| | I.5 | Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | ISO-kod | |
| | I.7 | Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 | Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| | I.11 | Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Adress Land | Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod |
| | I.13 | Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 | Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| | I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst |
| | I.19 | Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | |
| | I.20 | Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| | I.21 | <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden I.23 | | |

▼ M5

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 | Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
|--|----------------------------------|-------------------------|--|-----------|---------------------------------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | | |



M5

LAND

Intygsförlaga OVI

| | II. Hälsoinformation | |
|---------------|--|------|
| | II.a | II.b |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det färska köttet] | |
| | <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^C, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^D samt att det färska kött⁽²⁾ från tama får och getter (<i>Ovis aries</i> och <i>Capra hircus</i>) som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1 [Köttet] [Det malda köttet]⁽¹⁾ kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska stympunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>⁽¹⁾II.1.2 Köttet har erhållits i enlighet med villkoren i avsnitt I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>⁽¹⁾II.1.3 [Det malda köttet har framställts i enlighet med avsnitt V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och frysts till en innertemperatur på högst -18 °C.]</p> <p>II.1.4 Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning före och efter slakt i enlighet med artiklarna 8–14, 16, 17, 20, 21, 24, 29, 33–35, 37 och 38 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 3, 4, 5, 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> <p>II.1.5 ⁽¹⁾ antingen [Slaktkroppen eller delarna av slaktkroppen har anbringats ett kontrollmärke i enlighet med artikel 48 i och bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2019/627.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [Förpackningarna med [kött] [malet kött]⁽¹⁾ har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelsslagsstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga OVI |
|------|---|
| | <p>II.1.6 [Köttet] [Det malda köttet]⁽¹⁾ uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005^E.</p> <p>II.1.7 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.1.8 [Köttet] [Det malda köttet]⁽¹⁾ har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006^I inte överskrids.</p> <p>II.1.9 [Köttet] [Det malda köttet]⁽¹⁾ har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt I respektive V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.10 Med avseende på bovin spongiform encefalopati (BSE) är följande krav uppfyllda:</p> <p style="padding-left: 20px;">(1) antingen [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG^J som ett land eller en region med försumbar BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p style="padding-left: 40px;">(1) antingen [De djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk.]</p> <p style="padding-left: 40px;">(1) eller [De djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <p style="padding-left: 60px;">i) köttet eller det malda köttet innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 b i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> |

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^J Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga OVI |
|------|---|
| | <p>ii) de djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [De djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk, och</p> <p>i) köttet eller det malda köttet innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 b i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) de djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen,</p> <p>iii) de djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör har inte utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code ^K,</p> <p>iv) köttet eller det malda köttet har producerats och hanterats på ett sätt som säkerställer att det inte innehåller och inte har kontaminerats med nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.</p> <p>b) Köttet eller det malda köttet innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 b i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> |

K

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

▼ **M5**

| LAND | Intygsförlaga OVI |
|--|-------------------|
| <p>⁽¹⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen har inte klassificerats i enlighet med beslut 2007/453/EG eller har klassificerats som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) De djur från vilka köttet eller det malda köttet härrör har inte <ul style="list-style-type: none"> i) slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod, och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt stavformat instrument som förts in i hjärnskålen, ii) utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code. b) Köttet eller det malda köttet innehåller inte och härrör inte från <ul style="list-style-type: none"> i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 b i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001, ii) nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.] <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färska kött som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Köttet har erhållits i en eller flera zoner med koden/koderna⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av färskt kött från får och getter och förtecknade i del I i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404^L, och</p> <ul style="list-style-type: none"> a) där någon infektion med boskapspestvirus inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts, och ⁽¹⁾ antingen [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts.] ⁽¹⁾⁽⁴⁾ eller [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå).] | |

^L Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga OVI

| | |
|--|--|
| <p>(1)(5) eller [b)</p> <p>(1)(6) eller [b)</p> <p>(1)(7) eller [b)</p> <p>II.2.2 Köttet har erhållits från djur som</p> <p>(1) antingen [har vistats i den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller i minst tre månader före slakt.]</p> <p>(1) eller [fördes in den ___/___/___ (dd/mm/åååå) till den zon som anges i punkt II.2.1 från zonen med koden ___ – ___⁽³⁾, som vid det datumet var godkänd för införsel till unionen av färskt kött från får och getter och där djuren har vistats sedan födseln eller i minst tre månader före slakt.]</p> <p>(1) eller [fördes in den ___/___/___ (dd/mm/åååå) till den zon som anges i punkt II.2.1 från medlemsstaten med ISO-koden ___.]</p> <p>II.2.3 Köttet har erhållits från djur som kommer från anläggningar</p> <p>a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^M,</p> <p>b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>c) som vid tidpunkten för avsändande till slakteriet inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>d) där inga djur som hålls på anläggningarna har vaccinerats mot [mul- och klövsjuka och]⁽⁸⁾ infektion med boskapspestvirus,</p> | <p>där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där ett vaccinationsprogram mot mul- och klövsjuka genomförs för hållna nötkreatur under den behöriga myndighetens tillsyn i tredjelandet eller territoriet.]</p> <p>där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där ett vaccinationsprogram mot mul- och klövsjuka genomförs för hållna nötkreatur under den behöriga myndighetens tillsyn i tredjelandet eller territoriet. Denna tillsyn omfattar kontroll av vaccinationsprogrammets effektivitet genom regelbunden serologisk övervakning som visar att djuren har tillräckligt höga nivåer av antikroppar och att det inte förekommer någon cirkulation av mul- och klövsjukevirus i zonen.]</p> <p>där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts och där den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet kontrollerar att sjukdomen inte förekommer genom regelbunden serologisk övervakning som visar att det inte förekommer någon cirkulation av mul- och klövsjukevirus.]</p> |
|--|--|

M

Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga OVI |
|---|--|
| (1) antingen | [e] på och runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen,] |
| (1)(5) eller | [e] på och runt vilka det inom en radie av 25 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 60 dagarna omedelbart före slaktdagen,] |
| (1)(7) eller | [e] på och runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 12 månaderna omedelbart före slaktdagen,] |
| (1)(5) antingen | [f] där djuren har vistats under minst 40 dagar före avsändande direkt till slakteriet,] |
| (1)(5)(9) eller | [f] där djuren har vistats under minst 40 dagar innan de passerar genom en enda uppsamlingsplats som godkänts av den behöriga myndigheten i enlighet med artikel 20.2 b i delegerad förordning (EU) 2020/692 utan att komma i kontakt med djur med lägre hälsostatus innan de avsänds direkt till ett slakteri.] |
| II.2.4 Köttet har erhållits från djur som | |
| a) har avsänts från ursprungsanläggningen till ett godkänt slakteri i ett transportmedel i) som är utformat på ett sådant sätt att djuren inte kan rymma eller falla ut, ii) där det är möjligt att visuellt inspektera det utrymme där djuren hålls, iii) från vilket spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras, och iv) som rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet omedelbart före transporten av djuren, och djuren har inte kommit i kontakt med andra djur som inte uppfyllde villkoren i punkterna II.2.1, II.2.2 och II.2.3, | |
| b) under transporten till slakteriet inte passerade genom ett tredjeland eller territorium eller zon däri som inte har förtecknats för införsel till unionen av färskt kött från får och getter, och djuren har inte kommit i kontakt med djur med lägre hälsostatus, | |
| c) slaktades [[den ___/___/___ (dd/mm/åååå)] ⁽¹⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)] ⁽¹⁾⁽¹⁰⁾ , | |
| d) inte hade någon kontakt med djur med lägre hälsostatus under slakten. | |
| II.2.5 Köttet har erhållits i ett slakteri på och runt vilket det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av de sjukdomar som avses i punkt II.2.1 under de 30 dagarna omedelbart före den dag då djuren slaktades. | |

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga OVI

II.2.6 Köttet har under slakt och styckning hållits strikt åtskilt från färskt kött som inte uppfyller djurhälsokraven för införsel till unionen av färskt kött från får och getter, tills

⁽¹⁾ antingen [det har förpackats för vidare lagring.]

⁽¹⁾ eller [det har lastats, som oförpackat färskt kött, på transportmedlet för avsändande till unionen.]

[II.2.7 Köttet är **annat urbenat färskt kött än slaktbiprodukter** som har erhållits från slaktkroppar

⁽¹⁾⁽⁵⁾ [i) där de viktigaste tillgängliga lymfknutorna har avlägsnats, ii) som har genomgått mognadslagring vid en temperatur över +2 °C i minst 24 timmar innan benen avlägsnades, och iii) där köttets pH-värde var under 6,0 vid elektronisk mätning i mitten av långa ryggmuskeln (longissimus dorsi) efter mognadslagring och före urbening.]

⁽¹⁾⁽¹¹⁾ [i) där de viktigaste tillgängliga lymfknutorna har avlägsnats, och ii) som har genomgått mognadslagring vid en temperatur över +2 °C i minst 24 timmar innan benen avlägsnades.]]⁽¹⁾

II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färskt kött och malet kött (enligt definitionen i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004) från tama får och getter (enligt definitionen i artikel 2.6 respektive 2.7 i delegerad förordning (EU) 2020/692), även när unionen inte är slutdestination för sådant färskt kött.

För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas vid import av maskinurbenat kött.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

▼ M5

LAND

Intygsförlaga OVI

| |
|--|
| <p>Del I</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur: 02.04, 02.06, 05.04 eller 15.02.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: Typ av vara: ange ”hel slaktkropp”, ”halv slaktkropp”, ”kvartsparter” eller ”styckningsdelar”. Typ av behandling: ange, i tillämpliga fall, ”urbanat”, ”med ben” och/eller ”mognadslagrat”. Om styckningsdelarna är frysta ska datum för infrysning (mm/åå) anges.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Endast för zoner med ett första datum i kolumn 8 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) För zoner med det särskilda villkoret mognadslagring, pH och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) För zoner med det särskilda villkoret kontrollerat vaccinationsprogram, utöver villkoret mognadslagring, pH och urbening, i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) För zoner med det särskilda villkoret ingen vaccination utförd, utöver villkoret mognadslagring, pH och urbening, i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) Stryk för zoner med det särskilda villkoret mognadslagring, pH och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 när ett vaccinationsprogram mot mul- och klövsjuka med serotyp A, O eller C genomförs.</p> <p>(9) Endast för zoner med djurhälsogarantin uppsamlingsplats i kolumn 6 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> |
|--|

▼ **M5****LAND****Intygsförlaga OVI**

| | |
|--|---|
| | <p>⁽¹⁰⁾ Slaktdatum (ett eller flera). Det är endast tillåtet att föra in detta kött till unionen om det har erhållits från djur som slaktades efter den dag då den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av färskt kött från får och getter, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av detta kött från den eller de zonerna, eller under en period då den eller de zonernas godkännande för införsel till unionen av detta kött inte var tillfälligt upphävd.</p> <p>⁽¹¹⁾ För zoner med det särskilda villkoret mognadslagring och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404. Mognadslagrat urbenat kött får endast föras in till unionen 21 dagar efter den dag då djuren slaktades.</p> |
| | <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> |
| | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 3

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från tamsvin avsett att användas som livsmedel, med undantag av maskinurbenat kött (förlaga POR)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | | | |
|----------------------------------|--|--|---|--|--|----------------------------------|---------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 | Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 | Intygets referens | I.2a | Imsoc-referens | |
| | | ISO-kod | I.3 | Central behörig myndighet | QR-kod | | |
| | | | I.4 | Lokal behörig myndighet | | | |
| | I.5 | Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 | Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | | | ISO-kod |
| | I.7 | Ursprungsland | ISO-kod | I.9 | Destinationsland | ISO-kod | |
| | I.8 | Ursprungsregion | Kod | I.10 | Destinationsregion | Kod | |
| | I.11 | Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr | I.12 | Destinationsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr | ISO-kod |
| | I.13 | Lastningsort | | I.14 | Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 | Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | | I.16 | Gränskontrollstation för införsel | | |
| | I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | | |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | | | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | | |
| I.21 | <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland | ISO-kod | I.22 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | | | I.23 | | | | |

▼ M5

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|--|----------------------------------|-------------------------|---|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga POR

| Del II: Intyg | II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|---------------|----------------------|---|---------------------|
| | | <p>II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det färska köttet]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att det färska kött⁽²⁾ från tamsvin (Sus scrofa) som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1 [Köttet] [Det malda köttet]⁽¹⁾ kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska stympunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>II.1.2 Köttet har erhållits i enlighet med villkoren i avsnitt I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.3 Köttet uppfyller kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 ^D, särskilt när det gäller följande:</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾ antingen [Köttet har med negativt resultat undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾ eller [Köttet har genomgått en frysbehandling i enlighet med bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2015/1375.]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽¹⁾⁽⁷⁾ eller [Köttet härrör från tamsvin som antingen kommer från en anläggning som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden i enlighet med artikel 8 i genomförandeförordning (EU) 2015/1375 eller som ej är avvanda och är yngre än fem veckor.]</p> <p>^{(1)II.1.4} [Det malda köttet har framställts i enlighet med avsnitt V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och frysts till en innertemperatur på högst -18 °C.]</p> | |

A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 av den 10 augusti 2015 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött (EUT L 212, 11.8.2015, s. 7).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga POR |
|------|---|
| | <p>II.1.5 Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning före och efter slakt i enlighet med artiklarna 8–17, 23, 24, 30, 31, 33–35, 37 och 38 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 3, 4, 5, 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> <p>II.1.6 ⁽¹⁾ antingen [Slaktkroppen eller delarna av slaktkroppen har anbringats ett kontrollmärke i enlighet med artikel 48 i och bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2019/627.] ⁽¹⁾ eller [Förpackningarna med [kött] [malet kött]⁽¹⁾ har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> <p>II.1.7 [Köttet] [Det malda köttet]⁽¹⁾ uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.8 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.1.9 [Köttet] [Det malda köttet]⁽¹⁾ har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^I inte överskrids.</p> <p>II.1.10 [Köttet] [Det malda köttet]⁽¹⁾ har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt I respektive V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>⁽³⁾ [II.1.11 Köttet uppfyller kraven i kommissionens förordning (EG) nr 1688/2005 ^J.]</p> |

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^J Kommissionens förordning (EG) nr 1688/2005 av den 14 oktober 2005 om tillämpningen av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 gällande särskilda salmonellagarantier för sändningar till Finland och Sverige av vissa köttsorter och ägg (EUT L 271, 15.10.2005, s. 17).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga POR

II.2 Djurhälsointyg

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det **färska kött** som beskrivs i del I uppfyller följande krav:

II.2.1 Köttet har erhållits i en eller flera **zoner** med koden/koderna⁽⁴⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av **färskt kött från svin** och förtecknade i del 1 i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404^K, och

- a) där någon infektion med boskapspestvirus och afrikansk svinpest inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts, och
- (1) antingen [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts,]
- (1)(5) eller [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå),]
- (1) antingen [c) där klassisk svinpest inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts.]
- (1)(5) eller [c) där klassisk svinpest inte har rapporterats sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och där vaccination mot denna sjukdom inte har utförts under de 12 månaderna omedelbart före slakten av de djur från vilka det färska köttet har erhållits.]

II.2.2 Köttet har erhållits från djur som

- (1) antingen [har vistats i den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller i minst tre månader före slakt.]
- (1) eller [fördes in den ___/___/___ (dd/mm/åååå) till den zon som anges i punkt II.2.1 från zonen med koden ___ - ___⁽⁴⁾, som vid det datumet var godkänd för införsel av färskt kött från svin till unionen och där djuren har vistats sedan födseln eller i minst tre månader före slakt.]
- (1) eller [fördes in den ___/___/___ (dd/mm/åååå) till den zon som anges i punkt II.2.1 från medlemsstaten med ISO-koden ___.]

II.2.3 Köttet har erhållits från djur som kommer från anläggningar

- a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^L,

^K Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

^L Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga POR |
|------|---|
| | <p>b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>c) som vid tidpunkten för avsändande till slakteriet inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>d) där inga djur som hålls på anläggningarna har vaccinerats mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, afrikansk svinpest och klassisk svinpest,</p> <p>e) på och runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, afrikansk svinpest och klassisk svinpest under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen.</p> <p>II.2.4 Köttet har erhållits från djur som</p> <p>a) sedan födseln har hållits åtskilda från vilda hov- och klövdjur,</p> <p>b) har avsänts från ursprungsanläggningen till ett godkänt slakteri i ett transportmedel i) som är utformat på ett sådant sätt att djuren inte kan rymma eller falla ut, ii) där det är möjligt att visuellt inspektera det utrymme där djuren hålls, iii) från vilket spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras, och iv) som rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet omedelbart före transporten av djuren, och djuren har inte kommit i kontakt med andra djur som inte uppfyllde villkoren i punkterna II.2.1, II.2.2 och II.2.3,</p> <p>c) under transporten till slakteriet inte passerade genom ett tredjeland eller territorium eller zon däri som inte har förtecknats för införsel till unionen av färskt kött från svin, och djuren har inte kommit i kontakt med djur med lägre hälsostatus,</p> <p>d) slaktades [[den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁶⁾,</p> <p>e) inte hade någon kontakt med djur med lägre hälsostatus under slakten.</p> <p>II.2.5 Köttet har erhållits i ett slakteri på och runt vilket det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av de sjukdomar som avses i punkt II.2.1 under de 30 dagarna omedelbart före den dag då djuren slaktades.</p> |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga POR

II.2.6 Köttet har under slakt och styckning hållits strikt åtskilt från färskt kött som inte uppfyller djurhälsokraven för införsel till unionen av färskt kött från svin, tills

(1) antingen [det har förpackats för vidare lagring.]

(1) eller [det har lastats, som oförpackat färskt kött, på transportmedlet för avsändande till unionen.]

II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färskt kött och malet kött (enligt definitionen i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004) från hållna tamsvin (enligt definitionen i artikel 2.8 i delegerad förordning (EU) 2020/692), även när unionen inte är slutdestination för sådant färskt kött.

För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas vid import av maskinurbenat kött.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I

Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur: 02.03, 02.06, 02.09, 05.04 eller 15.01.

Fält I.27: Beskrivning av sändningen:
 Typ av vara: ange ”hel slaktkropp”, ”halv slaktkropp”, ”kvartsparter” eller ”styckningsdelar”.
 Typ av behandling: ange, i tillämpliga fall, ”urbenat”, ”med ben” och/eller ”mognadslagrat”. Om styckningsdelarna är frysta ska datum för infrysning (mm/åå) anges.

Del II:

(1) Stryk det som inte är tillämpligt.

(2) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.

▼ **M5**

| LAND | Intygsläpplaga POR |
|---|---|
| | <p>(3) Stryk om sändningen inte är avsedd för införsel till Finland eller Sverige.</p> <p>(4) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Endast för zoner med ett första datum i kolumn 8 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Slaktdatum (ett eller flera). Det är endast tillåtet att föra in detta kött till unionen om det har erhållits från djur som slaktades efter den dag då den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av färskt kött från svin, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av detta kött från den eller de zonerna, eller under en period då den eller de zonernas godkännande för införsel till unionen av detta kött inte var tillfälligt upphävd.</p> <p>(7) Undantaget för tamsvin som kommer från en anläggning som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden får endast tillämpas i de länder som förtecknas i bilaga VII till genomförandeförordning (EU) 2015/1375.</p> |
| <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p> | |

▼ M5

KAPITEL 4

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från tama hovdjur (*Equus caballus*, *Equus asinus* och korsningar av dessa) avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött (förlaga EQU)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|--|--|---|---|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | | I.13 Lastningsort | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylt <input type="checkbox"/> Fryst | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | I.23 | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|--|----------------------------------|-------------------------|---|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga EQU

| | II. Hälsoinformation | |
|---------------|---|------|
| | II.a | II.b |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg | |
| | <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att det färska kött från tama hovdjur (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> och korsningar av dessa) som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1 Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>II.1.2 Köttet har erhållits i enlighet med villkoren i avsnitt I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.3 Köttet uppfyller kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 ^D och har med negativt resultat särskilt undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.</p> <p>II.1.4 Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning före och efter slakt i enlighet med artiklarna 8–17, 22, 24, 31–35, 37 och 38 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 3, 4, 5, 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> <p>⁽¹⁾ II.1.5 ⁽¹⁾ antingen [Slaktkroppen eller delarna av slaktkroppen har märkts i enlighet med artikel 48 i och bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2019/627.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [Förpackningarna med kött har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 av den 10 augusti 2015 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött (EUT L 212, 11.8.2015, s. 7).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga EQU |
|------|---|
| | <p>II.1.6 Köttet uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.7 Köttet har erhållits från tama hovdjur som omedelbart före slakt i ett tredjeland hade hållits där i minst sex månader eller sedan födseln (om de var yngre än sex månader när de slaktades), eller sedan de importerades som livsmedelsproducerande hästdjur från en medlemsstat i Europeiska unionen (om de importerades mindre än sex månader före slakt), och där följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) Administrering till tama hovdjur</p> <p>i) av ämnen med tyreostatisk verkan, stilbener, stilbenderivat, deras salter och estrar, 17β-östradiol och dess esterliknande derivat är förbjuden,</p> <p>ii) av andra ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan samt av beta-agonister är endast tillåten vid</p> <p>– terapeutisk behandling enligt definitionen i artikel 1.2 b i rådets direktiv 96/22/EG ^F, om den tillämpas i enlighet med artikel 4.2 i det direktivet, eller</p> <p>– zooteknisk behandling enligt definitionen i artikel 1.2 c i direktiv 96/22/EG, om den tillämpas i enlighet med artikel 5 i det direktivet.</p> <p>b) En plan för kontroll av de grupper av rests substanser och ämnen som avses i bilaga I till rådets direktiv 96/23/EG ^G, vilken omfattar hästdjur som är födda i och har importerats till tredjelandet och har godkänts i enlighet med artikel 29.1 fjärde stycket i direktiv 96/23/EG, har genomförts i minst sex månader omedelbart före den dag då djuren slaktades, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^H för det berörda ursprungslandet.</p> |

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/22/EG av den 29 april 1996 om förbud mot användning av vissa ämnen med hormonell och tyreostatisk verkan samt av β-agonister vid animalieproduktion och om upphävande av direktiv 81/602/EEG, 88/146/EEG och 88/299/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 3).

^G Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^H Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga EQU

| | |
|--|---|
| | <p>II.1.8 Köttet har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005^I och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006^J inte överskrids.</p> <p>II.1.9 Köttet har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.2 Djurskyddsintyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förslagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas vid import av malet kött och maskinurbenat kött. Detta intyg är avsett för färskt kött från tama hovdjur (Equus caballus, Equus asinus och korsningar av dessa), med undantag av malet kött och maskinurbenat kött.</p> <p>Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> |
|--|---|

^I Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^J Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga EQU

| | |
|--|--|
| | <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur: 02.05, 02.06 eller 05.04.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: Typ av vara: ange ”hel slaktkropp”, ”halv slaktkropp”, ”kvartsparter” eller ”styckningsdelar”. Typ av behandling: ange, i tillämpliga fall, ”urbenat”, ”med ben” och/eller ”mognadslagrat”. Om styckningsdelarna är frysta ska datum för infrysning (mm/åå) anges.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p> |
| | <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> |
| | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 5

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjortdjur som hålls som hägnat vilt avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbanat kött (förlaga RUF)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | |
|--|--|---|--------------------------------|--------------------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Partyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | | |
| | I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kylld | <input type="checkbox"/> Fryst | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | Containernr | Förseglingens nr | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | | |
| | I.23 | | | | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|--|----------------------------------|-------------------------|--|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | | |

▼ M5

| LAND | | Intygsförlaga RUF | |
|---------------|---|------------------------|---------------------|
| | II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det färska köttet] | | |
| | <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^C, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627^D samt att det färska kött⁽²⁾ från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjorddjur som hålls som hägnat vilt, vilket beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1 Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>II.1.2 Köttet har erhållits i enlighet med villkoren i avsnitt III i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.3 Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning före och efter slakt i enlighet med artiklarna 8–14, 16, 27, 29, 33, 34, 37 och 38 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 3–8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> <p>II.1.4⁽¹⁾ antingen [Slaktkroppen eller delarna av slaktkroppen har anbringats ett kontrollmärke i enlighet med artikel 48 i och bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2019/627.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [Förpackningarna med kött har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga RUF |
|------|---|
| | <p>II.1.5 Köttet uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.6 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.1.7 Köttet har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H inte överskrids.</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾ [II.1.8 Med avseende på chronic wasting disease (CWD) gäller följande:</p> <p>Denna produkt innehåller eller härrör endast från kött, med undantag av slaktbiprodukter och ryggmärg, från hägnade hjorddjur som med negativt resultat har undersökts för chronic wasting disease (CWD) med hjälp av histopatologi, immunohistokemi eller andra diagnosmetoder som erkänts av den behöriga myndigheten, och härrör inte från djur som kommer från en hjord där förekomst av chronic wasting disease har bekräftats eller misstänks officiellt.]</p> <p>II.1.9 Köttet har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt I kapitel VII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.10 Köttet har erhållits från djur</p> <p>a) som har slaktats på ursprungsanläggningen efter godkännande av en officiell veterinär som har ansvar för anläggningen och som har lämnat ett skriftligt utlåtande om</p> <ul style="list-style-type: none"> – att det enligt hans eller hennes uppfattning skulle ha inneburit en oacceptabel risk för djurens välbefinnande eller för personer som hanterar djuren om de hade transporterats till ett slakteri, – att den behöriga myndigheten har inspekterat och godkänt anläggningen för slakt av vilt, – att djuren genomgick veterinärbesiktning högst 24 timmar före slakt, och uppvisade inga tecken på de sjukdomar som avses i punkt II.2.1, |

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga RUF

| | |
|--|--|
| | <ul style="list-style-type: none"> - att djuren slaktades mellan den (dd/mm/åååå) och den (dd/mm/åååå) ⁽⁴⁾, - att avblodningen av djuren utfördes korrekt, - att de slaktade djuren togs ur inom tre timmar efter slakt, och <p>b) vilkas kroppar har transporterats till det godkända slakteriet under hygieniska förhållanden och, om mer än en timme har förflutit sedan tidpunkten för slakt, en temperatur mellan 0 °C och +4 °C har uppmätts vid transportfordonets ankomst.]</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färska kött som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Köttet har erhållits i en eller flera zoner med koden/koderna⁽⁵⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjortdjur som hålls som hägnat vilt och förtecknade i del 1 i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ¹, och</p> <p>a) där någon infektion med boskapspestvirus inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾ av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts, och</p> <p>⁽¹⁾ antingen [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾ av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾ eller [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå).]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ eller [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾ av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där ett vaccinationsprogram mot mul- och klövsjuka genomförs för hållna nötkreatur under den behöriga myndighetens tillsyn i tredjelandet eller territoriet.]</p> |
|--|--|

1

Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

| LAND | Intygsförlägg RUF |
|------|--|
| | <p>(1)(8) eller [b] där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾ av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där ett vaccinationsprogram mot mul- och klövsjuka genomförs för hållna nötkreatur under den behöriga myndighetens tillsyn i tredjelandet eller territoriet. Denna tillsyn omfattar kontroll av vaccinationsprogrammets effektivitet genom regelbunden serologisk övervakning som visar att djuren har tillräckligt höga nivåer av antikroppar och att det inte förekommer någon cirkulation av mul- och klövsjukevirus i zonen.]</p> <p>(1)(9) eller [b] där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾ av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts och där den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet kontrollerar att sjukdomen inte förekommer genom regelbunden serologisk övervakning som visar att det inte förekommer någon cirkulation av mul- och klövsjukevirus.]</p> <p>II.2.2 Köttet har erhållits från djur som</p> <p>(1) antingen [har vistats i den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller i minst tre månader före [slakt]⁽¹⁾ [avlivning]⁽¹⁾.]</p> <p>(1) eller [fördes in den ___/___/___ (dd/mm/åååå) till den zon som anges i punkt II.2.1 från zonen med koden ___ – ___⁽⁴⁾, som vid det datumet var godkänd för införsel till unionen av färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjortdjur som hålls som hägnat vilt och där djuren har vistats sedan födseln eller i minst tre månader före slakt.]</p> <p>(1) eller [fördes in den ___/___/___ (dd/mm/åååå) till den zon som anges i punkt II.2.1 från medlemsstaten med ISO-koden ___.]</p> <p>II.2.3 Köttet har erhållits från djur som kommer från anläggningar</p> <p>a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^J,</p> <p>b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>c) som vid tidpunkten för [avsändande till slakteriet]⁽¹⁾ [avlivning]⁽¹⁾ inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>d) där inga djur som hålls på anläggningarna har vaccinerats mot [mul- och klövsjuka och]⁽¹⁰⁾ infektion med boskapspestvirus,</p> |

J

Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga RUF |
|--|--|
| (1) antingen | [e] på och runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 30 dagarna omedelbart före dagen för [slakt] ⁽¹⁾ [avlivning] ⁽¹⁾ , |
| (1)(7) eller | [e] på och runt vilka det inom en radie av 50 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 90 dagarna omedelbart före dagen för [slakt] ⁽¹⁾ [avlivning] ⁽¹⁾ , |
| (1)(9) eller | [e] på och runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 12 månaderna omedelbart före dagen för [slakt] ⁽¹⁾ [avlivning] ⁽¹⁾ , |
| (1)(7) | [f] där djuren har vistats under minst 40 dagar före [avsändande direkt till slakteriet] ⁽¹⁾ [avlivning] ⁽¹⁾ . |
| II.2.4 Köttet har erhållits från djur | |
| (1) antingen | <p>a) som har avsänts från ursprungsanläggningen till ett godkänt slakteri</p> <ul style="list-style-type: none"> — i ett transportmedel i) som är utformat på ett sådant sätt att djuren inte kan rymma eller falla ut, ii) där det är möjligt att visuellt inspektera det utrymme där djuren hålls, iii) från vilket spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras, och iv) som rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet omedelbart före transporten av djuren, och djuren har inte kommit i kontakt med andra djur som inte uppfyllde villkoren i punkterna II.2.1, II.2.2 och II.2.3, — utan att passera genom en zon som inte har förtecknats för införsel till unionen av färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjorddjur som hålls som hägnat vilt och utan att komma i kontakt med djur med lägre hälsostatus,] |
| (1) eller | <p>[a] vilkas kroppar, efter avlivning på plats, har avsänts direkt från avlivningsplatsen till ett slakteri</p> <ul style="list-style-type: none"> — i den zon som anges i punkt II.2.1, — i transportmedel och containrar i) som rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet före lastningen av djurkropparna, ii) som utformats på ett sådant sätt att djurkropparnas hälsostatus inte äventyrades under transporten, — utan att passera genom en zon som inte har förtecknats för införsel till unionen av färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjorddjur som hålls som hägnat vilt och utan att komma i kontakt med djur eller djurkroppar med lägre hälsostatus,] |

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga RUF |
|------|---|
| | <p>b) som [slaktades]⁽¹⁾ [avlivades]⁽¹⁾ [[den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁴⁾,</p> <p>c) som inte hade någon kontakt med djur med lägre hälsostatus under [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾,</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾ d) som [vid avlivning]⁽¹⁾ [i slakteriet]⁽¹⁾ före [avlivningen]⁽¹⁾ [slakten]⁽¹⁾ har hållits fullständigt avskilda från djur vars kött inte är avsett för unionen.]</p> <p>II.2.5 Köttet har erhållits i ett slakteri på och runt vilket det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av de sjukdomar som avses i punkt II.2.1 under de 30 dagarna omedelbart före den dag då djuren [slaktades]⁽¹⁾ [avlivades]⁽¹⁾.</p> <p>II.2.6 Köttet har under slakt och styckning hållits strikt åtskilt från färskt kött som inte uppfyller djurhälsokraven för införsel till unionen av färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjorddjur som hålls som hägnat vilt, tills</p> <p>⁽¹⁾ antingen [det har förpackats för vidare lagring.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [det har lastats, som oförpackat färskt kött, på transportmedlet för avsändande till unionen.]</p> <p>II.2.7 Köttet är annat urbenat färskt kött än slaktbiprodukter som har erhållits från slaktkroppar</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ [i) där de viktigaste tillgängliga lymfknutorna har avlägsnats, ii) som har genomgått mognadslagring vid en temperatur över +2 °C i minst 24 timmar innan benen avlägsnades, och iii) där köttets pH-värde var under 6,0 vid elektronisk mätning i mitten av långa ryggmuskeln (longissimus dorsi) efter mognadslagring och före urbening.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹¹⁾ [i) där de viktigaste tillgängliga lymfknutorna har avlägsnats, och ii) som har genomgått mognadslagring vid en temperatur över +2 °C i minst 24 timmar innan benen avlägsnades.]]⁽¹⁾</p> <p>II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färskt kött (enligt definitionen i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004) från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter enligt definitionen i artikel 2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692), kameldjur och hjorddjur (enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692) som hålls som hägnat vilt och som slaktas i ett slakteri eller på ursprungsanläggningen, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött, även när unionen inte är slutdestination för sådant färskt kött.</p> |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga RUF

| | |
|--|---|
| | <p>För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas för införsel av slaktbiprodukt, malet kött och maskinurbenat kött till unionen.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort: ange den avsändande anläggningens namn och adress.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar, containrar eller lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen.</p> <p>Fält I.19: För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur: 02.06, 02.08.90 eller 05.04.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: Typ av vara: ange ”hel slaktkropp”, ”halv slaktkropp”, ”kvartsparter” eller ”styckningsdelar”. Typ av behandling: ange, i tillämpliga fall, ”urbenat”, ”med ben” och/eller ”mognadslagrat”. Om styckningsdelarna är frysta ska datum för infrysning (mm/åå) anges.</p> <p>Del II:</p> <p>(¹) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(²) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(³) Tillämpligt när köttet har erhållits från ett land som anges i kapitel F punkt 1 i bilaga IX till förordning (EG) nr 999/2001.</p> <p>(⁴) Slaktdatum (ett eller flera). Det är endast tillåtet att föra in detta kött om det har erhållits från djur som slaktades efter den dag då den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjortdjur som hålls som hägnat vilt, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av detta kött från den eller de zonerna, eller under en period då den eller de zonernas godkännande för införsel till unionen av detta kött inte var tillfälligt upphävd.</p> <p>(⁵) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(⁶) Endast för zoner med ett första datum i kolumn 8 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(⁷) För zoner med det särskilda villkoret mognadslagring, pH och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> |
|--|---|

▼ **M5****LAND****Intygsförlaga RUF**

| | |
|--|---|
| | <p>⁽⁸⁾ För zoner med det särskilda villkoret kontrollerat vaccinationsprogram, utöver villkoret mognadslagring, pH och urbening, i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>⁽⁹⁾ För zoner med det särskilda villkoret ingen vaccination utförd, utöver villkoret mognadslagring, pH och urbening, i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>⁽¹⁰⁾ Stryk för zoner med det särskilda villkoret mognadslagring, pH och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 när ett vaccinationsprogram mot mul- och klövsjuka med serotyp A, O eller C genomförs.</p> <p>⁽¹¹⁾ För zoner med det särskilda villkoret mognadslagring och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404. Mognadslagrat urbenat kött får endast föras in till unionen 21 dagar efter den dag då djuren slaktades.</p> |
| | <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 6

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjortdjur avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött (förlaga RUW)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | |
|--|--|---|--|------------------------------|---------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings-/Godkännandenr | I.12 Destinationsort Namn Adress Land | Registrerings-/Godkännandenr | ISO-kod |
| | | ISO-kod | | ISO-kod | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | | |
| I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument | | Kod | ISO-kod | | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kylld | <input type="checkbox"/> Fryst | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | Containernr | Förseglingens nr | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland | ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | | I.23 | | | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|--|----------------------------------|-------------------------|---|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga RUW

| Del II: Intyg | II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|---------------|----------------------|--|---------------------|
| | | <p>II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det färska köttet]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^C, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^D samt att det färska kött⁽²⁾ från vilda djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjortdjur, vilket beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1 Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>II.1.2 Köttet har erhållits i enlighet med villkoren i avsnitt IV kapitlet I och II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004, särskilt när det gäller följande:</p> <p>i) Före avhudning har köttet lagrats och hanterats åtskilt från andra livsmedel och har inte frysts ned.</p> <p>ii) Efter avhudning har köttet genomgått en slutlig besiktning enligt punkt II.1.3.</p> <p>II.1.3 Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning efter slakt i enlighet med artiklarna 8, 10, 12–15, 28, 29, 33, 34 och 37 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> | |

- ^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).
- ^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).
- ^C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).
- ^D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga RUW |
|------|--|
| | <p>(¹) II.1.4 (¹) antingen [Slaktkroppen eller delarna av slaktkroppen har anbringats ett kontrollmärke i enlighet med artikel 48 i och bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2019/627.]</p> <p>(¹) eller [Förpackningarna med kött har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> <p>II.1.5 Köttet uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.6 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>(¹)(³) II.1.7 Med avseende på chronic wasting disease (CWD) gäller följande:</p> <p>Denna produkt innehåller eller härrör endast från kött, med undantag av slaktbiprodukter och ryggmärg, från vilda hjorddjur som med negativt resultat har undersökts för chronic wasting disease (CWD) med hjälp av histopatologi, immunohistokemi eller andra diagnosmetoder som erkänts av den behöriga myndigheten, och härrör inte från djur som kommer från en region där förekomst av chronic wasting disease har bekräftats under de tre senaste åren eller misstänks officiellt.]</p> <p>II.1.8 Köttet har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färska kött som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Köttet har erhållits i en eller flera zoner med koden/koderna (⁴), som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjorddjur och förtecknade i del 1 i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^H, och</p> <p>a) där någon infektion med boskapspestvirus inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före avlivningen av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts, och</p> |

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga RUW

| | |
|--|--|
| | <p>(1) antingen [b] där inga fall av mul- och klövsjuka har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före avlivningen av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts.]</p> <p>(1)(5) eller [b] där mul- och klövsjuka inte har rapporterats sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå).]</p> <p>(1)(6) eller [b] där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före avlivningen av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där ett vaccinationsprogram mot mul- och klövsjuka genomförs för hållna nötkreatur under den behöriga myndighetens tillsyn i tredjelandet eller territoriet.]</p> <p>(1)(7) eller [b] där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före avlivningen av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där ett vaccinationsprogram mot mul- och klövsjuka genomförs för hållna nötkreatur under den behöriga myndighetens tillsyn i tredjelandet eller territoriet. Denna tillsyn omfattar kontroll av vaccinationsprogrammets effektivitet genom regelbunden serologisk övervakning som visar att djuren har tillräckligt höga nivåer av antikroppar och att det inte förekommer någon cirkulation av mul- och klövsjuka virus i zonen.]</p> <p>(1)(8) eller [b] där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före avlivningen av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts och där den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet kontrollerar att sjukdomen inte förekommer genom regelbunden serologisk övervakning som visar att det inte förekommer någon cirkulation av mul- och klövsjuka virus.]</p> <p>II.2.2 Köttet har erhållits från djur som avlivades</p> <p>a) [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁹⁾,</p> <p>b) mer än 20 km från gränsen till en zon som vid tidpunkten för avlivningen inte förtecknades för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjortdjur,</p> <p>c) på en plats där det inom en radie av 20 km inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de föregående 60 dagarna.</p> <p>II.2.3 Köttet har erhållits i en vilthanteringsanläggning på och runt vilken det inom en radie av 10 km inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avlivning.</p> <p>II.2.4 Köttet har under slakt och styckning hållits strikt åtskilt från färskt kött som inte uppfyller djurhälsokraven för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjortdjur, tills</p> <p>(1) antingen [det har förpackats för vidare lagring.]</p> <p>(1) eller [det har lastats, som oförpackat färskt kött, på transportmedlet för avsändande till unionen.]</p> |
|--|--|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga RUW

| | |
|--|--|
| <p>[[II.2.5 Köttet är annat urbenat färskt kött än slaktbiprodukter som har erhållits från slaktkroppar</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾ [i] där de viktigaste tillgängliga lymfknutorna har avlägsnats, ii) som har genomgått mognadslagring vid en temperatur över +2 °C i minst 24 timmar innan benen avlägsnades, och iii) där köttets pH-värde var under 6,0 vid elektronisk mätning i mitten av långa ryggmuskeln (longissimus dorsi) efter mognadslagring och före urbening.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾ [i] där de viktigaste tillgängliga lymfknutorna har avlägsnats, och ii) som har genomgått mognadslagring vid en temperatur över +2 °C i minst 24 timmar innan benen avlägsnades.]]⁽¹⁾</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färskt kött (enligt definitionen i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004) från vilda djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter enligt definitionen i artikel 2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692¹), vilda kameldjur och vilda hjortdjur (enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692) som avlivas i naturen, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött, även när unionen inte är slutdestination. För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas för införsel av slaktbiprodukt, malet kött och maskinurbenat kött till unionen.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del I i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort: ange den avsändande anläggningens namn och adress.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar, containrar eller lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen.</p> <p>Fält I.19: För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur: 02.01, 02.02, 02.04, 02.06, 02.08.90 eller 05.04.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: Typ av vara: ange ”hel slaktkropp”, ”halv slaktkropp”, ”kvartsparter” eller ”styckningsdelar”. Typ av behandling: ange, i tillämpliga fall, ”mognadslagrat” eller ”icke avhudat”. Om styckningsdelarna är frysta ska datum för infrysning (mm/åå) anges. Slakteri: vilthanteringsanläggning.</p> | |
|--|--|

¹ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga RUW

| | | |
|---|--|--|
| <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) Tillämpligt när köttet har erhållits från ett land som anges i kapitel F punkt 2 i bilaga IX till förordning (EG) nr 999/2001.</p> <p>(4) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Endast för zoner med ett första datum i kolumn 8 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) För zoner med det särskilda villkoret mognadslagring, pH och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) För zoner med det särskilda villkoret kontrollerat vaccinationsprogram, utöver villkoret mognadslagring, pH och urbening, i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) För zoner med det särskilda villkoret ingen vaccination utförd, utöver villkoret mognadslagring, pH och urbening, i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(9) Avlivningsdatum (ett eller flera). Det är endast tillåtet att föra in detta kött om det har erhållits från djur som avlivades efter den dag då den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjortdjur som avlivas i naturen i den eller de zonerna, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av detta kött från den eller de zonerna, eller under en period då den eller de zonernas godkännande för införsel till unionen av detta kött inte var tillfälligt upphävd.</p> <p>(10) För zoner med det särskilda villkoret mognadslagring och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404. Mognadslagrat urbenat kött får endast föras in till unionen 21 dagar efter den dag då djuren slaktades.</p> | | |
| <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> | | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 7

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött (förlaga SUF)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | |
|--|--|---|--------------------------------|---------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | | |
| | | | I.13 Lastningsort | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyl | <input type="checkbox"/> Fryst | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | | |
| | I.23 | | | | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|--|----------------------------------|-------------------------|---|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga SUF | | |
|----------------------|--|------------------------|---------------------|
| | II. Hälsainformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | <p>II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det färska köttet]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att det färska kött⁽²⁾ från djur av vildsvinsraser eller djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt, vilket beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1 Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>II.1.2 Köttet har erhållits i enlighet med villkoren i avsnitt III i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.3 Köttet uppfyller kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 ^D och har med negativt resultat särskilt undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.</p> <p>II.1.4 Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning före och efter slakt i enlighet med artiklarna 8–14, 16, 27, 30, 31, 33, 34, 37 och 38 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 3–8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> <p>II.1.5 ^{(1) antingen} Slaktkroppen eller delarna av slaktkroppen har anbringats ett kontrollmärke i enlighet med artikel 48 i och bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2019/627.]</p> <p>^{(1) eller} [Förpackningarna med kött har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 av den 10 augusti 2015 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött (EUT L 212, 11.8.2015, s. 7).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga SUF |
|------|--|
| | <p>II.1.6 Köttet uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.7 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för restsubstanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda.</p> <p>II.1.8 Köttet har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^G och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^H inte överskrids.</p> <p>II.1.9 Köttet har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färska kött som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Köttet har erhållits i en eller flera zoner med koden/koderna⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av färskt kött från djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt och förtecknade i del I i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^I, och</p> <p>a) där någon infektion med boskapspestvirus inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾ av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts,</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾ [b) där afrikansk svinpest inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾ av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts.]</p> |

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och restsubstanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^H Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^I Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga SUF |
|------|---|
| | <p>(1) antingen [b] där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾ av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts,]</p> <p>(1)(5) eller [b] där mul- och klövsjuka inte har rapporterats sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå),]</p> <p>(1) antingen [c] där klassisk svinpest inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾ av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts,]</p> <p>(1)(5) eller [c] där klassisk svinpest inte har rapporterats sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och där vaccination mot denna sjukdom inte har utförts under de 12 månaderna omedelbart före [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾ av de djur från vilka det färska köttet har erhållits.]</p> <p>II.2.2 Köttet har erhållits från djur som</p> <p>(1) antingen [har vistats i den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 sedan födseln eller i minst tre månader före [slakt]⁽¹⁾ [avlivning]⁽¹⁾.]</p> <p>(1) eller [fördes in den ___/___/___ (dd/mm/åååå) till den zon som anges i punkt II.2.1 från zonen med koden ___ – __⁽³⁾, som vid det datumet var godkänd för införsel till unionen av färskt kött från djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt och där djuren har vistats sedan födseln eller i minst tre månader före [slakt]⁽¹⁾ [avlivning]⁽¹⁾.]</p> <p>(1) eller [fördes in den ___/___/___ (dd/mm/åååå) till den zon som anges i punkt II.2.1 från medlemsstaten med ISO-koden ___.]</p> <p>II.2.3 Köttet har erhållits från djur som kommer från anläggningar</p> <p>a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^J,</p> <p>b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>c) som vid tidpunkten för [avsändande till slakteriet]⁽¹⁾ [avlivning]⁽¹⁾ inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> |

^J Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ **M5**

| LAND | Intygsförlaga SUF |
|------|---|
| | <p>d) där inga djur som hålls på anläggningarna har vaccinerats mot mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, afrikansk svinpest och klassisk svinpest,</p> <p>e) på och runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus, afrikansk svinpest och klassisk svinpest under de 30 dagarna omedelbart före dagen för [slakt]⁽¹⁾ [avlivning]⁽¹⁾.</p> <p>II.2.4 Köttet har erhållits från djur</p> <p>a) som sedan födseln har hållits åtskilda från vilda hov- och klövdjur,</p> <p>b) som inte hade någon kontakt med djur med lägre hälsostatus under [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾,</p> <p>⁽¹⁾ antingen [c) som har avsänts från ursprungsanläggningen till ett godkänt slakteri</p> <ul style="list-style-type: none"> – i ett transportmedel i) som är utformat på ett sådant sätt att djuren inte kan rymma eller falla ut, ii) där det är möjligt att visuellt inspektera det utrymme där djuren hålls, iii) från vilket spridning av djurexkrementer, strö eller foder förhindras eller minimeras, och iv) som rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet omedelbart före transporten av djuren, och djuren har inte kommit i kontakt med andra djur som inte uppfyllde villkoren i punkterna II.2.1, II.2.2 och II.2.3, – utan att passera genom en zon som inte har förtecknats för införsel till unionen av färskt kött från djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt och utan att komma i kontakt med djur med lägre hälsostatus,] <p>⁽¹⁾ eller [c) vilkas kroppar, efter avlivning på plats, har avsänts direkt från avlivningsplatsen till ett slakteri</p> <ul style="list-style-type: none"> – i den zon som anges i punkt II.2.1, – i transportmedel och containrar i) som rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet före lastningen av djurkropparna, ii) som utformats på ett sådant sätt att djurkropparnas hälsostatus inte äventyrades under transporten, – utan att passera genom en zon som inte har förtecknats för införsel till unionen av färskt kött från djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt och utan att komma i kontakt med djur eller djurkroppar med lägre hälsostatus,] <p>d) som [slaktades]⁽¹⁾ [avlivades]⁽¹⁾ [[den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾(6).</p> |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga SUF

II.2.5 Köttet har erhållits i ett **slakteri** på och runt vilket det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har rapporterats några fall av de sjukdomar som avses i punkt II.2.1 under de 30 dagarna omedelbart före den dag då djuren slaktades.

II.2.6 Köttet har under [slakt och]⁽¹⁾ styckning hållits strikt åtskilt från färskt kött som inte uppfyller djurhälsokraven för införsel till unionen av färskt kött från djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt, tills

⁽¹⁾ antingen [det har förpackats för vidare lagring.]

⁽¹⁾ eller [det har lastats, som oförpackat färskt kött, på transportmedlet för avsändande till unionen.]

II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färskt kött (enligt definitionen i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004) från djur av vildsvinsraser (enligt definitionen i artikel 2.8 i delegerad förordning (EU) 2020/692) och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt och som slaktas i ett slakteri eller på ursprungsanläggningen, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött, även när unionen inte är slutdestination.

För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas för införsel av slaktbiprodukt, malet kött och maskinurbenat kött till unionen.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

- Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

- Fält I.11: Avsändningsort: ange den avsändande anläggningens namn och adress.

- Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar, containrar eller lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen.

- Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur: 02.03, 02.08.90 eller 05.04.

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga SUF

| | |
|--|---|
| | <p>- Fält I.19: För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingens nummer.</p> <p>- Fält I.27: Typ av vara: ange ”hel slaktkropp”, ”halv slaktkropp”, ”kvartsparter” eller ”styckningsdelar”.</p> <p>- Fält I.27: Typ av behandling: ange, i tillämpliga fall, ”urbanat” eller ”med ben”. Om styckningsdelarna är frysta ska datum för infrysning (mm/åå) anges.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Gäller inte djur i familjen Tayassuidae.</p> <p>(5) Endast för zoner med ett första datum i kolumn 8 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Datum för slakt eller avlivning (ett eller flera). Det är endast tillåtet att föra in detta kött till unionen om det har erhållits från djur som slaktades eller avlivades efter den dag då den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av färskt kött från djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av detta kött från den eller de zonerna, eller under en period då den eller de zonernas godkännande för införsel till unionen av detta kött inte var tillfälligt upphävd.</p> |
| | <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> |
| | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 8

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbanat kött (förlaga SUW)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|--|--|---|------------------------------|-------------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imso-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| | I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyl | <input type="checkbox"/> Frys |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr | | Förseglingens nr | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ **M5**

| I.24 Totalt antal förpackningar | I.25 Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | | |
|---|----------------------------------|--------------------------------------|--|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | |
| KN-nr | Art | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partnr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga SUW

| | II. Hälsoinformation | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoc-referens |
|-----------------------|---|--|-------------------|------|----------------|
| | | | | | |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det färska köttet] | | | | |
| | | <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att det färska kött⁽²⁾ från vilda djur av vildsvinsraser eller djur i familjen Tayassuidae som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> | | | |
| | II.1.1 | <p>Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> | | | |
| | II.1.2 | <p>Köttet har erhållits i enlighet med avsnitt IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004, särskilt när det gäller följande:</p> <p>i) Före avhudning har köttet lagrats och hanterats åtskilt från andra livsmedel och har inte frysts ned.</p> <p>ii) Efter avhudning har köttet genomgått en slutlig besiktning enligt punkt II.1.4.</p> | | | |
| | II.1.3 | <p>Köttet uppfyller kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 ^D och har med negativt resultat särskilt undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.</p> | | | |
| | II.1.4 | <p>Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning efter slakt i enlighet med artiklarna 10, 12–15, 28, 30, 31, 33, 34 och 37 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> | | | |
| ⁽¹⁾ II.1.5 | <p>⁽¹⁾ antingen [Slaktkroppen eller delarna av slaktkroppen har anbringats ett kontrollmärke i enlighet med artikel 48 i och bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2019/627.]</p> | | | | |

A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 av den 10 augusti 2015 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött (EUT L 212, 11.8.2015, s. 7).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga SUW |
|------|--|
| | <p>(1) eller [Förpackningarna med kött har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> <p>II.1.6 Köttet uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.7 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.1.8 Köttet har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^I inte överskrids.</p> <p>II.1.9 Köttet har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färska kött som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Köttet har erhållits i en eller flera zoner med koden/koderna⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknade i del I i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^J för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae, och</p> <p>a) där infektion med boskapspestvirus inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före avlivningen av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts, och</p> <p>(1) antingen [b) där mul- och klövsjuka inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före avlivningen av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts,]</p> |

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^J Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga SUW

- (1)(4) eller [b] där mul- och klövsjuka inte har rapporterats sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå),]
 (1)(4) antingen [c]där klassisk svinpest inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före avlivningen av de djur från vilka det färska köttet har erhållits, och där under samma period ingen vaccination mot denna sjukdom har utförts,]
 (1)(4) eller [c] där klassisk svinpest inte har rapporterats sedan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och där vaccination mot denna sjukdom inte har utförts under de 12 månaderna omedelbart före [slakten]⁽¹⁾ [avlivningen]⁽¹⁾ av de djur från vilka det färska köttet har erhållits,]
 (1)(5) [d] där afrikansk svinpest inte har rapporterats under de 12 månaderna omedelbart före avlivningen av de djur från vilka det färska köttet har erhållits.]

II.2.2 Köttet har erhållits **från djur** som avlivades

- a) [[den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽¹⁾⁽⁶⁾,
 b) mer än 20 km från gränsen till en zon som vid tidpunkten för avlivningen inte förtecknades för införsel till unionen av färskt kött från vilda hov- och klövdjur,
 c) på en plats där det inom en radie av 20 km inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 60 dagarna omedelbart före den dag då djuren avlivades.

II.2.3 Köttet har erhållits i **en vilthanteringsanläggning** på och runt vilken det inom en radie av 10 km inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka, infektion med boskapspestvirus och klassisk svinpest ⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[och afrikansk svinpest] under de 30 dagarna omedelbart före dagen för avlivning.

II.2.4 Köttet har under styckning hållits strikt åtskilt från färskt kött som inte uppfyller djurhälsokraven för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae, tills

(1) antingen [det har förpackats för vidare lagring.]

(1) eller [det har lastats, som oförpackat färskt kött, på transportmedlet för avsändande till unionen.]

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur av vildsvinsraser (enligt definitionen i artikel 2.8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692) och djur i familjen Tayassuidae som avlivas i naturen, även när unionen inte är slutdestination. För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas för införsel av slaktbiprodukt, malet kött och maskinurbenat kött till unionen.

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga SUW

| | |
|--|--|
| | <p>Efter införsel ska icke avhudade slaktkroppar utan dröjsmål transporteras till den mottagande bearbetningsanläggningen.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort: ange den avsändande anläggningens namn och adress.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar, containrar eller lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen.</p> <p>Fält I.19: För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur: 02.03, 02.08.90 eller 05.04.</p> <p>Fält I.27: Typ av vara: ange ”hel slaktkropp”, ”halv slaktkropp”, ”kvartsparter” eller ”styckningsdelar”.</p> <p>Fält I.27: Typ av behandling: ange, i tillämpliga fall, ”mognadslagrat” eller ”icke avhudat”. Om styckningsdelarna är frysta ska datum för infrysning (mm/åå) anges.</p> <p>Fält I.27: Slakteri: vilthanteringsanläggning.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Endast för zoner med ett första datum i kolumn 8 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Gäller inte djur i familjen Tayassuidae.</p> <p>(6) Avlivningsdatum (ett eller flera). Det är endast tillåtet att föra in detta kött till unionen om det har erhållits från djur som avlivades efter den dag då den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av färskt kött från vilda djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som avlivas i naturen, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av detta kött från den eller de zonerna, eller under en period då den eller de zonernas godkännande för införsel till unionen av detta kött inte var tillfälligt upphävd.</p> |
| | <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 9

Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från frilevande hovdjur av undersläktet *Hippotigris* (zebra) avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött (förlaga EQW)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | |
|----------------------------------|--|---|---|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 | Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 Intygets referens I.3 Central behörig myndighet I.4 Lokal behörig myndighet |
| | | ISO-kod | I.2a Imsoc-referens QR-kod |
| | I.5 | Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land |
| | | ISO-kod | ISO-kod |
| | I.7 | Ursprungsland | I.9 Destinationsland |
| | | ISO-kod | ISO-kod |
| | I.8 | Ursprungsregion | I.10 Destinationsregion |
| | | Kod | Kod |
| | I.11 | Avsändningsort Namn Adress Land | I.12 Destinationsort Namn Adress Land |
| | | Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod | Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod |
| I.13 | Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| I.15 | Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument | |
| | | Kod ISO-kod | |
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | |
| | | <input type="checkbox"/> Kyla <input type="checkbox"/> Fryst | |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr | Förseglingens nr | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | |

▼ **M5**

| | | | | | |
|--|----------------------------------|---|---|---|-----------|
| I.21 | | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | | I.23 | | | |
| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partnr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga EQW

| Del II: Intyg | II. Hälsoinformation | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoc-referens |
|---------------|----------------------|---|-------------------|------|----------------|
| | | <p>II.1 Folkhälsointyg</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att det färska kött från frilevande hovdjur av undersläktet Hippotigris (zebra) som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1 Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>II.1.2 Köttet har erhållits i enlighet med avsnitt IV kapitlen I och II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.3 Köttet uppfyller kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 ^D och har med negativt resultat särskilt undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.</p> <p>II.1.4 Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning efter slakt i enlighet med artiklarna 10, 12–15, 28, 31–34 och 37 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> <p>⁽¹⁾II.1.5 ^{antingen} [Slaktkroppen eller delarna av slaktkroppen har anbringats ett kontrollmärke i enlighet med artikel 48 i och bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2019/627.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [Förpackningarna med kött har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> | | | |

A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelstillsättning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 av den 10 augusti 2015 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött (EUT L 212, 11.8.2015, s. 7).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga EQW

| | |
|--|--|
| | <p>II.1.6 Köttet uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.7 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.1.8 Köttet har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färskt kött från frilevande hovdjur av undersläktet Hippotigris (zebra), med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött.</p> <p>För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas för införsel av slaktbiprodukt, malet kött och maskinurbenat kött till unionen.</p> <p>Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>Efter införsel till unionen ska icke avhudade djurkroppar utan dröjsmål transporteras till den mottagande bearbetningsanläggningen.</p> <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort: ange den avsändande anläggningens namn och adress.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar, containrar eller lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen.</p> <p>Fält I.19: För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur: 02.08.90 eller 05.04.</p> |
|--|--|

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga EQW

| | |
|---------------------|--|
| Fält I.27: | <p>Beskrivning av sändningen: Typ av vara: ange "hel slaktkropp", "halv slaktkropp", "kvartsparter" eller "styckningsdelar". Typ av behandling: ange, i tillämpliga fall, "mognadslagrat" eller "icke avhudat". Om styckningsdelarna är frysta ska datum för infrysning (mm/åå) anges. Slakteri: vilthanteringsanläggning.</p> <p>Del II: ⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p> |
| Intygsgivare | |
| Namn (med versaler) | |
| Datum | Titel och befattning |
| Stämpel | Underskrift |

▼ M5

KAPITEL 10

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av maskinurbenat kött från tama idisslare avsett att användas som livsmedel (förlaga RUM-MSM)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|--|--|---|---------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst | | | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel <input type="checkbox"/> vidare bearbetning | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ **M5**

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|----------------------------------|-------------------------|--|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsläsa RUM-MSM

| | II. Hälsöinformation | |
|--|---|---------------------|
| | II.a Intygets referens | II.b Imsoe-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsöintyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det maskinurbenade köttet] | |
| | I egeskap av officiell veterinär intyggar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 ^A , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^B , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^C , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^D samt att det maskinurbenade köttet från tama idisslare i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande: | |
| | II.1.1 Det maskinurbenade köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (färoanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning. | |
| | II.1.2 Det maskinurbenade köttet har erhållits i enlighet med villkoren i avsnitt V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och frysts till en innetemperatur på högst -18 °C. | |
| | II.1.3 Det maskinurbenade köttet härrör från kött som har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning före och efter slakt i enlighet med artiklarna 8–14, 16, 17, 20, 21, 24, 29, 33–35, 37 och 38 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 3, 4, 5, 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624. | |
| II.1.4 Förpackningarna med det maskinurbenade köttet har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004. | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

▼ M5

LAND

Intygsläpplaga RUM-MSM

| | |
|--|--|
| | <p>II.1.5 Det maskinurbenade köttet uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.6 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för restsustanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.1.7 Det maskinurbenade köttet har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^I inte överskrids.</p> <p>II.1.8 Det maskinurbenade köttet har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.9 Med avseende på bovin spongiform encefalopati (BSE) är följande krav uppfyllda:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG ^J som ett land eller en region med försumbar BSE-risk. b) Det maskinurbenade köttet har erhållits från ben av nötkreatur, får eller getter som är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE. <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det maskinurbenade kött som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Det maskinurbenade köttet har framställts av och innehåller endast färskt kött⁽²⁾ som har erhållits i en eller flera zoner med koden/koderna⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av färskt kött från de djurarter som anges i punkt II.2.2 och från vilka det färska köttet har erhållits, och dessa zoner är förtecknade i del I i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^K utan att det särskilda villkoret mognadslagring, pH och urbening anges i kolumn 5 i den tabellen.</p> |
|--|--|

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och restsustanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^J Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

^K Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga RUM-MSM

| | |
|--|--|
| | <p>II.2.2 Det maskinurbanade köttet innehåller färskt kött som uppfyller alla djurhälsokrav för införsel av färskt kött till unionen enligt den tillämpliga intygsförlagan⁽⁴⁾ och får därmed föras in till unionen som sådant, och det härrör från följande arter av hållna djur: [nötkreatur]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [får och/eller getter]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [kameldjur och/eller hjortdjur och/eller djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter)]⁽¹⁾⁽⁵⁾.</p> <p>II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av maskinurbanat kött (enligt definitionen i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004) från färskt kött från tama nötkreatur, får och/eller getter, kameldjur och/eller hjortdjur och/eller djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter), även när unionen inte är slutdestination för sådan köttberedning.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>⁽²⁾ Färskt kött enligt definitionen i artikel 2.41 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^L.</p> <p>⁽³⁾ Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del I i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>⁽⁴⁾ Intygsförlagor enligt bilagorna till genomförandeförordning (EU) 2020/2235: intyg BOV för färskt kött och malet kött från nötkreatur, intyg OVI för färskt kött och malet kött från får och getter, intyg RUF för färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjortdjur som hålls som hägnat vilt.</p> <p>⁽⁵⁾ Endast från zoner som förtecknas utan särskilda villkor för mognadslagring, pH och urbening i del I i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> |
| | <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Stämpel</p> <p>Underskrift</p> |

^L Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

KAPITEL 11

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av maskinurbenat kött från tamsvin avsett att användas som livsmedel (förlaga SUI-MSM)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | | | | |
|----------------------------------|--|--|----------------------------------|--|---|----------------------------------|---------|---------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 | Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 | Intygets referens | I.2a | Imsoc-referens | | |
| | | ISO-kod | I.3 | Central behörig myndighet | QR-kod | | | |
| | | | I.4 | Lokal behörig myndighet | | | | |
| | I.5 | Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 | Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | | | ISO-kod | |
| | I.7 | Ursprungsland | ISO-kod | I.9 | Destinationsland | | | ISO-kod |
| | I.8 | Ursprungsregion | Kod | I.10 | Destinationsregion | | | Kod |
| | I.11 | Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr | I.12 | Destinationsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr | ISO-kod | |
| | I.13 | Lastningsort | | I.14 | Datum och tidpunkt för avresa | | | |
| | I.15 | Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | | I.16 | Gränskontrollstation för införsel | | | |
| | | | | I.17 | Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | | |
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | | | | |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | | | | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel <input type="checkbox"/> vidare bearbetning | | | | | | | |
| I.21 | <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland | ISO-kod | I.22 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | | |
| | | | I.23 | | | | | |

▼ **M5**

| I.24 Totalt antal förpackningar | | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|-----|----------------------------------|-------------------------|---|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | | |
| KN-nr | Art | Underart/Kategori | | | | |
| | | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| | | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga SUI-MSM

| | II. Hälsoinformation | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoc-referens |
|---------------|---|------|-------------------|------|----------------|
| | | | | | |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det maskinurbenade köttet] | | | | |
| | <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att det maskinurbenade kött från tamsvin som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1 Det maskinurbenade köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska stympunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>II.1.2 Det maskinurbenade köttet har erhållits i enlighet med villkoren i avsnitt V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och frysts till en innertemperatur på högst -18 °C.</p> <p>II.1.3 Det maskinurbenade köttet har erhållits från kött som uppfyller kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 ^D, särskilt när det gäller följande:</p> <p>(¹) antingen [Köttet har med negativt resultat undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.]</p> <p>(¹) eller [Köttet har genomgått en frysbehandling i enlighet med bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2015/1375.]</p> <p>(¹)(⁵) eller [Köttet härrör från tamsvin som antingen kommer från en anläggning som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden i enlighet med artikel 8 i genomförandeförordning (EU) 2015/1375 eller som ej är avvanda och är yngre än fem veckor.]</p> <p>II.1.4 Det maskinurbenade köttet härrör från kött som har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning före och efter slakt i enlighet med artiklarna 8–17, 23, 24, 30, 31, 33–35, 37 och 38 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 3, 4, 5, 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> | | | | |

A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 av den 10 augusti 2015 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött (EUT L 212, 11.8.2015, s. 7).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga SUI-MSM

| |
|--|
| <p>II.1.5 Förpackningarna med det maskinurbenade köttet har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.6 Det maskinurbenade köttet uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.7 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.1.8 Det maskinurbenade köttet har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^I inte överskrids.</p> <p>II.1.9 Det maskinurbenade köttet har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det maskinurbenade kött som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Det maskinurbenade köttet har framställts av och innehåller endast färskt kött⁽²⁾ som har erhållits i en eller flera zoner med koden/koderna⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av färskt kött från de djurarter som anges i punkt II.2.2 och från vilka det färska köttet har erhållits, och dessa zoner är förtecknade i del I i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^J utan att det särskilda villkoret mognadslagring, pH och urbening anges i kolumn 5 i den tabellen.</p> <p>II.2.2 Det maskinurbenade köttet innehåller färskt kött som uppfyller alla djurhälsokrav för införsel av färskt kött till unionen enligt den tillämpliga intygsförlagan⁽⁴⁾ och får därmed föras in till unionen som sådant, och det härrör från tamsvin, hållna djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt.</p> |
|--|

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^J Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga SUI-MSM

II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av maskinurbenat kött (enligt definitionen i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004) från färskt kött från hållna djur av tamsvin och av vildsvinsraser, även när unionen inte är slutdestination för sådant kött.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del II:

- (1) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (2) Färskt kött enligt definitionen i artikel 2.41 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^K.
- (3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (4) Intygsförlagor enligt bilagorna till genomförandeförordning (EU) 2020/2235: intyg POR för färskt kött och malet kött från hållna djur av tamsvin, intyg SUF för färskt kött från hållna djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt.
- (5) Undantaget för tamsvin som kommer från en anläggning som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden får endast tillämpas i de länder som förtecknas i bilaga VII till genomförandeförordning (EU) 2015/1375.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Datum

Titel och befattning

Stämpel

Underskrift

^K Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

KAPITEL 12

Förlaga till djurhälsointyg för införsel till unionen av färskt kött avsett att användas som livsmedel, som har sitt ursprung i Nya Zeeland och transiteras genom Singapore och som lossas och eventuellt lagras och omlastas före införsel till unionen (förlaga NZ-TRANSIT-SG)

| LAND | | Djurhälsointyg för EU | | |
|---|---|--|---|---------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | Namn | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | Adress | | | |
| | Land | ISO-kod | I.4 Lokal behörig myndighet | |
| | I.5 Mottagare/Importör | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen | | |
| | Namn | Namn | | |
| | Adress | Adress | | |
| | Land | ISO-kod | Land | ISO-kod |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| I.11 Avsändningsort | Registrerings-/Godkännandenr | I.12 Destinationsort | Registrerings-/Godkännandenr | |
| Namn | | Namn | | |
| Adress | | Adress | | |
| Land | ISO-kod | Land | ISO-kod | |
| I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | | |
| I.15 Transportmedel | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | | |
| <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg | I.17 Åtföljande dokument | | | |
| <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon | Typ | Kod | | |
| Identifiering | Land | ISO-kod | | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyl | <input type="checkbox"/> Frys | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering | Tredjeland | ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | |
| | | | I.23 | |

▼ **M5**

| I.24 Totalt antal förpackningar | | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|---------------|----------------------------------|-------------------------|---|--------------------------------------|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | | |
| KN-nr | Art | Underart/Kategori | | | | |
| | | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | | Nettovikt |
| Slakteri | | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | | Partinr |
| <input type="checkbox"/> | Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga NZ-TRANSIT-SG

| II. Hälsoinformation | | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoc-referens |
|----------------------|---|---|-------------------|------|----------------|
| Del II: Intyg | II.1 Djurhälsointyg | | | | |
| | | I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färska kött ⁽²⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav: | | | |
| | II.1.1 | Köttet har sitt ursprung i Nya Zeeland och är godkänt för införsel till unionen som sådant kött som transiteras genom Singapore i enlighet med del I i bilaga XXII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^A . | | | |
| | II.1.2 | Köttet är avsett för unionen och åtföljs av ett veterinärintyg som upprättats i enlighet med förlagan i bilaga I till kommissionens genomförandebeslut (EU) 2015/1901 ^B och som utfärdats av den behöriga myndigheten i Nya Zeeland med referensnummer | | | |
| | II.1.3 | Köttet har under transiteringen lossats, lagrats, lastats om och transporterats i enlighet med de tillämpliga kraven i avsnitt I respektive V i bilaga III till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004. | | | |
| | II.1.4 | Köttet har under alla skeden av transiteringen hållits åtskilt från produkter av animaliskt ursprung som inte får föras in till unionen. | | | |
| | II.1.5 | Köttet får föras in till unionen. | | | |
| | II.2 Transiteringsintyg | | | | |
| | | I egenskap av officiell veterinär intygar jag att den sändning av färskt kött som beskrivs i del I uppfyller följande krav: | | | |
| | II.2.1 | Sändningen anlände till tullområdet på Singapores flygplats i kartonger med minst en manipuleringskyddad försegling på varje kartongs ytterförpackning, så att kartongerna inte kan öppnas utan att någon försegling förstörs eller skadas. | | | |
| II.2.2 | Sändningen har omedelbart efter lossningen från flygplanet genomgått en dokument- och identitetskontroll och i tillämpliga fall fysisk kontroll ⁽³⁾ som utförts av den behöriga myndigheten i Singapore. | | | | |
| II.2.3 | Sändningen har lagrats i en godkänd anläggning i Singapores tullområde ⁽⁴⁾ . | | | | |

^A Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

^B Kommissionens genomförandebeslut (EU) 2015/1901 av den 20 oktober 2015 om fastställande av regler för utfärdande av intyg och av en förlaga till hälsointyg för import till unionen av sändningar av levande djur och animaliska produkter från Nya Zeeland och om upphävande av beslut 2003/56/EG (EUT L 277, 22.10.2015, s. 32).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga NZ-TRANSIT-SG

| |
|---|
| <p>II.2.4 Sändningen har lastats om i en kylcontainer i en godkänd anläggning i Singapores tullområde under tillsyn av den behöriga myndigheten i Singapore.</p> <p>Kylcontainern har</p> <p>II.2.5 förseglats av tullmyndigheten i Singapore för transport från den godkända anläggningen till Singapores hamn, och</p> <p>II.2.6 förseglats av den behöriga myndigheten i Singapore för transport från den godkända anläggningen fram till den första gränskontrollstationen i unionen.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för sändningar av följande varor med ursprung i Nya Zeeland som får föras in till unionen åtföljda av tillämplig förlaga till veterinärintyg utfärdat av den behöriga myndigheten i Nya Zeeland och som är avsedda för unionen och lossas, lastas om och transiteras, med eller utan lagring, genom Singapore:</p> <p>Färskt kött, inkl. malet kött, från följande djurarter (enligt definitionen i artikel 2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^C):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Nötkreatur. 2. Får och getter. 3. Tamsvin. 4. Hästdjur. <p>Färskt kött, med undantag av slaktbiprodukter och malet kött, från följande djurarter (enligt definitionen i artikel 2 i delegerad förordning (EU) 2020/692):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjortdjur som hålls som hägnat vilt. 2. Vilda djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjortdjur. 3. Djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt. 4. Vilda djur av vildsvinsraser och vilda djur i familjen Tayassuidae. <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> |
|---|

^C Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga NZ-TRANSIT-SG

| | |
|--|--|
| | <p>Del I:</p> <p>Fält I.7: Med ursprungsland avses här det avsändande landet Singapore.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: Typ av vara: ange ”hel slaktkropp”, ”halv slaktkropp”, ”kvartsparter”, ”styckningsdelar” eller ”malet kött”. Godkännanden: ange de godkända anläggningarna i Nya Zeeland.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) För sändningar av färskt kött för vilka likvärdighet har fastställts i enlighet med avtalet mellan Europeiska gemenskapen och Nya Zeeland (rådets beslut 97/132/EG ^D) fastställs den tillämpliga förlagan till veterinärintyg i bilaga I till kommissionens genomförandebeslut (EU) 2015/1901 ^E.</p> <p>(2) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) I undantagsfall ska dessutom fysisk kontroll utföras om det föreligger fara för djur- eller folkhälsan eller om det finns misstanke om avvikelser.</p> <p>(4) Stryk om sändningen har lastats om utan lagring.</p> |
| | <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p> |

^D Rådets beslut 97/132/EG av den 17 december 1996 om ingående av avtalet mellan Europeiska gemenskapen och Nya Zeeland om sanitära åtgärder vad avser handeln med levande djur och animaliska produkter (EGT L 57, 26.2.1997, s. 4).

^E Kommissionens genomförandebeslut (EU) 2015/1901 av den 20 oktober 2015 om fastställande av regler för utfärdande av intyg och av en förlaga till hälsointyg för import till unionen av sändningar av levande djur och animaliska produkter från Nya Zeeland och om upphävande av beslut 2003/56/EG (EUT L 277, 22.10.2015, s. 32).

▼ M5

KAPITEL 13

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från andra fjäderfä än strutsfåglar avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött (förlaga POU)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|--|--|---|--------------------------------|---------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Partyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ M5

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
|---------------------------------------|----------------------------------|--|--------------------------------------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | |
| KN-nr | Art | Underart/Kategori | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Nettovikt |
| Slakteri | | Antal förpackningar | Partinr |
| | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | |

▼ M5

| LAND | | Intygsförlaga POU | |
|----------------------|--|------------------------|---------------------|
| II. Hälsoinformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | <p>II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det färska köttet]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att det färska kött⁽¹⁾ från andra fjäderfä än strutsfåglar som beskrivs i del I har erhållits i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> | | |
| | <p>a) Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>b) Köttet har producerats i enlighet med villkoren i avsnitten II och V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>c) Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning före och efter slakt i enlighet med artiklarna 8–14, 25, 33 och 35–38 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 3 och 5–8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> <p>d) Köttet har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>e) Köttet uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^D.</p> | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga POU

| | |
|-------------|---|
| | <p>f) De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^E är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^F för det berörda ursprungslandet.</p> <p>g) Köttet har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^G och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^H inte överskrids.</p> <p>⁽²⁾[h) Köttet uppfyller kraven i kommissionens förordning (EG) nr 1688/2005 ^I.]</p> |
| II.2 | Djurhälsointyg |
| | I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färska kött ⁽¹⁾ från andra fjäderfä än strutsfåglar som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav: |
| II.2.1 | Köttet har erhållits i zonen med koden ⁽³⁾ , som den dag då detta intyg utfärdas |
| | <p>a) är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga XIV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^J för införsel till unionen av färskt kött från andra fjäderfä än strutsfåglar,</p> <p>b) genomför ett program för övervakning av högpatoget aviär influensa i enlighet med artikel 141 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^K,</p> <p>c) anses vara fri från högpatoget aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692,</p> <p>d) anses vara fri från infektion med Newcastlejuckevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> |

^E Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^F Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^G Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^H Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1688/2005 av den 14 oktober 2005 om tillämpningen av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 gällande särskilda salmonellagarantier för sändningar till Finland och Sverige av vissa köttsorter och ägg (EUT L 271, 15.10.2005, s. 17).

^J Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

^K Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga POU |
|------|---|
| | <p>II.2.2 Köttet har erhållits i den zon som anges i punkt II.2.1, där</p> <p>⁽⁴⁾antingen [a] ingen vaccination mot högpatogen aviär influensa utförs,</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁵⁾eller [a] vaccination mot högpatogen aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692,]</p> <p>⁽⁴⁾antingen [b] vaccination mot infektion med Newcastlejuckevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692 är förbjuden.]</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁶⁾eller [b] vaccination mot infektion med Newcastlejuckevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692 inte är förbjuden, och det färska köttet har erhållits från fjäderfä som</p> <ul style="list-style-type: none"> i) under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen inte har vaccinerats med levande, försvagat vaccin som tillverkats av inokulat av en typstam av Newcastlejuckevirus med högre patogenitet än lentogena virusstammar, ii) har genomgått ett virusisoleringstest⁽⁷⁾ för infektion med Newcastlejuckevirus som har utförts vid tidpunkten för slakt på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje berörd flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats, iii) under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen inte har varit i kontakt med fjäderfä som inte uppfyller villkoren i leden i och ii.] <p>II.2.3 Köttet har erhållits från djur som kommer från anläggningar</p> <ul style="list-style-type: none"> a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692, b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, c) på och runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejuckevirus under minst 30 dagar omedelbart före slaktdagen, |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga POU

| | |
|--|---|
| | <p>d) som vid den tidpunkt då djuren slaktades inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.4 Köttet har erhållits från djur som</p> <p>⁽⁴⁾ antingen [a]har vistats i den zon som anges i punkt II.2.1 sedan kläckningen och fram till slaktdagen,]</p> <p>⁽⁴⁾eller [a] har importerats till den zon som anges i punkt II.2.1 som daggamla kycklingar, avelsfjäderfä, bruksfjäderfä eller fjäderfä avsedda för slakt enligt djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 från</p> <p>⁽⁴⁾ antingen[en zon som är förtecknad i del I i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av varorna,]</p> <p>⁽⁴⁾ eller [en medlemsstat,]</p> <p>⁽⁴⁾ antingen [b] inte har vaccinerats mot högpatogen aviär influensa,]</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁵⁾eller [b] har vaccinerats mot högpatogen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692,]</p> <p>⁽⁴⁾ antingen [c]under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus,]</p> <p>⁽⁴⁾ eller [c] under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692,]</p> <p>d) vid tidpunkten för slakt inte uppvisade några symtom på överförbara sjukdomar,</p> <p>e) avsändes direkt från ursprungsanläggningen till slakteriet,</p> <p>f) under transporten till slakteriet</p> <p>i) inte passerade genom en zon som inte förtecknats för införsel till unionen av färskt kött från andra fjäderfä än strutsfåglar,</p> <p>ii) inte kom i kontakt med djur med lägre hälsostatus,</p> <p>g) har avsänts från ursprungsanläggningen till ett godkänt slakteri i ett transportmedel</p> <p>i) som är utformat på ett sådant sätt att djuren inte kan rymma eller falla ut,</p> <p>ii) där det är möjligt att visuellt inspektera det utrymme där djuren hålls,</p> <p>iii) från vilket spridning av djurekrementer, strö, foder eller fjädrar förhindras eller minimeras,</p> |
|--|---|

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga POU |
|------|--|
| | <p>iv) som rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i det avsändande tredjelandet eller territoriet, och torkats eller fått torka omedelbart före varje lastning av djur avsedda för införsel till unionen.</p> <p>II.2.5 Köttet har erhållits från djur som slaktades [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽⁴⁾⁽⁸⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽⁴⁾⁽⁸⁾.</p> <p>II.2.6 Köttet har inte erhållits från djur som har slaktats inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar.</p> <p>II.2.7 Köttet har erhållits i ett slakteri</p> <p>a) som vid tidpunkten för slakt inte var föremål för restriktioner på grund av ett utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukesvirus eller officiella restriktioner enligt nationell lagstiftning av djurhälsoskäl,</p> <p>b) runt vilket det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukesvirus under minst 30 dagar omedelbart före slaktdagen.</p> <p>II.2.8 Köttet har under slakt och styckning hållits strikt åtskilt från färskt kött som inte uppfyller djurhälsokraven för införsel till unionen av färskt kött från andra fjäderfä än strutsfåglar, tills</p> <p>⁽⁴⁾ antingen [det har förpackats för vidare lagring.]</p> <p>⁽⁴⁾ eller [det har lastats, som oförpackat färskt kött, på transportmedlet för avsändande till unionen.]</p> <p>II.2.9 Köttet avsänds till unionen</p> <p>a) i ett transportmedel som är utformat, konstruerat och underhållet på ett sådant sätt att produkternas hälsostatus inte äventyras under transporten till unionen,</p> <p>b) åtskilt från djur och produkter av animaliskt ursprung som inte uppfyller de tillämpliga djurhälsokrav för införsel till unionen som fastställs i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>⁽⁹⁾II.2.10 Köttet är avsett för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukesvirus utan vaccinering i enlighet med kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689^L och har erhållits från fjäderfä som under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus med ett levande vaccin.]</p> |

^L Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 av den 17 december 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser om övervakning, utrotningsprogram och sjukdomsfri status för vissa förtecknade och nya sjukdomar (EUT L 174, 3.6.2020, s. 211).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga POU

II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färskt kött från andra fjäderfä än strutsfåglar, även när unionen inte är produktens slutdestination.

För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas vid import av malet kött och maskinurbenat kött.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

Fält I.11: Ange den avsändande anläggningens namn, adress och godkännandenummer.

Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar och lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid transport i containrar anges registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.19.

Fält I.27: Beskrivning av sändningen:

KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 02.07, 02.08 eller 05.04.

Del II:

(1) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.

(2) Stryk om sändningen inte är avsedd för införsel till Finland eller Sverige.

(3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

(4) Stryk det som inte är tillämpligt.

(5) Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatoget aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692, och när dessa zoner är förtecknade i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga POU |
|---|-------------------|
| <p>(6) Denna garanti krävs endast för fjäderfä som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlejukevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, i enlighet med artikel 141 e ii) i den delegerade förordningen, och när dessa zoner är förtecknade i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(7) Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, de behöriga myndigheterna i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(8) Det är endast tillåtet att föra in detta kött till unionen om det har erhållits från djur som slaktades efter den dag då den zon som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av färskt kött från andra fjäderfä än strutsfåglar, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av detta kött från den zonen, eller under en period då den zonens godkännande för införsel till unionen av detta kött inte var tillfälligt upphävd.</p> <p>(9) Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med delegerad förordning (EU) 2020/689.</p> | |
| <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> | |
| <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> | |

▼B

KAPITEL 14

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT
INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV MALET KÖTT OCH
MASKINURBENAT KÖTT FRÅN ANDRA FJÄDERFÄ ÄN
STRUTSFÅGLAR AVSETT ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL
(FÖRLAGA POU-MI/MSM)**

ÄNNU INTE TILLGÄNLIG

▼ M5

KAPITEL 15

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från strutsfåglar avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött (förlaga RAT)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|---|--|---|---------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst | | | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ M5

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
|---------------------------------------|----------------------------------|--|--------------------------------------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | |
| KN-nr | Art | Underart/Kategori | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Nettovikt |
| Slakteri | | Antal förpackningar | Partinr |
| | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | |



M5

LAND

Intygsförlaga RAT

| Del II: Intyg | II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imso-referens |
|---------------|----------------------|---|--------------------|
| | | <p>II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det färska köttet]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att det färska kött⁽¹⁾ från strutsfåglar som beskrivs i del I har erhållits i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>b) Köttet har producerats i enlighet med villkoren i avsnitt III i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>c) Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning före och efter slakt i enlighet med artiklarna 8–14, 27, 33, 37 och 38 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 3 och 5–8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> <p>d) Köttet har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>e) De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^D är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^E för det berörda ursprungslandet.</p> <p>f) Köttet har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^F inte överskrids.</p> | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^F Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga RAT

| | |
|--|---|
| | <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färska kött⁽¹⁾ från strutsfåglar som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Köttet har erhållits i zonen med koden⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas</p> <ul style="list-style-type: none"> a) är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga XIV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^G för införsel till unionen av färskt kött från strutsfåglar, b) genomför ett program för övervakning av högpatoen aviär influensa i enlighet med artikel 141 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^H, c) anses vara fri från högpatoen aviär influensa i enlighet med artikel 38 i delegerad förordning (EU) 2020/692. <p>II.2.2 Köttet har erhållits i den zon som anges i punkt II.2.1 och som den dag då detta intyg utfärdas</p> <p>⁽³⁾antingen [anses vara fri från infektion med Newcastlejukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾eller [inte anses vara fri från infektion med Newcastlejukevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692, och det färska köttet från strutsfåglar</p> <ul style="list-style-type: none"> a) är urbenat och avhudat, b) har erhållits från strutsfåglar som under minst tre månader omedelbart före slaktdagen har hållits på anläggningar <ul style="list-style-type: none"> i) där det inte förekommit något utbrott av infektion med Newcastlejukevirus eller högpatoen aviär influensa under de sex månaderna omedelbart före slaktdagen, ii) runt vilka det inom en radie av 10 km från den del av anläggningen där strutsfåglarna hålls, även i förekommande fall på angränsande medlemsstats eller tredjelands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatoen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukevirus under minst tre månader omedelbart före slaktdagen, |
|--|---|

^G Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

^H Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ **M5**

| LAND | Intygsförlaga RAT |
|------|--|
| | <p>(3)antingen [c] har erhållits från strutsfåglar som inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus och som hållits på anläggningar där övervakning av infektion med Newcastlejokevirus har genomförts genom serologiska tester⁽⁵⁾ enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan som gav negativa resultat under minst sex månader omedelbart före slaktdagen.]</p> <p>(3)eller [c] har erhållits från strutsfåglar som</p> <ul style="list-style-type: none"> i) har vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus och som hållits på anläggningar där övervakning av infektion med Newcastlejokevirus har genomförts genom svabbprover från luftrör⁽⁵⁾ enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan som gav negativa resultat under minst sex månader omedelbart före slaktdagen, ii) under de 30 dagarna omedelbart före slakt <p>(3)antingen [inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus.]</p> <p>(3)eller [har vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692.]]]</p> <p>II.2.3 Köttet har erhållits i den zon som anges i punkt II.2.1, där</p> <p>(3)antingen [a] ingen vaccination mot högpato-gen aviär influensa utförs,]</p> <p>(3)(6)eller [a] vaccination mot högpato-gen aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692,]</p> <p>(3)antingen [b] vaccination mot infektion med Newcastlejokevirus med vacciner som inte uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692 är förbjuden.]</p> <p>(3)(7)eller [b] vaccination mot infektion med Newcastlejokevirus med vacciner som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692 inte är förbjuden, och det fär-ska köttet har erhållits från strutsfåglar som</p> <ul style="list-style-type: none"> i) under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen inte har vaccinerats med levande, försvagat vaccin som tillverkats av inokulat av en typstam av Newcastlejokevirus med högre patogenitet än lentogena virusstammar, ii) har genomgått ett virusisoleringstest⁽⁵⁾ för infektion med Newcastlejokevirus som har utförts vid tidpunkten för slakt på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje berörd flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett ICPI större än 0,4 hittats, |

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga RAT |
|------|--|
| | <p>iii) under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen inte har varit i kontakt med fjäderfä som inte uppfyller villkoren i leden i och ii.]</p> <p>II.2.4 Köttet har erhållits från djur som kommer från anläggningar</p> <p>a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692,</p> <p>b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>c) på och runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpato-gen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukevirus under minst 30 dagar omedelbart före slaktdagen,</p> <p>d) som vid den tidpunkt då djuren slaktades inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.5 Köttet har erhållits från djur som</p> <p>⁽³⁾ antingen [a]har vistats i den zon som anges i punkt II.2.1 sedan kläckningen och fram till slaktdagen,]</p> <p>⁽³⁾eller [a] har importerats till den zon som anges i punkt II.2.1 som daggamla kycklingar, avelsfjäderfä, bruksfjäderfä eller fjäderfä avsedda för slakt enligt djurhälsokrav som är minst lika stränga som de tillämpliga kraven i förordning (EU) 2016/429 och delegerad förordning (EU) 2020/692 från</p> <p>⁽³⁾ antingen[en zon som är förtecknad i del I i bilaga V till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av varorna,]</p> <p>⁽³⁾ eller [en medlemsstat,]</p> <p>⁽³⁾ antingen [b] inte har vaccinerats mot högpato-gen aviär influensa,]</p> <p>⁽³⁾⁽⁶⁾eller [b] har vaccinerats mot högpato-gen aviär influensa i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692,]</p> <p>⁽³⁾ antingen [c]under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus,]</p> <p>⁽³⁾ eller [c] under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukevirus med vacciner som uppfyller de allmänna och särskilda kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692,]</p> |

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga RAT |
|------|--|
| | <p>d) vid tidpunkten för slakt inte uppvisade några symtom på överförbara sjukdomar,</p> <p>e) avsändes direkt från ursprungsanläggningen till slakteriet,</p> <p>f) under transporten till slakteriet</p> <p>i) inte passerade genom en zon som inte förtecknats för införsel till unionen av färskt kött från strutsfåglar,</p> <p>ii) inte kom i kontakt med djur med lägre hälsostatus,</p> <p>g) har avsänts från ursprungsanläggningen till ett godkänt slakteri i ett transportmedel</p> <p>i) som är utformat på ett sådant sätt att djuren inte kan rymma eller falla ut,</p> <p>ii) där det är möjligt att visuellt inspektera det utrymme där djuren hålls,</p> <p>iii) från vilket spridning av djurexkrementer, strö, foder eller fjädrar förhindras eller minimeras,</p> <p>iv) som rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i det avsändande tredjelandet eller territoriet, och torkats eller fått torka omedelbart före varje lastning av djur avsedda för införsel till unionen.</p> <p>II.2.6 Köttet har erhållits från djur som slaktades [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾⁽⁸⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾⁽⁸⁾.</p> <p>II.2.7 Köttet har inte erhållits från djur som har slaktats inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar.</p> <p>II.2.8 Köttet har erhållits i ett slakteri</p> <p>a) som vid tidpunkten för slakt inte var föremål för restriktioner på grund av ett utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejuckevirus eller officiella restriktioner enligt nationell lagstiftning av djurhälsoskäl,</p> <p>b) runt vilket det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejuckevirus under minst 30 dagar omedelbart före slaktdagen.</p> <p>II.2.9 Köttet har under slakt och styckning hållits strikt åtskilt från färskt kött som inte uppfyller djurhälsokraven för införsel till unionen av färskt kött från strutsfåglar, tills</p> <p>⁽³⁾ antingen [det har förpackats för vidare lagring.]</p> <p>⁽³⁾ eller [det har lastats, som oförpackat färskt kött, på transportmedlet för avsändande till unionen.]</p> <p>II.2.10 Köttet avsänds till unionen</p> <p>a) i ett transportmedel som är utformat, konstruerat och underhållet på ett sådant sätt att produkternas hälsostatus inte äventyras under transporten till unionen,</p> |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga RAT

| | |
|--|---|
| | <p>b) åtskilt från djur och produkter av animaliskt ursprung som inte uppfyller de tillämpliga djurhälsokrav för införsel till unionen som fastställs i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>⁹[II.2.11 Köttet är avsett för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukesvirus utan vaccinering i enlighet med kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689¹ och har erhållits från strutsfåglar som under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejukesvirus med ett levande vaccin.]</p> <p>II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färskt kött från strutsfåglar, även när unionen inte är produktens slutdestination.</p> <p>För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas vid import av malet kött och maskinurbenat kött.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.11: Ange den avsändande anläggningens namn, adress och godkännandenummer.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar och lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid transport i containrar anges registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.19.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 02.08.90.</p> |
|--|---|

¹ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 av den 17 december 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser om övervakning, utrotningsprogram och sjukdomsfri status för vissa förtecknade och nya sjukdomar (EUT L 174, 3.6.2020, s. 211).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga RAT

| | |
|--|--|
| | <p>Del II:</p> <p>(1) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Denna garanti krävs endast för sändningar från zoner som inte anses vara fria från infektion med Newcastlejuckevirus i enlighet med artikel 39 i delegerad förordning (EU) 2020/692, och när dessa zoner är förtecknade i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen C i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(5) Tester bör utföras på prover som tagits av, eller under tillsyn av, de behöriga myndigheterna i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet, och testerna bör utföras i ett officiellt laboratorium som utsetts i enlighet med artikel 37 i förordning (EU) 2017/625.</p> <p>(6) Detta gäller endast för zoner där vaccinering mot högpatoget aviär influensa utförs i enlighet med ett vaccinationsprogram som uppfyller kraven i bilaga XIII till delegerad förordning (EU) 2020/692, och när dessa zoner är förtecknade i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen A i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(7) Denna garanti krävs endast för fjäderfä som kommer från zoner där det inte är förbjudet att använda vacciner mot infektion med Newcastlejuckevirus som endast uppfyller de allmänna kriterierna i bilaga XV till delegerad förordning (EU) 2020/692, i enlighet med artikel 141 e ii) i den delegerade förordningen, och när dessa zoner är förtecknade i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 med angivelsen B i kolumn 6 i tabellen.</p> <p>(8) Det är endast tillåtet att föra in detta kött till unionen om det har erhållits från djur som slaktades efter den dag då den zon som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av färskt kött från strutsfåglar, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av detta kött från den zonen, eller under en period då den zonens godkännande för införsel till unionen av detta kött inte var tillfälligt upphävd.</p> <p>(9) Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejuckevirus utan vaccinering i enlighet med delegerad förordning (EU) 2020/689.</p> |
| | <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> |
| | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼B

KAPITEL 16

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT
INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV MALET KÖTT OCH
MASKINURBENAT KÖTT FRÅN STRUTSFÅGLAR AVSETT ATT
ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL (FÖRLAGA RAT-MI/MSM)**

ÄNNU INTE TILLGÄNLIG

▼ M5

KAPITEL 17

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från fjädervilt avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött (förlaga GBM)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|---|--|---|---------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst | | | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 | Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
|---------------------------------------|----------------------------------|-------------------------|---|---------------------|---------------------------------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | | Identifieringsmärke | Nettovikt |
| Slakteri | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr |
| Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga GBM

| | II. Hälsoinformation | |
|---------------|--|---------------------|
| | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för det färska köttet] | |
| | <p>II.1.1 I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627^C samt att det färska kött⁽¹⁾ från fjädervilt som beskrivs i detta intyg har erhållits i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>b) Köttet har producerats i enlighet med villkoren i avsnitt IV kapitlen I och III i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>c) Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning efter slakt i enlighet med artiklarna 12–14, 28, 33 och 37 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> <p>d) Förpackningarna med kött har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>e) De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG^D är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU^E för det berörda ursprungslandet.</p> | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ M5

LAND

Intygsförlägg GBM

⁽³⁾[II.1.2 För frilevande fjädervilt som inte har plockats eller urtagits gäller följande:

- a) Köttet har kylts ned till högst +4 °C under högst tio dagar omedelbart före den planerade tidpunkten för import, men inte frysts eller djupfrysts.
- b) En officiell veterinär har utfört en besiktning efter slakt av ett representativt urval djur från samma parti. Om besiktningen påvisade en sjukdom som kan överföras till människor eller tecken som tyder på att köttet utgör en hälsorisk, har den officiella veterinären utfört fler kontroller av hela partiet innan köttet förklarades tjänligt som livsmedel.
- c) Köttet har identifierats genom en sådan officiell ursprungsmärkning som anges i fält I.27.]

II.2 Djurhälsointyg

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färska kött⁽¹⁾ från fjädervilt som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:

- II.2.1 Köttet har erhållits i zonen med koden⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas
- a) är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga XIV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404^F för införsel till unionen av färskt kött från fjädervilt,
 - b) genomför ett program för övervakning av högpatoget aviär influensa i enlighet med artikel 145 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^G,
- II.2.2 Köttet har erhållits i den zon som anges i punkt II.2.1 och där det under minst 30 dagar omedelbart före avlivandet av fjäderviltet inte har funnits några djurhälsorestriktioner på grund av ett utbrott av högpatoget aviär influensa eller infektion med Newcastle'sjukevirus.
- II.2.3 Köttet har erhållits i en anläggning
- a) som vid tidpunkten för uppslaktning inte var föremål för restriktioner på grund av ett utbrott av högpatoget aviär influensa eller infektion med Newcastle'sjukevirus eller officiella restriktioner av djurhälsoskäl,
 - b) runt vilken det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatoget aviär influensa eller infektion med Newcastle'sjukevirus under minst 30 dagar omedelbart före dagen för mottagandet av slaktkropparna.

^F Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

^G Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga GBM

| | |
|--|--|
| | <p>II.2.4 Köttet har erhållits från djur som inte uppvisade några symtom på överförbara sjukdomar vid tidpunkten för avlivning.</p> <p>II.2.5 Köttet har inte erhållits från djur som har avlivats inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar.</p> <p>II.2.6 Köttet har erhållits från djur som avlivades [den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾⁽⁴⁾ [mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)]⁽³⁾⁽⁴⁾.</p> <p>II.2.7 Köttet har erhållits från slaktkroppar som</p> <ul style="list-style-type: none"> a) har avsänts direkt från avlivningsplatsen till en vilthanteringsanläggning i den zon som anges i punkt II.2.1, b) har transporterats till den vilthanteringsanläggning som avses i led a i transportmedel och behållare som <ul style="list-style-type: none"> i) har rengjorts och desinficerats med ett desinfektionsmedel som godkänts av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet före lastningen av slaktkropparna för avsändande till unionen, ii) har utformats på ett sådant sätt att slaktkropparnas hälsostatus inte äventyrades under transporten, c) under transporten till den vilthanteringsanläggning som avses i led a <ul style="list-style-type: none"> i) inte passerade genom ett tredjeland eller territorium eller zon däri som inte förtecknats för införsel till unionen av färskt kött från fjädervilt, ii) inte kom i kontakt med djur eller slaktkroppar med lägre hälsostatus. <p>II.2.8 Köttet har under slakt och styckning hållits strikt åtskilt från färskt kött som inte uppfyller djurhälsokraven för införsel till unionen av färskt kött från fjädervilt, tills</p> <p>⁽³⁾ antingen [det har förpackats för vidare lagring.]</p> <p>⁽³⁾eller [det har lastats, som oförpackat färskt kött, på transportmedlet för avsändande till unionen.]</p> <p>II.2.9 Köttet avsänds till unionen</p> <ul style="list-style-type: none"> a) i ett transportmedel som är utformat, konstruerat och underhållet på ett sådant sätt att produkternas hälsostatus inte äventyras under transporten till unionen, b) åtskilt från djur och produkter av animaliskt ursprung som inte uppfyller de tillämpliga djurhälsokrav för införsel till unionen som fastställs i delegerad förordning (EU) 2020/692. |
|--|--|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga GBM

| | | |
|--|--|--|
| <p>Anmärknings</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av färskt kött från fjädervilt, även när unionen inte är produktens slutdestination.</p> <p>För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas vid import av malet kött och maskinurbenat kött.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 02.08.90.</p> <p>Fält I.27: Slakteri: vilthanteringsanläggning.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(4) Det är endast tillåtet att föra in detta kött till unionen om det har erhållits från djur som avlivades efter den dag då den zon som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av färskt kött från fjädervilt, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av detta kött från den zonen, eller under en period då den zonens godkännande för införsel till unionen av detta kött inte var tillfälligt upphävd.</p> | | |
| <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> | | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼B

KAPITEL 18

**FÖRLAGA TILL KOMBINERAT DJURHÄLSOINTYG/OFFICIELLT
INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV MALET KÖTT OCH
MASKINURBENAT KÖTT FRÅN FJÄDERVILT AVSETT ATT
ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL (FÖRLAGA GBM-MI/MSM)**

ÄNNU INTE TILLGÄNLIG

▼ M5

KAPITEL 19

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av ägg avsedda att användas som livsmedel (förlaga E)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|---|--|---|---------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst | | | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ **M5**

| I.24 Totalt antal förpackningar | | | I.25 Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|-----|----------------------------------|----------------------|--|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | Underart/Kategori | | | |
| | | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | | Nettovikt |
| | | | | Antal förpackningar | Partinr |
| | | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga E

| | II. Hälsoinformation | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoc-referens |
|---------------|---|---|-------------------|------|----------------|
| | | | | | |
| Del II: Intyg | II.1 | Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för äggen] | | | |
| | | I egenskap av officiell veterinär intyg jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 2160/2003 ^C och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de ägg som beskrivs i del I har erhållits i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande: | | | |
| | II.1.1 | Äggen kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning. | | | |
| | II.1.2 | Äggen har förvarats, lagrats, transporterats och levererats i enlighet med de tillämpliga villkoren i avsnitt X kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. | | | |
| | ⁽³⁾ II.1.3 | Äggen uppfyller kraven i kommissionens förordning (EG) nr 1688/2005 ^D om de är avsedda för Finland eller Sverige, eller kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 427/2012 ^E om de är avsedda för Danmark.] | | | |
| II.1.4 | De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och ägg förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet. | | | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 2160/2003 av den 17 november 2003 om bekämpning av salmonella och vissa andra livsmedelsburna zoonotiska smittämnen (EUT L 325, 12.12.2003, s. 1).

^D Kommissionens förordning (EG) nr 1688/2005 av den 14 oktober 2005 om tillämpningen av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 gällande särskilda salmonellagarantier för sändningar till Finland och Sverige av vissa köttsorter och ägg (EUT L 271, 15.10.2005, s. 17).

^E Kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 427/2012 av den 22 maj 2012 om utvidgning av de särskilda garantierna beträffande salmonella enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 till ägg avsedda för Danmark (EUT L 132, 23.5.2012, s. 8).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga E |
|--|-----------------|
| <p>II.1.5 Äggen har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^I inte överskrids.</p> <p>II.1.6 Äggen uppfyller kraven i artikel 10.6 i förordning (EG) nr 2160/2003, särskilt när det gäller följande:</p> <p>i) Ägg får inte importeras från flockar av värphöns där Salmonella spp. har påvisats vid den epidemiologiska undersökningen av ett livsmedelsburet utbrott eller om inga likvärdiga garantier har lämnats, utom då äggen är märkta som ägg av klass B.</p> <p>ii) Ägg får inte importeras från flockar av värphöns med okänd hälsostatus som misstänks vara smittade eller från flockar som är smittade med Salmonella Enteritidis och/eller Salmonella Typhimurium, för vilka ett mål för minskning har fastställts i unionslagstiftningen och för vilka det inte tillämpas övervakning som motsvarar den övervakning som fastställs i kraven i bilagan till kommissionens förordning (EU) nr 517/2011 ^J eller om inga likvärdiga garantier har lämnats, utom då äggen är märkta som ägg av klass B.</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de ägg som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Äggen kommer från zonen med koden __ - _ ⁽¹⁾, som den dag då detta intyg utfärdas</p> <p>a) är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga XIX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^K för införsel till unionen av ägg,</p> <p>b) genomför ett program för övervakning av högpatoget aviar influensa i enlighet med artikel 158 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^L.</p> | |

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^J Kommissionens förordning (EU) nr 517/2011 av den 25 maj 2011 om tillämpningen av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 2160/2003 vad gäller ett unionsmål för minskning av prevalensen av vissa serotyper av salmonella hos värphöns av Gallus gallus och om ändring av förordning (EG) nr 2160/2003 och kommissionens förordning (EU) nr 200/2010 (EUT L 138, 26.5.2011, s. 45).

^K Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

^L Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ **M5**

LAND

Intygsförлага E

II.2.2 Äggen har erhållits från djur som hålls på en anläggning

- a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i delegerad förordning (EU) 2020/692,
- b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,
- c) som vid tidpunkten för insamlingen av äggen inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,
- d) där inget utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejsukevirus har förekommit under de 30 dagarna omedelbart före den dag då äggen samlades in och fram till utfärdandet av detta intyg,
- e) runt vilken det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejsukevirus under minst 30 dagar omedelbart före insamlingen av äggen.

II.2.3 Äggen har erhållits från djur som inte uppvisade några symtom på överförbara sjukdomar vid tidpunkten för insamlingen.

II.2.4 Äggen samlades in den ___/___/___ (dd/mm/åååå) eller mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽²⁾.

II.2.5 Äggen avsänds till unionen

- a) i ett transportmedel som är utformat, konstruerat och underhållet på ett sådant sätt att äggens hälsostatus inte äventyras under transporten från ursprungsorten till unionen,
- b) åtskilt från djur och produkter av animaliskt ursprung som inte uppfyller de tillämpliga djurhälsokrav för införsel till unionen som fastställs i delegerad förordning (EU) 2020/692.

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

▼ M5

LAND

Intygsförлага E

| | |
|--|--|
| | <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av ägg från fjäderfä, även när unionen inte är produkternas slutdestination.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIX till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.11: Ange den avsändande anläggningens namn, adress och godkännandenummer.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar och lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid transport i containrar anges registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.19.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: KN-nr: ange följande kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 04.07.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIX till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(2) Det är endast tillåtet att föra in ägg till unionen om äggen samlades in efter den dag då den zon som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av ägg, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av ägg från den zonen, eller under en period då den zonens godkännande för införsel till unionen av sådana produkter inte var tillfälligt upphävd.</p> <p>(3) Stryk om sändningen inte är avsedd för införsel till Danmark, Finland eller Sverige.</p> |
| | <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> |
| | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 20

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av äggprodukter avsedda att användas som livsmedel (förlaga EP)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU | | |
|--|---|--|----------------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandnr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandnr Adress Land ISO-kod | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst | | | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ **M5**

| I.24 Totalt antal förpackningar | I.25 Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
|---------------------------------------|----------------------------------|--------------------------------------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | |
| KN-nr | Art | Underart/Kategori |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke |
| | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning |
| | | Nettovikt |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga EP

| | II. Hälsoinformation | II.a | Intygets referens | II.b | Imso-referens |
|---------------|---|---|-------------------|------|---------------|
| | | | | | |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för äggprodukterna] | | | | |
| | I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de äggprodukter som beskrivs i detta intyg har erhållits i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande: | | | | |
| | II.1.1 | Äggprodukterna kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska stympunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning. | | | |
| | II.1.2 | Äggprodukterna har framställts av råvaror som uppfyller kraven i avsnitt X kapitel II.II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. | | | |
| | II.1.3 | Äggprodukterna har framställts i enlighet med hygienkraven i avsnitt X kapitlet II.I och II.III i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. | | | |
| | II.1.4 | Äggprodukterna uppfyller kraven i analys-specifikationerna i avsnitt X kapitel II.IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^C . | | | |
| | II.1.5 | Äggprodukterna har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II och avsnitt X kapitel II.V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. | | | |
| II.1.6 | De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^D är uppfyllda, och ägg förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^E för det berörda ursprungslandet. | | | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga EP

| | |
|--|--|
| <p>II.1.7 Äggprodukterna har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^F och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^G inte överskrids.</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de äggprodukter som beskrivs i detta intyg uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Äggprodukterna kommer från zonen med koden __ - _ ⁽¹⁾, som den dag då detta intyg utfärdas</p> <p>a) är godkänd och förtecknad i del 1 i bilaga XIX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^H för införsel till unionen av äggprodukter,</p> <p>b) genomför ett program för övervakning av högpatoget aviär influensa i enlighet med artikel 160 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^I.</p> <p>II.2.2 Äggprodukterna har beretts från ägg som erhållits från djur som hålls på anläggningar</p> <p>a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungslandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692,</p> <p>b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>c) som vid tidpunkten för insamlingen av äggen inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>II.2.3 Äggprodukterna har beretts från ägg som erhållits från djur som hålls på anläggningar där inget utbrott av högpatoget aviär influensa eller infektion med Newcastlejukevirus har förekommit under de 30 dagarna omedelbart före den dag då äggen samlades in och fram till utfärdandet av detta intyg, och</p> | |
|--|--|

^F Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^G Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^H Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

^I Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga EP

| | |
|--|---|
| | <p>⁽³⁾antingen [a] runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av höggpatogen aviär influensa under minst 30 dagar omedelbart före den dag då äggen samlades in,]</p> <p>⁽³⁾eller [a] äggprodukterna har genomgått följande behandling:</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾antingen [Flytande äggvita har värmebehandlats ⁽³⁾antingen [vid 55,6 °C i 870 sekunder.] ⁽³⁾eller [vid 56,7 °C i 232 sekunder.]]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾eller [Äggula som tillsatts 10 % salt har värmebehandlats vid 62,2 °C i 138 sekunder.]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾eller [Torkad äggvita har värmebehandlats ⁽³⁾antingen [vid 67 °C i 20 timmar.] ⁽³⁾eller [vid 54,4 °C i 50,4 timmar.]]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾eller [Hela ägg har ⁽³⁾antingen [värmebehandlats vid 60 °C i 188 sekunder.] ⁽³⁾eller [blivit genomkokta.]]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾eller [Heläggsmassa har ⁽³⁾antingen [värmebehandlats vid 60 °C i 188 sekunder.] ⁽³⁾eller [värmebehandlats vid 61,1 °C i 94 sekunder.] ⁽³⁾eller [blivit genomkokt.]]]</p> <p>⁽³⁾antingen [b] runt vilka det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av infektion med Newcastlejsukevirus under minst 30 dagar omedelbart före den dag då äggen samlades in,]</p> <p>⁽³⁾eller [b] äggprodukterna har genomgått följande behandling:</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾antingen [Flytande äggvita har värmebehandlats ⁽³⁾antingen [vid 55 °C i 2 278 sekunder.] ⁽³⁾eller [vid 57 °C i 986 sekunder.] ⁽³⁾eller [vid 59 °C i 301 sekunder.]]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾eller [Äggula som tillsatts 10 % salt har värmebehandlats vid 55 °C i 176 sekunder.]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾eller [Torkad äggvita har värmebehandlats vid 57 °C i 50,4 timmar.]</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽³⁾eller [Hela ägg har ⁽³⁾antingen [värmebehandlats vid 55 °C i 2 521 sekunder.] ⁽³⁾eller [värmebehandlats vid 57 °C i 1 596 sekunder.] ⁽³⁾eller [värmebehandlats vid 59 °C i 674 sekunder.] ⁽³⁾eller [blivit genomkokta.]]]</p> |
|--|---|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga EP

II.2.4 Äggprodukterna har framställts från ägg som erhållits från djur som inte uppvisade några symtom på överförbara sjukdomar vid den tidpunkt då äggen samlades in.

II.2.5 Äggprodukterna framställdes den ___/___/___ (dd/mm/åååå) eller mellan den ___/___/___ (dd/mm/åååå) och den ___/___/___ (dd/mm/åååå)⁽²⁾.

II.2.6 Äggprodukterna avsänds till unionen

- a) i ett transportmedel som är utformat, konstruerat och underhållet på ett sådant sätt att äggprodukternas hälsostatus inte äventyras under transporten från ursprungsorten till unionen,
- b) åtskilt från djur och produkter av animaliskt ursprung som inte uppfyller de tillämpliga djurhälsokrav för införsel till unionen som fastställs i delegerad förordning (EU) 2020/692.

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av äggprodukter, även när unionen inte är produkternas slutdestination.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIX till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

Fält I.27: Beskrivning av sändningen:
KN-nr: ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 04.07, 04.08, 21.06, 35.02 eller 35.07.

Del II:

⁽¹⁾ Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIX till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

⁽²⁾ Det är endast tillåtet att föra in äggprodukter till unionen om äggprodukterna framställdes efter den dag då den zon som anges i punkt II.2.1 godkändes för införsel till unionen av äggprodukter, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av dessa produkter från den zonen eller den zonen godkännande för införsel till unionen av sådana produkter inte var tillfälligt upphävd.

⁽³⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Datum

Titel och befattning

Stämpel

Underskrift

▼ M5

KAPITEL 21

Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från vilda harar och kaniner (Leporidae) avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött, maskinurbenat kött och slaktbiprodukter förutom oflädda och icke urtaga harar och kaniner (förlaga WL)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | | |
|---|---|--|------------------------------------|---------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | Namn | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | Adress | | | |
| | Land | ISO-kod | I.4 Lokal behörig myndighet | |
| | I.5 Mottagare/Importör | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen | | |
| | Namn | Namn | | |
| | Adress | Adress | | |
| | Land | ISO-kod | Land | ISO-kod |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| I.11 Avsändningsort | I.12 Destinationsort | | | |
| Namn | Namn | Registrerings-/Godkännandenr | | |
| Adress | Adress | | | |
| Land | ISO-kod | Land | ISO-kod | |
| I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | | |
| I.15 Transportmedel | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | | |
| <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg | I.17 Åtföljande dokument | | | |
| <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon | Typ | Kod | | |
| Identifiering | Land | ISO-kod | | |
| | Referens för handelsdokument | | | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | Förseglingens nr | | | |

▼ **M5**

| | | | | | |
|---|----------------------------------|-----------------------------|---|---|-----------|
| I.20 Intygas vara avsedda som/för | | | | | |
| <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | |
| I.21 | | | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | |
| | | | I.23 | | |
| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga WL

| | II. Hälsoinformation | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoc-referens |
|--|----------------------|--|-------------------|------|----------------|
| | Del II: Intyg | <p>II.1 Folkhälsointyg</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att det färskt kött⁽²⁾ från vilda harar och kaniner (Leporidae) som beskrivs i del I har erhållits i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <ol style="list-style-type: none"> Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning. Köttet har erhållits i enlighet med avsnitt IV kapitlet I och III i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning efter slakt i enlighet med artiklarna 12–14, 28, 33 och 37 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624. Förpackningen med kött har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004. <p>⁽¹⁾ antingen [e] För flådda och urtagna vilda harar och kaniner har köttet erhållits och besiktigats i enlighet med förordning (EG) nr 853/2004, genomförandeförordning (EU) 2019/627 och delegerad förordning (EU) 2019/624.]</p> | | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga WL

| | |
|--|--|
| | <p>⁽¹⁾ eller [e] För oflådda djurkroppar och icke urtagna vilda harar och kaniner gäller följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Köttet har kylts ned till högst +4 °C under högst 15 dagar omedelbart före den planerade tidpunkten för import, men inte frysts eller djupfrysts. – En officiell veterinärbesiktning har utförts på ett representativt urval av djurkropparna och köttet har erhållits och besiktigats i enlighet med förordning (EG) nr 853/2004 och genomförandeförordning (EU) 2019/627. – Köttet har identifierats genom en officiell ursprungsmärkning enligt fält I.27.] <p>f) De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^D är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^E för det berörda ursprungslandet.</p> <p>g) Köttet har lagrats och transporterats i enlighet med kraven i avsnitt IV kapitel III i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>h) Köttet har erhållits från harar och kaniner som inom 12 timmar efter att ha avlivats transporterades till en uppsamlingscentral och/eller en godkänd vilthanteringsanläggning för kylning.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas vid import av malet kött, maskinurbenat kött och slaktbiprodukter, förutom för oflådda och icke urtagna harar och kaniner.</p> <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.7: Ursprungslandet måste vara samma land som exportlandet.</p> <p>Fält I.11: Ange den avsändande anläggningens namn, adress och godkännandenummer.</p> <p>Fält I.12: Om köttet måste besiktigas efter att ha flåtts, ska namn och adress för den mottagande vilthanteringsanläggningen i medlemsstaten anges.</p> |
|--|--|

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga WL

| | | |
|--|--|--|
| <p>Fält I.15:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>⁽²⁾ Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> | <p>Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar och lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid transport i containrar anges registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.19.</p> <p>Beskrivning av sändningen:</p> <p>Typ av vara: ange något av följande: ”flådda och urtagna harar och kaniner”, ”styckningsdelar”, ”oflådda och icke urtagna harar och kaniner”.</p> <p>Slakteri: vilthanteringsanläggning.</p> | |
| <p>Intygsgivare</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> | | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 22

Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur, harar och kaniner (Leporidae) avsett att användas som livsmedel, med undantag av slaktbiprodukter, malet kött och maskinurbenat kött (förlaga WM)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | | |
|---|---|--|--------------------------------|------------------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör | I.2 Intygets referens | I.2a Imso-referens | |
| | Namn | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | Adress | | | |
| | Land ISO-kod | | | I.4 Lokal behörig myndighet |
| | I.5 Mottagare/Importör | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen | | |
| | Namn | Namn | | |
| | Adress | Adress | | |
| | Land ISO-kod | Land | ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| I.11 Avsändningsort | Registrerings-/Godkännandenr | I.12 Destinationsort | Registrerings-/Godkännandenr | |
| Namn | | Namn | | |
| Adress | | Adress | | |
| Land | ISO-kod | Land | ISO-kod | |
| I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | | |
| I.15 Transportmedel | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | | |
| | <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg | I.17 Åtföljande dokument | | |
| <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon | Typ | Kod | | |
| Identifiering | Land | ISO-kod | | |
| | Referens för handelsdokument | | | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | Förseglingens nr | | | |

▼ **M5**

| | | | | | |
|---|----------------------------------|-----------------------------|---|---|-----------|
| I.20 Intygas vara avsedda som/för | | | | | |
| <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | |
| I.21 | | | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | |
| | | | I.23 | | |
| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| Slakteri | Typ av behandling | | Typ av vara | Antal förpackningar | Partnr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | |

▼ M5

| LAND | | Intygsförlaga WM | |
|----------------------|------|---|----------------|
| II. Hälsoinformation | | II.a | II.b |
| Folkhälsointyg | | Intygets referens | Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 | <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627^C samt att det färska kött⁽¹⁾ från andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur och harar och kaniner (Leporidae) som beskrivs i del I har erhållits i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>b) Köttet har erhållits i enlighet med avsnitt IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(2) [c] Köttet uppfyller kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375^D och har med negativt resultat särskilt undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.]</p> <p>d) Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning efter slakt i enlighet med artiklarna 12–15, 28, 31⁽²⁾, 33, 34 och 37 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 7 och 8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> <p>(3) antingen [e] Slaktkroppen av stora vilda däggdjur eller delarna av slaktkroppen har anbringats ett kontrollmärke i enlighet med artikel 48 i och bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2019/627.]</p> | |

A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 av den 10 augusti 2015 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött (EUT L 212, 11.8.2015, s. 7).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga WM |
|------|--|
| | <p>⁽³⁾ eller [e] Slaktkroppen av små vilda däggdjur eller delarna av slaktkroppen har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> <p>⁽³⁾ eller [e] Förpackningarna med kött från små eller stora vilda däggdjur har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> <p>f) De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^A är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^B för det berörda ursprungslandet.</p> <p>g) Köttet har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>h) Köttet har erhållits från andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur, harar och kaniner som inom 12 timmar efter att ha avlivats transporterades till en uppsamlingscentral och/eller en godkänd vilthanteringsanläggning för kylning.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas för införsel av slaktbiprodukt, malet kött och maskinurbenat kött till unionen.</p> <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.7: Ursprungslandet måste vara samma land som exportlandet.</p> <p>Fält I.11: Ange den avsändande anläggningens namn, adress och godkännandenummer.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar och lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid transport i containrar anges registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.19.</p> |

^A Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^B Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga WM

| | | |
|--|---------------------|---|
| | Fält I.27: | Beskrivning av sändningen: Slakteri: vilthanteringsanläggning. |
| | Del II: | |
| | (1) | Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004. |
| | (2) | Endast för arter som är mottagliga för trikinos. |
| | (3) | Stryk det som inte är tillämpligt. |
| | Intygsgivare | |
| | Namn (med versaler) | |
| | Datum | Titel och befattning |
| | Stämpel | Underskrift |

▼ M5

KAPITEL 23

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av färskt kött från hägnade kaniner avsett att användas som livsmedel, med undantag av malet kött och maskinurbenat kött (förlaga RM)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | | |
|--|--|---|--|---|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | | |
| | | | ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| | I.11 Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr ISO-kod |
| | I.13 Lastningsort | | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | | I.16 Gränskontrollstation för införsel | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument | Kod ISO-kod | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyl | <input type="checkbox"/> Fryst | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | | |

▼ M5

| | | | | | |
|---|----------------------------------|-----------------------------|---|---|-----------|
| I.20 Intygas vara avsedda som/för | | | | | |
| <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | |
| I.21 | | | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | |
| | | | I.23 | | |
| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| Slakteri | Typ av behandling | | Typ av vara | Antal förpackningar | Partnr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga RM

| | II. Hälsoinformation | |
|---------------|--|------|
| | II.a | II.b |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg | |
| | <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att det färskt kött⁽¹⁾ från hägnade kaniner som beskrivs i del I har erhållits i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Köttet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>b) Köttet har erhållits, lagrats och transporterats i enlighet med avsnitt II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>c) Köttet har befunnits tjänligt som livsmedel efter besiktning före och efter slakt i enlighet med artiklarna 8–14, 26, 37 och 38 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 och artiklarna 3 och 5–8 i delegerad förordning (EU) 2019/624.</p> <p>d) Förpackningarna med kött har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>e) De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för restsubstanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^D är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^E för det berörda ursprungslandet.</p> | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och restsubstanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga RM

f) Köttet har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^A inte överskrids.

II.2 Identifiering

Partierna av kaniner var identifierade så att de kunde spåras tillbaka till sina ursprungsanläggningar.

II.3 Djurskyddsintyg

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

För att undvika missförstånd anges det uttryckligen i förlagans titel att detta intyg för färskt kött inte kan användas vid import av malet kött och maskinurbenat kött.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.7: Ursprungslandet måste vara samma land som exportlandet.

Fält I.11: Ange den avsändande anläggningens namn, adress och godkännandenummer.

Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar och lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid transport i containrar anges registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.19.

Del II:

⁽¹⁾ Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Datum

Titel och befattning

Stämpel

Underskrift

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

▼ M5

KAPITEL 24

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av köttberedningar avsedda att användas som livsmedel (förlaga MP-PREP)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|--|--|---|-------------------------------|------------------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännanden Adress Land ISO-kod | | |
| | | I.13 Lastningsort | | I.14 Datum och tidpunkt för avresa |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyl | <input type="checkbox"/> Frys | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | | Förseglingens nr | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|--|----------------------------------|-------------------------|---|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MP-PREP

| | II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|---------------|--|------------------------|---------------------|
| Del II: Intyg | <p>II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för köttberedningarna]</p> <p>Köttberedningarna⁽¹⁾ innehåller följande kött råvaror och uppfyller nedan angivna kriterier:</p> <p>Art (A) Ursprung (B)</p> <p>A) Ange koden för den djurart som köttet i köttberedningarna härrör från: BOV = tama nötkreatur (inkl. arter av Bison och Bubalus samt korsningar av dessa), OVI = tama får (<i>Ovis aries</i>) och getter (<i>Capra hircus</i>), EQU = tama hovdjur (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> och korsningar av dessa), POR = tamsvin, RM = hägnade kaniner, POU = tama fjäderfä, RAT = strutsfåglar, RUF = djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjorddjur som hålls som hägnat vilt, RUW = vilda djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjorddjur, SUF = djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt, SUW = vilda djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae, EQW = frilevande hovdjur av undersläktet Hippotigris (zebra), WL = vilda harar och kaniner (<i>Leporidae</i>), GBM = fjädervilt, WM = andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur, harar och kaniner.</p> <p>B) Ange ursprungslandets ISO-kod samt region om de berörda kött råvarorna omfattas av regionalisering enligt unionslagstiftningen.</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^C, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de köttberedningar som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1 Köttberedningarna kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MP-PREP

| | |
|--|--|
| | <p>II.1.2 ⁽²⁾ antingen [De djur från vilka det färska kött⁽³⁾ som använts vid beredningen av köttberedningen härrör har genomgått besiktning före och efter slakt.]</p> <p>⁽²⁾ eller [Det frilevande vilt från vilket det färska kött⁽³⁾ som använts vid beredningen av köttberedningen härrör har genomgått besiktning efter slakt.]</p> <p>II.1.3 Köttberedningarna har framställts av råvaror som uppfyller kraven i avsnitten I–IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004, särskilt när det gäller följande:</p> <p>⁽²⁾ [II.1.3.1 Om köttberedningarna har erhållits från kött från tamsvin, uppfyller köttet kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 ^D, särskilt när det gäller följande:</p> <p>⁽²⁾ antingen [Köttet har med negativt resultat undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.]</p> <p>⁽²⁾ eller [Köttet har genomgått en frysbehandling i enlighet med bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2015/1375.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾ eller [Om det gäller kött från tamsvin som endast hålls för gödning och slakt, kommer det från en anläggning eller en kategori av anläggningar som den behöriga myndigheten officiellt har erkänt som trikinfri i enlighet med bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2015/1375 eller härrör från ej avvanda tamsvin som är yngre än fem veckor.]]</p> <p>⁽²⁾ [II.1.3.2 Om köttberedningarna har erhållits från kött från hovdjur eller vildsvin, uppfyller köttet kraven i genomförandeförordning (EU) 2015/1375 och har med negativt resultat särskilt undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.]</p> <p>II.1.4 Köttberedningarna har framställts i enlighet med avsnitt V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och frysts till en innetemperatur på högst -18 °C.</p> <p>II.1.5 Köttberedningarna har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.6 Etiketten på förpackningar med de köttberedningar som beskrivs i del I är försedd med ett identifieringsmärke som anger att köttberedningarna uteslutande härrör från färskt kött från anläggningar (slakterier och styckningsanläggningar) som är godkända för export till Europeiska unionen.</p> |
|--|--|

D

Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 av den 10 augusti 2015 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött (EUT L 212, 11.8.2015, s. 7).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MP-PREP

| | |
|--|---|
| <p>II.1.7</p> <p>II.1.8</p> <p>II.1.9</p> <p>II.1.10</p> <p>(2) [II.1.11</p> <p style="margin-left: 20px;">(2) antingen</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) antingen</p> <p style="margin-left: 40px;">(2) eller</p> | <p>Köttberedningarna uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>Köttberedningarna har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^I inte överskrids.</p> <p>Köttberedningarna har lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i avsnitt V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>Om köttberedningen innehåller material från nötkreatur, får eller getter, är följande krav uppfyllda med avseende på bovin spongiform encefalopati (BSE):</p> <p>[Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG ^J som ett land eller en region med försumbar BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>[De djur från vilka köttberedningen härrör är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>[De djur från vilka köttberedningen härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och köttberedningen innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter.]</p> |
|--|---|

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^J Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga MP-PREP |
|------|--|
| | <p>⁽²⁾ eller [De djur från vilka köttberedningen härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <ul style="list-style-type: none"> i) köttberedningen innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001, ii) köttberedningen innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter, iii) de djur från vilka köttberedningen härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.] <p>⁽²⁾ eller [De djur från vilka köttberedningen härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk, och</p> <ul style="list-style-type: none"> i) köttberedningen innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001, ii) köttberedningen innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter, iii) de djur från vilka köttberedningen härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen,] iv) de djur från vilka köttberedningen härrör har inte utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code ^K, v) köttberedningen har framställts och hanterats på ett sätt som säkerställer att den inte innehåller och inte har kontaminerats med nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]] <p>⁽²⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) De djur från vilka köttberedningen härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen. |

K

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

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MP-PREP

| | |
|--|---|
| | <p>b) Köttberedningen innehåller inte och härrör inte från</p> <p>i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter.]</p> <p>⁽²⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen har inte klassificerats i enlighet med beslut 2007/453/EG eller har klassificerats som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka köttberedningen härrör har inte</p> <p>i) slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod, och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt stavformat instrument som förts in i hjärnskålen,</p> <p>ii) utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code.</p> <p>b) Köttberedningen innehåller inte och härrör inte från</p> <p>i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]]</p> <p>⁽²⁾[II.1.12 Om det färskt kött som används vid beredningen av köttberedningarna innehåller material från tama hovdjur är följande krav uppfyllda:</p> <p>antingen ⁽²⁾ [Köttet har erhållits från tama hovdjur som omedelbart före slakt i ett tredjeland hade hållits där i minst sex månader eller sedan födseln (om de var yngre än sex månader när de slaktades), eller sedan de importerades som livsmedelsproducerande tama hovdjur från en medlemsstat i Europeiska unionen (om de importerades mindre än sex månader före slakt), och där följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) Administrering till tama hovdjur</p> <p>i) av ämnen med tyreostatisk verkan, stilbener, stilbenderivat, deras salter och estrar, 17β-östradiol och dess esterliknande derivat är förbjuden,</p> <p>ii) av andra ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan samt av beta-agonister är endast tillåten vid</p> <p>– terapeutisk behandling enligt definitionen i artikel 1.2 b i rådets direktiv 96/22/EG ^L, om den tillämpas i enlighet med artikel 4.2 i det direktivet, eller</p> |
|--|---|

^L Rådets direktiv 96/22/EG av den 29 april 1996 om förbud mot användning av vissa ämnen med hormonell och tyreostatisk verkan samt av β -agonister vid animalieproduktion och om upphävande av direktiv 81/602/EEG, 88/146/EEG och 88/299/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 3).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga MP-PREP

| | |
|--|--|
| | <p>– zooteknisk behandling enligt definitionen i artikel 1.2 c i direktiv 96/22/EG, om den tillämpas i enlighet med artikel 5 i det direktivet.</p> <p>b) En plan för kontroll av de grupper av rests substanser och ämnen som avses i bilaga I till direktiv 96/23/EG, vilken omfattar tama hovdjur som är födda i och har importerats till tredjelandet och har godkänts i enlighet med artikel 29.1 fjärde stycket i direktiv 96/23/EG, har genomförts i minst sex månader omedelbart före den dag då djuren slaktades.</p> <p>och/eller ⁽²⁾ [Köttet har importerats från en medlemsstat i Europeiska unionen.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾ [II.1.13 Om köttberedningen innehåller material från hägnade hjorddjur gäller följande:</p> <p>Denna produkt innehåller eller härrör endast från kött, med undantag av slaktbiprodukter och ryggmärg, från hägnade hjorddjur som med negativt resultat har undersökts för chronic wasting disease (CWD) med hjälp av histopatologi, immunohistokemi eller andra diagnosmetoder som erkänts av den behöriga myndigheten, och härrör inte från djur som kommer från en region där förekomst av chronic wasting disease har bekräftats eller misstänkts officiellt.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾ [II.1.14 Om köttberedningen innehåller material från vilda hjorddjur gäller följande:</p> <p>Denna produkt innehåller eller härrör endast från kött, med undantag av slaktbiprodukter och ryggmärg, från vilda hjorddjur som med negativt resultat har undersökts för chronic wasting disease (CWD) med hjälp av histopatologi, immunohistokemi eller andra diagnosmetoder som erkänts av den behöriga myndigheten, och härrör inte från djur som kommer från en region där förekomst av chronic wasting disease har bekräftats under de tre senaste åren eller misstänkts officiellt.]</p> <p>II.2 Djurhälsointyg [stryk om köttberedningen enbart består av kött från hovdjur, harar och kaniner (Leporidae) eller andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur]</p> <p>Den köttberedning som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Köttberedningen har beretts i och avsänts från zonen med koden⁽⁶⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av färskt kött från de djurarter som anges i punkt II.2.2 och från vilka det färska köttet har erhållits, och den zonen är förtecknad i del 1 i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^M för färskt kött från hov- och klövdjur eller i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för färskt kött från fjäderfä och fjädervilt, samt innehåller endast färskt kött som har erhållits i</p> <p>⁽¹⁾ antingen [samma zon som zonen för beredning och avsändande.]</p> |
|--|--|

^M Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MP-PREP

| | |
|--|--|
| | <p>(¹) eller [en eller flera zoner med koden/koderna _____, _____, _____(⁶), som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av färskt kött från de djurarter från vilka det färska köttet har erhållits, och dessa zoner är förtecknade i</p> <p>(¹) antingen [del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för färskt kött från hov- och klövdjur.]</p> <p>(¹) eller [del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för färskt kött från fjäderfä och fjädervilt.]</p> <p>(¹) eller [en medlemsstat.]</p> <p>II.2.2 Köttberedningen innehåller färskt kött som uppfyller alla djurhälsokrav för införsel av färskt kött till unionen enligt den tillämpliga intygsförlagan(⁷) och får därmed föras in till unionen som sådan, och den härrör från följande djurarter: [nötkreatur]⁽²⁾, [får och/eller getter]⁽²⁾, [tamsvin]⁽²⁾, [kameldjur och/eller hjorddjur och/eller djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter)]⁽²⁾, [vildsvinsraser]⁽²⁾, [andra fjäderfä än strutsfåglar]⁽³⁾, [strutsfåglar]⁽²⁾, [fjädervilt]⁽²⁾.</p> <p>II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att den köttberedning(¹) som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av köttberedningar (enligt definitionen i punkt 1.15 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004) beredda av färskt kött från nötkreatur, får och/eller getter, tamsvin, kameldjur och/eller hjorddjur och/eller djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter), vildsvinsraser, harar och kaniner, andra fjäderfä än strutsfåglar, fjädervilt samt andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur, harar och kaniner, även när unionen inte är slutdestination för sådan köttberedning.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.7: Ursprungslandet måste vara samma land som exportlandet.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar, containrar eller lastbilar), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen.</p> |
|--|--|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MP-PREP

| | | |
|--|---|--|
| <p>Fält I.18:</p> <p>Fält I.19:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(¹) Köttberedningar enligt punkt 1.15 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(²) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(³) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(⁴) Tillämpligt när köttet har erhållits från ett land som anges i kapitel F punkt 1 i bilaga IX till förordning (EG) nr 999/2001.</p> <p>(⁵) Tillämpligt när köttet har erhållits från ett land som anges i kapitel F punkt 2 i bilaga IX till förordning (EG) nr 999/2001.</p> <p>(⁶) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för färskt kött från hov- och klövdjur eller enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för färskt kött från fjäderfä och fjädervilt.</p> <p>(⁷) Intygsförlagor enligt bilagorna till genomförandeförordning (EU) 2020/2235: intyg BOV för färskt kött från nötkreatur, intyg OVI för färskt kött från får och getter, intyg POR för färskt kött från svin, intyg RUF för färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjortdjur som hålls som hägnat vilt, intyg RUW för färskt kött från vilda djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjortdjur, intyg SUF för färskt kött från djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt, intyg SUW för färskt kött från vilda djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae, intyg POU för färskt kött från andra fjäderfä än strutsfåglar, intyg RAT för färskt kött från strutsfåglar, intyg GBM för färskt kött från fjädervilt.</p> <p>(⁸) Undantaget för tamsvin som kommer från en anläggning som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden får endast tillämpas i de länder som förtecknas i bilaga VII till genomförandeförordning (EU) 2015/1375.</p> | <p>Frysst motsvarar en innetemperatur på högst -18 °C.</p> <p>För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingens nummer.</p> <p>Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 02.07, 02.10, 16.01 eller 16.02.</p> <p>Beskrivning av sändningen:</p> <p>Art: välj bland de djurarter som beskrivs i del II (A).</p> <p>Typ av behandling: hållbarhetstid (dd/mm/åååå).</p> <p>Kyl-/fryshus: ange vid behov adress och godkännandennummer för godkända kyl-/fryshus.</p> | |
| <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> | | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 25

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av köttprodukter avsedda att användas som livsmedel, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster), vilka inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling (förlaga MPNT)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU | | | | | | | |
|----------------------------------|---------|--|--------------------|---|---------------------------|------------------------------|----------------|---|-----------------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 | Avsändare/Exportör | | I.2 | Intygets referens | I.2a | Imsoc-referens | | |
| | | Namn | | I.3 | Central behörig myndighet | QR-kod | | | |
| | | Adress | | | | | | | |
| | Land | | ISO-kod | I.4 | | Lokal behörig myndighet | | | |
| | I.5 | | Mottagare/Importör | | I.6 | | | | Aktör som ansvarar för sändningen |
| | Namn | | Adress | | Namn | | | | |
| | Adress | | Land | | Adress | | | | |
| | Land | | ISO-kod | | Land | | | | |
| | I.7 | | Ursprungsland | | I.9 | | | | Destinationsland |
| | ISO-kod | | I.8 | | I.10 | | | | Destinationsregion |
| I.11 | | Ursprungsregion | | I.12 | | | | Destinationsort | |
| Kod | | I.11 | | I.12 | | | | Destinationsort | |
| I.11 | | Avsändningsort | | I.12 | | | | Destinationsort | |
| Namn | | Registrerings-/Godkännandenr | | Namn | | | | Registrerings-/Godkännandenr | |
| Adress | | Land | | Adress | | | | ISO-kod | |
| Land | | ISO-kod | | Land | | | | ISO-kod | |
| I.13 | | Lastningsort | | I.14 | | | | Datum och tidpunkt för avresa | |
| I.15 | | Transportmedel | | I.16 | | | | Gränskontrollstation för införsel | |
| <input type="checkbox"/> Flyg | | <input type="checkbox"/> Fartyg | | I.17 | | | | Åtföljande dokument | |
| <input type="checkbox"/> Järnväg | | <input type="checkbox"/> Vägfordon | | Typ | | | | Kod | |
| Identifiering | | Land | | | | ISO-kod | | | |
| I.18 | | Transportförhållanden | | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | | <input type="checkbox"/> Kyl | | <input type="checkbox"/> Frys | |
| I.19 | | Containernr/Förseglingens nr | | Förseglingens nr | | | | | |
| I.20 | | Intygas vara avsedda som/för | | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | |
| I.21 | | <input type="checkbox"/> För transitering | | I.22 | | | | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | |
| Tredjeland | | ISO-kod | | I.23 | | | | | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|--|----------------------------------|-------------------------|--|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MPNT

| | II. Hälsoinformation | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoc-referens |
|---------------|--|------|-------------------|------|----------------|
| | | | | | |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för köttprodukterna] | | | | |
| | Jag intygar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 ^A , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^B , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^C , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de köttprodukter ⁽²⁾ , inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster), som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande: | | | | |
| | II.1.1 Köttprodukterna kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning. | | | | |
| | II.1.2 ⁽¹⁾ antingen [De djur från vilka köttprodukterna härrör har genomgått besiktning före och efter slakt.] | | | | |
| | ⁽¹⁾ eller [Det frilevande vilt från vilket köttprodukterna härrör har genomgått besiktning efter slakt.] | | | | |
| | II.1.3 Köttprodukterna har framställts av råvaror som uppfyller kraven i avsnitten I–VI i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004, | | | | |
| | ⁽¹⁾ [II.1.4.1 Om köttprodukterna har erhållits från kött från tamsvin, uppfyller köttet kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 ^D , särskilt när det gäller följande: | | | | |
| | ⁽¹⁾ antingen [Köttet har med negativt resultat undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.] | | | | |
| | ⁽¹⁾ eller [Köttet har genomgått en frysbehandling i enlighet med bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2015/1375.] | | | | |
| | ⁽¹⁾⁽⁸⁾ eller [Om det gäller kött från tamsvin som endast hålls för gödning och slakt, kommer köttet från en anläggning eller en kategori av anläggningar som den behöriga myndigheten officiellt har erkänt som trikinfri i enlighet med bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2015/1375.] | | | | |

- A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).
- B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelsslagsstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).
- C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).
- D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 av den 10 augusti 2015 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött (EUT L 212, 11.8.2015, s. 7).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga MPNT |
|------|---|
| | <p>(¹) [II.1.4.2 Om köttprodukterna har erhållits från kött från hovdjur eller vildsvin, uppfyller köttet kraven i genomförandeförordning (EU) 2015/1375 och har med negativt resultat särskilt undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.]</p> <p>(¹) [II.1.4.3 De behandlade magarna, blåsorna och tarmarna samt köttextrakten har framställts i enlighet med avsnitt XIII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> <p>(¹) [II.1.4.4 Det utsmälta djurfettet och fettgrevarna har framställts i enlighet med avsnitt XII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> <p>II.1.5 Köttprodukterna har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.6 Etiketten på förpackningar med de köttprodukter som beskrivs i del I är försedd med ett identifieringsmärke som anger att köttprodukterna uteslutande härrör från färskt kött från anläggningar (slakterier och styckningsanläggningar) som är godkända för export till Europeiska unionen.</p> <p>II.1.7 Köttprodukterna uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.8 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.1.9 Köttprodukterna har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^I inte överskrids.</p> <p>II.1.10 Transportmedlen och förhållandena vid lastning av köttprodukterna i denna sändning uppfyller de hygienkrav som fastställs för export till Europeiska unionen.</p> |

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga MPNT |
|------|---|
| | <p>⁽¹⁾ [II.1.11 Om köttprodukterna innehåller material från nötkreatur, får eller getter, är följande krav uppfyllda med avseende på bovin spongiform encefalopati (BSE):</p> <p>⁽¹⁾ antingen [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG^J som ett land eller en region med försumbar BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>⁽¹⁾ antingen [De djur från vilka köttprodukterna härrör är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [De djur från vilka köttprodukterna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [De djur från vilka köttprodukterna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <p>i) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt I i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) de djur från vilka köttprodukterna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [De djur från vilka köttprodukterna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk, och</p> <p>i) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt I i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> |

J

Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga MPNT |
|------|---|
| | <p>ii) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) de djur från vilka köttprodukterna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen,]</p> <p>iv) de djur från vilka köttprodukterna härrör har inte utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code ^K,</p> <p>v) köttprodukterna har framställts och hanterats på ett sätt som säkerställer att de inte innehåller och inte har kontaminerats med nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]]</p> <p>⁽¹⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka köttprodukterna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.</p> <p>⁽¹⁾ antingen [b) Köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från</p> <p>i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [b) Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur som är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [b) Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur med ursprung i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och</p> |

K

(https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga MPNT |
|------|---|
| | <p>(¹) antingen [i] djuren föddes efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare började tillämpas.]</p> <p>(¹) eller [i] de behandlade tarmarna från nötkreatur, får och getter innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]]</p> <p>(¹) eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen har inte klassificerats i enlighet med beslut 2007/453/EG eller har klassificerats som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka köttprodukterna härrör har inte</p> <p>i) slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod, och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt stavformat instrument som förts in i hjärnskålen,</p> <p>ii) utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code.</p> <p>(¹) antingen [b] Köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från</p> <p>i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]</p> <p>(¹) eller [b] Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur som är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>(¹) eller [b] Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur med ursprung i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och</p> <p>(¹) antingen [i] djuren föddes efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare började tillämpas.]</p> <p>(¹) eller [i] de behandlade tarmarna från nötkreatur, får och getter innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]]]</p> |

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga MPNT

| | |
|--|--|
| | <p>⁽¹⁾[II.1.12 Om det färska kött som används vid beredningen av köttprodukterna innehåller material från tama hovdjur är följande krav uppfyllda:</p> <p>antingen ⁽¹⁾ [Köttet har erhållits från tama hovdjur som omedelbart före slakt i ett tredjeland hade hållits där i minst sex månader eller sedan födseln (om de var yngre än sex månader när de slaktades), eller sedan de importerades som livsmedelsproducerande tama hovdjur från en medlemsstat i Europeiska unionen (om de importerades mindre än sex månader före slakt), och där följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) Administrering till tama hovdjur</p> <p>i) av ämnen med tyreostatisk verkan, stilbener, stilbenderivat, deras salter och estrar, 17β-östradiol och dess esterliknande derivat är förbjuden,</p> <p>ii) av andra ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan samt av beta-agonister är endast tillåten vid</p> <ul style="list-style-type: none"> – terapeutisk behandling enligt definitionen i artikel 1.2 b i rådets direktiv 96/22/EG ^L, om den tillämpas i enlighet med artikel 4.2 i det direktivet, eller – zooteknisk behandling enligt definitionen i artikel 1.2 c i direktiv 96/22/EG, om den tillämpas i enlighet med artikel 5 i det direktivet. <p>b) En plan för kontroll av de grupper av rests substanser och ämnen som avses i bilaga I till direktiv 96/23/EG, vilken omfattar tama hovdjur som är födda i och har importerats till tredjelandet och har godkänts i enlighet med artikel 29.1 fjärde stycket i direktiv 96/23/EG, har genomförts i minst sex månader omedelbart före den dag då djuren slaktades.</p> <p>och/eller ⁽¹⁾ [Köttet har importerats från en medlemsstat i Europeiska unionen.]]</p> <p>II.2 Djurhälsointyg [stryk om köttprodukten enbart består av kött från hovdjur, harar och kaniner (Leporidae) eller andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur]</p> <p>Den köttprodukt, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster), som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> |
|--|--|

^L Rådets direktiv 96/22/EG av den 29 april 1996 om förbud mot användning av vissa ämnen med hormonell och tyreostatisk verkan samt av β -agonister vid animalieproduktion och om upphävande av direktiv 81/602/EEG, 88/146/EEG och 88/299/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 3).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga MPNT |
|------|---|
| | <p>II.2.1 Köttprodukten har bearbetats i och avsänts från zonen med koden⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd</p> <p>a) för införsel till unionen av färskt kött från de djurarter från vilka den köttprodukt som beskrivs i del I har bearbetats, och den zonen är förtecknad i</p> <p>(1) antingen [del 1 i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404^M för färskt kött från hov- och klövdjur,]</p> <p>(1) eller [del 1 i bilaga XIV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404^N för färskt kött från fjäderfä och fjädervilt,]</p> <p>b) och förtecknad i del 1 i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av de köttprodukter som beskrivs i del I enligt den vanliga behandlingsmetoden A.</p> <p>II.2.2 Köttprodukten har bearbetats från färskt kött från djurarterna med koden/koderna ____, ____, ____⁽⁴⁾.</p> <p>II.2.3 Köttprodukten har bearbetats från färskt kött som har genomgått en vanlig behandlingsmetod⁽⁵⁾.</p> <p>II.2.4 Köttprodukten har bearbetats från färskt kött som uppfyller alla tillämpliga krav för införsel av färskt kött till unionen enligt kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^O, och får därmed föras in till unionen som sådan, och har erhållits från djur som uppfyllde kravet på en uppehållsperiod på en anläggning i</p> <p>(1) antingen [den zon som anges i punkt II.2.1.]</p> <p>(1) eller [en eller flera zoner med koden/koderna ____, ____, ____⁽⁶⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av färskt kött från de djurarter från vilka det färska köttet har bearbetats, och dessa zoner är förtecknade i</p> <p>(1) antingen [del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.]⁽⁷⁾</p> <p>(1) eller [del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.]</p> |

M Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

N Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

O Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MPNT

| | |
|--|---|
| | <p>(1) eller [en medlemsstat.]</p> <p>II.2.5 Köttprodukten har efter bearbetningen tills den är förpackad hanterats på ett sätt som förhindrar korskontaminering som skulle kunna medföra en djurhälsorisk.</p> <p>(8) [II.2.6 Köttprodukten är avsedd för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejuckevirus utan vaccinering i enlighet med kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689^P och har erhållits från fjäderfä som under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejuckevirus med ett levande vaccin.]</p> <p>II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de köttprodukter som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av köttprodukter som kommer från zoner som är godkända för införsel av färskt kött från de berörda arterna och som därmed inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling, även när unionen inte är slutdestination för sådana köttprodukter.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Köttprodukter enligt definitionen i punkt 7.1 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) BOV = nötkreatur, OVI = får och getter, POR = svin, RUF = djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjortdjur som hålls som hägnat vilt, RUW = vilda djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjortdjur, SUF = djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt, SUW = vilda djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae, POU = andra fjäderfä än strutsfåglar, RAT = strutsfåglar, GB = fjädervilt.</p> |
|--|---|

^P Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 av den 17 december 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser om övervakning, utrotningsprogram och sjukdomsfri status för vissa förtecknade och nya sjukdomar (EUT L 174, 3.6.2020, s. 211).

▼ M5

| LAND | Intygsläsa MPNT |
|------|---|
| | <p>(5) Detta kan endast intygas när behandling A anges i del 1 i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för den djurart som det färskt köttet härrör från och för den zon som anges i punkt II.2.1.</p> <p>(6) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII eller enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(7) Gäller inte zoner med det särskilda villkoret mognadslagring, pH och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(8) Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejukevirus utan vaccinering i enlighet med delegerad förordning (EU) 2020/689.</p> |
| | <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 26

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av köttprodukter avsedda att användas som livsmedel, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster), vilka måste genomgå en särskild riskreducerande behandling (förlaga MPST)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU | | |
|---|---|---|--|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | | I.13 Lastningsort | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | | I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| | I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Fryst | | | |
| | I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ M5

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|--|----------------------------------|-------------------------|---|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MPST

| | II. Hälsoinformation | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoe-referens |
|---------------|---|------|-------------------|------|----------------|
| | | | | | |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för köttprodukterna] | | | | |
| | <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^C, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de köttprodukter⁽²⁾, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster), som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1 Köttprodukterna kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>II.1.2 ⁽¹⁾ antingen [De djur från vilka köttprodukterna härrör har genomgått besiktning före och efter slakt.] ⁽¹⁾ eller [Det frilevande vilt från vilket köttprodukterna härrör har genomgått besiktning efter slakt.]</p> <p>II.1.3 Köttprodukterna har framställts av råvaror som uppfyller kraven i avsnitten I–VI i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.4.1 Om köttprodukterna har erhållits från kött från tamsvin, uppfyller köttet kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375^D, särskilt när det gäller följande: ⁽¹⁾ antingen [Köttet har med negativt resultat undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.] ⁽¹⁾ eller [Köttet har genomgått en frysbehandling i enlighet med bilaga II till genomförandeförordning (EU) 2015/1375.]</p> | | | | |

- A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).
- B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelstestning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).
- C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).
- D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 av den 10 augusti 2015 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött (EUT L 212, 11.8.2015, s. 7).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga MPST |
|------|---|
| | <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾ eller [Om det gäller kött från tamsvin som endast hålls för gödning och slakt, kommer det från en anläggning eller en kategori av anläggningar som den behöriga myndigheten officiellt har erkänt som trikinfri i enlighet med bilaga IV till genomförandeförordning (EU) 2015/1375 eller härrör från ej avvanda tamsvin som är yngre än fem veckor.]]</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.4.2 Om köttprodukterna har erhållits från kött från hovdjur eller vildsvin, uppfyller köttet kraven i genomförandeförordning (EU) 2015/1375 och har med negativt resultat särskilt undersökts för förekomst av trikiner med en digestionsmetod.]</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.4.3 De behandlade magarna, blåsorna och tarmarna samt köttextrakten har framställts i enlighet med avsnitt XIII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.4.4 Det utsmälta djurfettet och fettgrevarna har framställts i enlighet med avsnitt XII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.]</p> <p>II.1.5 Köttprodukterna har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.6 Etiketten på förpackningar med de köttprodukter som beskrivs i del I är försedd med ett identifieringsmärke som anger att köttprodukterna uteslutande härrör från färskt kött från anläggningar (slakterier och styckningsanläggningar) som är godkända för export till Europeiska unionen.</p> <p>II.1.7 Köttprodukterna uppfyller de relevanta kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>II.1.8 De garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F är uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>II.1.9 Köttprodukterna har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^I inte överskrids.</p> |

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

▼ M5

LAND

Intygsförklara MPST

| | |
|--|--|
| | <p>II.1.10 Transportmedlen och förhållandena vid lastning av köttprodukterna i denna sändning uppfyller de hygienkrav som fastställs för export till Europeiska unionen.</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.11 Om köttprodukterna innehåller material från nötkreatur, får eller getter, är följande krav uppfyllda med avseende på bovin spongiform encefalopati (BSE):</p> <p>⁽¹⁾ antingen [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG^J som ett land eller en region med försumbar BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>⁽¹⁾ antingen [De djur från vilka köttprodukterna härrör är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [De djur från vilka köttprodukterna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [De djur från vilka köttprodukterna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <p>i) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt I i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) de djur från vilka köttprodukterna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [De djur från vilka köttprodukterna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk, och</p> <p>i) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt I i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> |
|--|--|

J

Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga MPST |
|------|---|
| | <p>ii) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) de djur från vilka köttprodukterna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen,]</p> <p>iv) de djur från vilka köttprodukterna härrör har inte utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code ^K,</p> <p>v) köttprodukterna har framställts och hanterats på ett sätt som säkerställer att de inte innehåller och inte har kontaminerats med nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]]</p> <p>⁽¹⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka köttprodukterna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.</p> <p>⁽¹⁾ antingen [b) Köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från</p> <p>i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [b) Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur som är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [b) Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur med ursprung i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och</p> |

K

(https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga MPST |
|------|---|
| | <p>(¹) antingen [i] djuren föddes efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare började tillämpas.]</p> <p>(¹) eller [i] de behandlade tarmarna från nötkreatur, får och getter innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]]</p> <p>(¹) eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen har inte klassificerats i enlighet med beslut 2007/453/EG eller har klassificerats som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka köttprodukterna härrör har inte</p> <p>i) slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod, och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt stavformat instrument som förts in i hjärnskålen,</p> <p>ii) utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code.</p> <p>(¹) antingen [b) Köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från</p> <p>i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]</p> <p>(¹) eller [b) Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur som är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>(¹) eller [b) Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur med ursprung i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och</p> <p>(¹) antingen [i] djuren föddes efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare började tillämpas.]</p> <p>(¹) eller [i] de behandlade tarmarna från nötkreatur, får och getter innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]]]</p> |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MPST

| | |
|--|--|
| | <p>⁽¹⁾[II.1.12 Om det färska kött som används vid beredningen av köttprodukterna innehåller material från tama hovdjur är följande krav uppfyllda:</p> <p>antingen ⁽¹⁾ [Köttet har erhållits från tama hovdjur som omedelbart före slakt i ett tredjeland hade hållits där i minst sex månader eller sedan födseln (om de var yngre än sex månader när de slaktades), eller sedan de importerades som livsmedelsproducerande tama hovdjur från en medlemsstat i Europeiska unionen (om de importerades mindre än sex månader före slakt), och där följande krav är uppfyllda:</p> <p>a) Administrering till tama hovdjur</p> <p>i) av ämnen med tyreostatisk verkan, stilbener, stilbenderivat, deras salter och estrar, 17β-östradiol och dess esterliknande derivat är förbjuden,</p> <p>ii) av andra ämnen med östrogen, androgen eller gestagen verkan samt av beta-agonister är endast tillåten vid</p> <ul style="list-style-type: none"> – terapeutisk behandling enligt definitionen i artikel 1.2 b i rådets direktiv 96/22/EG ^L, om den tillämpas i enlighet med artikel 4.2 i det direktivet, eller – zooteknisk behandling enligt definitionen i artikel 1.2 c i direktiv 96/22/EG, om den tillämpas i enlighet med artikel 5 i det direktivet. <p>b) En plan för kontroll av de grupper av rests substanser och ämnen som avses i bilaga I till direktiv 96/23/EG, vilken omfattar tama hovdjur som är födda i och har importerats till tredjelandet och har godkänts i enlighet med artikel 29.1 fjärde stycket i direktiv 96/23/EG, har genomförts i minst sex månader omedelbart före den dag då djuren slaktades.</p> <p>och/eller ⁽¹⁾ [Köttet har importerats från en medlemsstat i Europeiska unionen.]</p> <p>II.2 Djurhälsointyg [stryk om köttprodukterna enbart består av kött från hovdjur, harar och kaniner (Leporidae) eller andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur]</p> <p>Den köttprodukt, inbegripet utsmält djurfett och fettgrevar, köttextrakt samt behandlade magar, blåsor och tarmar (utom fjälster), som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Köttprodukten har bearbetats i och avsänts från zonen med koden _____ ⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd för införsel till unionen av köttprodukter som bearbetats från färskt kött från de djurarter från vilka den köttprodukt som beskrivs i del I har bearbetats, och den zonen är förtecknad i del 1 i bilaga XV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^M.</p> |
|--|--|

^L Rådets direktiv 96/22/EG av den 29 april 1996 om förbud mot användning av vissa ämnen med hormonell och tyreostatisk verkan samt av β -agonister vid animalieproduktion och om upphävande av direktiv 81/602/EEG, 88/146/EEG och 88/299/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 3).

^M Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MPST

| | |
|--|---|
| | <p>(1) antingen [II.2.2 Köttprodukten har bearbetats från färskt kött från endast en djurart med koden ____⁽⁴⁾, och det färskt kött som använts vid bearbetningen av köttprodukten har genomgått den särskilda behandling ____⁽⁵⁾ som särskilt anges i del 1 i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för den djurart som det färskt köttet härrör från och för den zon som anges i punkt II.2.1, samt har erhållits från djur som hålls på en anläggning i</p> <p>(1) antingen [den zon som anges i punkt II.2.1 och</p> <ul style="list-style-type: none"> — anläggningen omfattades inte vid tidpunkten för avsändande av djuren till slakteriet av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^N och nya sjukdomar, och — på och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av sådana sjukdomar under de 30 dagarna omedelbart före den dag då djuren avsändes till slakteriet.]] <p>(1) eller [zonen med koden ____⁽⁶⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknad för införsel till unionen av färskt kött från de djurarter från vilka köttprodukten har bearbetats</p> <p>(1) antingen [i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för färskt kött från hov- och klövdjur,]⁽⁷⁾</p> <p>(1) eller [i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för färskt kött från fjäderfä och fjädervilt,]</p> <p>och</p> <ul style="list-style-type: none"> — anläggningen omfattades inte vid tidpunkten för avsändande av djuren till slakteriet av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, och — på och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av sådana sjukdomar under de 30 dagarna omedelbart före den dag då djuren avsändes till slakteriet.]]] |
|--|---|

N

Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

LAND

Intygsförklara MPST

| | |
|--|---|
| | <p>(1) eller [en medlemsstat.]]</p> <p>(1) eller [II.2.2 Köttprodukten har bearbetats från färskt kött från fjäderfä med koden ____⁽⁴⁾ och med ursprung i en zon som förtecknas för införsel till unionen av färskt kött från fjäderfä och där det har förekommit ett fall eller ett utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejuckevirus och det färska kött som används vid bearbetningen av köttprodukten har genomgått åtminstone den särskilda behandlingen D⁽⁵⁾.]</p> <p>(1) eller [II.2.2 Köttprodukten har bearbetats från blandningar av färskt kött från olika djurarter med koderna ____, ____, ____⁽⁴⁾ och det färska köttet</p> <p>(1) antingen [II.2.2.1 har blandats före den slutliga behandlingen och har, efter att ha blandats, genomgått den särskilda behandlingen ____⁽⁵⁾, eftersom det är den strängaste behandling som särskilt anges i del 1 i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för de olika djurarter som det färska köttet härrör från och för den zon som anges i punkt II.2.1, samt har erhållits från djur som hålls på en anläggning i</p> <p>(1) antingen [den zon som anges i punkt II.2.1.]]</p> <p>(1) eller [zonen med</p> <p>(1) [koden ____⁽⁶⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknad i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av färskt kött från de djurarter från vilka köttprodukten har bearbetats.]]⁽⁷⁾</p> <p>(1) [koden ____⁽⁶⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknad i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av färskt kött från de djurarter från vilka köttprodukten har bearbetats.]]</p> <p>(1) eller [en medlemsstat.]]</p> <p>(1) eller [II.2.2.1 har blandats efter den slutliga behandlingen och har, innan den blandades, genomgått den eller de särskilda behandlingar _____, _____, _____⁽⁸⁾ som särskilt anges i del 1 i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för de olika djurarter som det färska köttet härrör från och för den zon som anges i punkt II.2.1, samt har erhållits från djur som hålls på en anläggning i</p> <p>(1) antingen [den zon som anges i punkt II.2.1, och</p> <ul style="list-style-type: none"> – anläggningen omfattades inte vid tidpunkten för avsändande till slakteriet av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar, och – på och runt anläggningen har det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte rapporterats några fall av sådana sjukdomar under de 30 dagarna omedelbart före avsändandet till slakteriet.]] |
|--|---|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MPST

| | |
|--|--|
| | <p>(1) eller [zonen med</p> <p>(1) [koden _____⁽⁶⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknad i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av färskt kött från de djurarter från vilka köttprodukten har bearbetats.]⁽⁷⁾</p> <p>(1) [koden _____⁽⁶⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknad i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av färskt kött från de djurarter från vilka köttprodukten har bearbetats.]]</p> <p>(1) eller [en medlemsstat.]</p> <p>(1) eller [II.2.2 Köttprodukten har</p> <p>a) bearbetats från färskt kött från en djurart eller från blandningar av färskt kött från olika djurarter med koderna _____, _____, _____⁽⁴⁾,</p> <p>b) bearbetats från färskt kött som erhållits från djur som hålls i en eller flera anläggningar i en eller flera zoner med koden/koderna _____, _____, _____⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknade i del 1 i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av köttprodukter, under förutsättning att de genomgår en av de särskilda behandlingar som anges i bilaga XXVI till delegerad förordning (EU) 2020/692 för färskt kött från de relevanta arterna,</p> <p>c) genomgått den särskilda behandlingen B⁽⁵⁾.]</p> <p>II.2.3 Köttprodukten har efter bearbetningen tills den är förpackad hanterats på ett sätt som förhindrar korskontaminering som skulle kunna medföra en djurhälsorisk.</p> <p>⁽⁹⁾ [II.2.4 Köttprodukten är avsedd för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejokevirus utan vaccinering i enlighet med kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689^o och har erhållits från fjäderfä som under de 30 dagarna omedelbart före slaktdagen inte har vaccinerats mot infektion med Newcastlejokevirus med ett levande vaccin.]</p> <p>II.3 Djurskyddsintyg [stryk om unionen inte är slutdestination]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de köttprodukter som beskrivs i del I härrör från djur som har behandlats i slakteriet i enlighet med kraven i unionslagstiftningen om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning eller åtminstone likvärdiga krav.</p> |
|--|--|

o

Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 av den 17 december 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser om övervakning, utrotningsprogram och sjukdomsfri status för vissa förtecknade och nya sjukdomar (EUT L 174, 3.6.2020, s. 211).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga MPST

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av köttprodukter som kommer från zoner som inte är godkända för införsel av färskt kött från de berörda arterna och som därmed måste genomgå en särskild riskreducerande behandling, även när unionen inte är slutdestination för sådana köttprodukter.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del II:

- (1) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (2) Köttprodukter enligt definitionen i punkt 7.1 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.
- (3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (4) BOV = nötkreatur, OVI = får och getter, POR = svin, RUF = djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjorddjur som hålls som hägnat vilt, RUW = vilda djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjorddjur, SUF = djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt, SUW = vilda djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae, POU = andra fjäderfä än strutsfåglar, RAT = strutsfåglar, GB = fjädervilt.
- (5) Behandling enligt definitionen i bilaga XXVI till delegerad förordning (EU) 2020/692.
- (6) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII eller enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (7) Gäller inte zoner med det särskilda villkoret mognadslagring, pH och urbening i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.
- (8) Ange kombinationen av behandlingar enligt definitionen i (5) och art enligt definitionen i (4) enligt följande: bokstav för behandling – artens/arternas kod(er) (X-YYY, X-YYY, X-YYY).
- (9) Denna garanti krävs endast för sändningar som är avsedda för en medlemsstat som har beviljats status som fri från infektion med Newcastlejokevirus utan vaccinering i enlighet med delegerad förordning (EU) 2020/689.
- (10) Undantaget för tamsvin som kommer från en anläggning som officiellt erkänts tillämpa kontrollerade uppfödningförhållanden får endast tillämpas i de länder som förtecknas i bilaga VII till genomförandeförordning (EU) 2015/1375.

Officiell veterinär

Namn (med versaler)

Datum

Titel och befattning

Stämpel

Underskrift

▼ M5

KAPITEL 27

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av fjälster avsedda att användas som livsmedel (förlaga CAS)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|--|---|--|----------------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandnr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandnr Adress Land ISO-kod | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst | | | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ M5

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 | Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
|--|----------------------------------|------|-------------------------|-----------------------------|---------------------------------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | |
| | Typ av behandling | | Typ av vara | Antal förpackningar | Partnr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | Anläggningens godkännandenr | |

▼ M5

| LAND | | Intygsförlaga CAS | |
|----------------------|--|--|---------------------|
| II. Hälsoinformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för fjälstren] | | |
| | Jag intygar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 ^A , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^B , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^C och Europaparlamentets och rådets förordning (EG) 853/2004 samt att de fjälster som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande: | | |
| | II.1.1 | Fjälstren kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska stympunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning. | |
| | II.1.2 | De djur från vilka fjälstren härrör har genomgått besiktning före och efter slakt. | |
| | II.1.3 | Fjälstren har framställts i enlighet med avsnitt XIII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. | |
| | II.1.4 | Fjälstren har anbringats ett identifieringsmärke i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004. | |
| II.1.5 | De garantier för fjälster som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^D är uppfyllda, och fjälster förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^E för det land från vilket de exporteras. | | |
| II.1.6 | Transportmedlen och förhållandena vid lastning av fjälstren i denna sändning uppfyller de hygienkrav som fastställs för export till Europeiska unionen. | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelssäkerhet, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga CAS |
|------|---|
| | <p>⁽¹⁾ [II.1.7 Om fjälstren härrör från nötkreatur, får eller getter, är följande krav uppfyllda med avseende på bovin spongiform encefalopati (BSE):</p> <p>⁽¹⁾ antingen [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG ^F som ett land eller en region med försumbar BSE-risk. Dessutom gäller följande⁽⁴⁾:</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka fjälstren härrör är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk.]</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka fjälstren härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <p>⁽¹⁾ i) om fjälstren härrör från nötkreatur, innehåller de inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt I a iii) i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) de djur från vilka fjälstren härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.]</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka fjälstren härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk, och</p> <p>⁽¹⁾ i) om fjälstren härrör från nötkreatur, innehåller de inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt I a iii) i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) de djur från vilka fjälstren härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen,</p> <p>iii) de djur från vilka fjälstren härrör har inte utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code ^G.]</p> |

^F Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

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

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga CAS |
|------|---|
| | <p>⁽¹⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>⁽¹⁾ antingen [a] De djur från vilka fjälstren härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformat instrument som förts in i hjärnskålen.</p> <p>[b] Om fjälstren härrör från nötkreatur, innehåller de inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a iii) i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [a] Fjälstren innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur som är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [a] Fjälstren innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur med ursprung i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE.</p> <p>[b] Om fjälstren härrör från nötkreatur gäller följande:</p> <p>⁽²⁾ antingen [i] Djuren föddes efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare började tillämpas.]</p> <p>⁽²⁾ eller [i] Fjälstren innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a iii) i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]]</p> <p>⁽²⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen har inte klassificerats i enlighet med beslut 2007/453/EG eller har klassificerats som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>⁽²⁾ antingen [a] De djur från vilka fjälstren härrör har inte</p> <p>i) slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod, och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt stavformat instrument som förts in i hjärnskålen,</p> <p>ii) utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code.</p> |

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga CAS |
|------|--|
| | <p>(2) [b) Om fjälstren härrör från nötkreatur, innehåller de inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a iii) i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]</p> <p>(2) eller [a) Fjälstren innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur som är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>(2) eller [a) Fjälstren innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur med ursprung i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE.</p> <p>(2) [b) Om fjälstren härrör från nötkreatur gäller följande:</p> <p>(2) antingen [i) Djuren föddes efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare började tillämpas.]</p> <p>(2) eller [i) Fjälstren innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 a iii) i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]]]</p> <p>II.2 Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de fjälster⁽²⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Fjälstren har bearbetats i och avsänts från en eller flera zoner med koden/koderna _____⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av fjälster från de djurarter från vilka de fjälster som beskrivs i del I har erhållits, och dessa zoner är förtecknade i del 1 i bilaga XVI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404^H.</p> <p>^{antingen} (1) [II.2.2 Fjälstren har bearbetats från blåsor och/eller tarmar som erhållits från [nötkreatur]⁽¹⁾, [får och/eller getter]⁽¹⁾, [hållna svin]⁽¹⁾, och den eller de zoner som anges i punkt II.2.1 är godkända för införsel till unionen av färskt kött från sådana djurarter och är förtecknade i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> |

^H Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga CAS

| | | |
|--|--|--|
| | Del II: (1) Stryk det som inte är tillämpligt. (2) Enligt definitionen i artikel 2.45 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ¹ . (3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVI till genomförandeförordning (EU) 2021/404. (4) Välj minst ett av alternativen. | |
| | Officiell veterinär Namn (med versaler) Datum Titel och befattning Stämpel Underskrift | |

¹ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

KAPITEL 28

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av levande fisk, levande kräftdjur och produkter av animaliskt ursprung från dessa djur avsedda att användas som livsmedel (förlaga FISH-CRUST-HC)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | | |
|--|---|---|---|--|--------------------------------|---|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land | ISO-kod | | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | | | | | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land | ISO-kod | | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | | |
| | | | ISO-kod | | | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | | I.9 Destinationsland | ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | | I.10 Destinationsregion | Kod | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings-/Godkännandenr | | ISO-kod | | I.12 Destinationsort Namn Adress Land |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | I.13 Lastningsort | | | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | | | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | | | I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument | | |
| | | | Kod | | ISO-kod | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | | <input type="checkbox"/> Kyl | | <input type="checkbox"/> Fryst | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | Containernr | | Förseglingens nr | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för | | | | | | |
| <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | <input type="checkbox"/> konservindustrin | | <input type="checkbox"/> vidare bearbetning | | |
| <input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel | | | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland | ISO-kod | | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | | | I.23 | | | |

▼ M5

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|--------------|---|--|--------------------------------------|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| <input type="checkbox"/> | Slutkonsumen | Typ av behandling Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Typ av vara Tillverkningsanläggning | Antal förpackningar | Partinr |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga FISH-CRUST-HC

| | II. Hälsoinformation | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoe-referens |
|--|----------------------|---------------|---|------|----------------|
| | | Del II: Intyg | <p>II.1 ⁽¹⁾Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för den levande fisken, de levande kräftdjuren eller produkterna av animaliskt ursprung från dessa djur]</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de fiskeriprodukter som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Fiskeriprodukterna har erhållits i regionen/regionerna eller landet/länderna, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd/godkända för införsel till unionen av fiskeriprodukter och förtecknad/förtecknade i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 ^C.</p> <p>b) Fiskeriprodukterna kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>c) Fiskeriprodukterna har fångats och hanterats ombord på fartyg, landats, hanterats och, i förekommande fall, beretts, bearbetats, frysts och tinats under hygieniska förhållanden i enlighet med kraven i avsnitt VIII kapitlen I–IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>d) Fiskeriprodukterna har inte lagrats i lastrum, tankar eller behållare som används för andra ändamål än produktion och/eller lagring av fiskeriprodukter.</p> <p>e) Fiskeriprodukterna uppfyller hälsonormerna i avsnitt VIII kapitel V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^D.</p> | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer eller regioner i tredjeländer från vilka det i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 är tillåtet att föra in vissa djur och varor avsedda att användas som livsmedel till unionen (EUT L 114, 31.3.2021, s. 118).

^D Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).



M5

LAND

Intygsförlaga FISH-CRUST-HC

| | |
|--|---|
| | <p>f) Fiskeriprodukterna har förpackats, lagrats och transporterats i enlighet med avsnitt VIII kapitlet VI–VIII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>g) Fiskeriprodukterna har märkts i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>h) Om fiskeriprodukterna härrör från vattenbruk är de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^E uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^F för det berörda ursprungslandet.</p> <p>i) Fiskeriprodukterna har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^G inte överskrids.</p> <p>j) Fiskeriprodukterna har med tillfredsställande resultat genomgått den offentliga kontroll som fastställs i artiklarna 67–71 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^H.</p> <p>(2)[II.2 Djurhälsointyg för levande fisk och levande kräftdjur av ⁽³⁾förtecknade arter avsedda att användas som livsmedel och produkter av animaliskt ursprung från dessa vattenlevande djur som är avsedda för vidare bearbetning i unionen före användning som livsmedel, med undantag av levande fisk, levande kräftdjur och produkter från dessa djur som landats från fiskefartyg</p> <p>II.2.1 Enligt officiella uppgifter ⁽⁴⁾[uppfyller de vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[har de produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I erhållits från djur som uppfyller] följande djurhälsokrav:</p> <p>II.2.1.1 De härrör från ⁽⁴⁾[en anläggning] ⁽⁴⁾[en livsmiljö] som inte omfattas av nationella restriktioner av djurhälsoskäl eller på grund av onormal dödlighet utan fastställd orsak, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^I och nya sjukdomar.</p> <p>II.2.1.2 ⁽⁴⁾[De vattenlevande djuren är inte avsedda att avlivas] ⁽⁴⁾[Produkterna av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur har erhållits från djur som inte är avsedda att avlivas] inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> |
|--|---|

^E Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^F Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^G Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^H Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^I Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga FISH-CRUST-HC

| | |
|--|---|
| | <p>⁽⁴⁾[II.2.2 De ⁽⁴⁾[vattenbruksdjur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från andra vattenbruksdjur än levande vattenbruksdjur som avses i fält I.27 i del I har erhållits från djur som] uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.2.1 De kommer från en vattenbruksanläggning som har ⁽⁴⁾[registrerats] ⁽⁴⁾[godkänts] av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om</p> <ul style="list-style-type: none"> i) de arter och kategorier av vattenbruksdjur och antalet vattenbruksdjur som hålls på anläggningen, ii) förflyttningar av vattenlevande djur till anläggningen och förflyttningar av vattenbruksdjur från anläggningen, iii) dödligheten på anläggningen. <p>II.2.2.2 De kommer från en vattenbruksanläggning som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och på nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk som anläggningen utgör.]</p> <p>II.2.3 Allmänna djurhälsokrav</p> <p>De ⁽⁴⁾[vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] har erhållits från djur som uppfyller följande djurhälsokrav:</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.3.1 De omfattas av kraven i del II.2.4 och härrör från ⁽⁴⁾[ett land] ⁽⁴⁾[ett territorium] ⁽⁴⁾[en zon] ⁽⁴⁾[en anläggningskrets] med ⁽⁵⁾koden _ - __, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknat/förtecknad i del I i bilaga XXI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404^J för införsel till unionen av ⁽⁴⁾[vattenlevande djur] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur].]</p> <p>⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.3.2 De är vattenlevande djur som har genomgått en klinisk inspektion utförd av en officiell veterinär inom 72 timmar före tidpunkten för lastningen. Vid inspektionen uppvisade djuren inga tecken på överförbara sjukdomar och enligt relevanta journaler på anläggningen fanns inga tecken på problem med sjukdom.]</p> <p>II.2.3.3 De är vattenlevande djur som avsänds direkt från ursprungsanläggningen till unionen.</p> <p>II.2.3.4 De har inte varit i kontakt med vattenlevande djur med lägre hälsostatus.</p> |
|--|---|

^J Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga FISH-CRUST-HC

| |
|---|
| <p>antingen⁽⁴⁾⁽⁶⁾ II.2.4 Särskilda hälsokrav</p> <p>⁽⁴⁾ [II.2.4.1 Krav för ⁽³⁾arter som förtecknats för epizootisk hematopoietisk nekros, infektion med Taura-syndromvirus och infektion med yellowheadvirus</p> <p>De ⁽⁴⁾[vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I har erhållits från djur som] härrör från ⁽⁴⁾[ett land] ⁽⁴⁾[ett territorium] ⁽⁴⁾[en zon] ⁽⁴⁾[en anläggningskrets] som förklarats fritt/fri från ⁽⁴⁾[epizootisk hematopoietisk nekros] ⁽⁴⁾[infektion med Taura-syndromvirus] ⁽⁴⁾[infektion med yellowheadvirus] i enlighet med villkor som är minst lika stränga som villkoren i artikel 66 eller i artikel 73.1 och 73.2 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689^K och där, när det gäller vattenlevande djur, alla djur av ⁽³⁾arter som förtecknats för den eller de relevanta sjukdomarna</p> <ul style="list-style-type: none"> i) förs in från ett annat land, ett annat territorium, en annan zon eller en annan anläggningskrets som har förklarats fritt/fri från samma sjukdom eller sjukdomar, ii) och där inga djur av de arterna har vaccinerats mot ⁽⁴⁾[den sjukdomen] ⁽⁴⁾[de sjukdomarna].] <p>⁽⁴⁾⁽⁷⁾ [II.2.4.2 Krav för ⁽³⁾arter som förtecknats för viral hemorragisk septikemi (VHS), infektiös hematopoietisk nekros (IHN), infektion med ILA HPRA-virus och infektion med WSS-virus</p> <p>De ⁽⁴⁾[vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I har erhållits från djur som] härrör från ⁽⁴⁾[ett land] ⁽⁴⁾[ett territorium] ⁽⁴⁾[en zon] ⁽⁴⁾[en anläggningskrets] som förklarats fritt/fri från ⁽⁴⁾[viral hemorragisk septikemi (VHS)] ⁽⁴⁾[infektiös hematopoietisk nekros (IHN)] ⁽⁴⁾[infektion med ILA HPRA-virus] ⁽⁴⁾[infektion med WSS-virus] i enlighet med del II kapitel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/689 och där, när det gäller vattenlevande djur, alla djur av ⁽³⁾arter som förtecknats för den eller de relevanta sjukdomarna</p> <ul style="list-style-type: none"> i) förs in från ett annat land, ett annat territorium, en annan zon eller en annan anläggningskrets som har förklarats fritt/fri från samma sjukdom eller sjukdomar, ii) och där inga djur av de arterna har vaccinerats mot ⁽⁴⁾[den sjukdomen] ⁽⁴⁾[de sjukdomarna].] |
|---|

^K Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 av den 17 december 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser om övervakning, utrotningsprogram och sjukdomsfri status för vissa förtecknade och nya sjukdomar (EUT L 174, 3.6.2020, s. 211).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga FISH-CRUST-HC

| | |
|--|--|
| | <p>⁽⁴⁾⁽⁸⁾II.2.4.3 Krav för ⁽⁹⁾arter som är mottagliga för infektion med vårviremi hos karp (SVC), renibakterios (BKD), infektion med infektiös pankreasnekros (IPN), infektion med <i>Gyrodactylus salaris</i> (GS), infektion med salmonid alfavirus (SAV) och ⁽³⁾arter som är mottagliga för infektion med koierpesvirus (KHV)</p> <p>De ⁽⁴⁾[vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I har erhållits från djur som] härrör från ⁽⁴⁾[ett land] ⁽⁴⁾[ett territorium] ⁽⁴⁾[en zon] ⁽⁴⁾[en anläggningskrets] som uppfyller de hälsogarantier vad gäller ⁽⁴⁾[SVC], ⁽⁴⁾[BKD], ⁽⁴⁾[IPN], ⁽⁴⁾[GS], ⁽⁴⁾[SAV], ⁽⁴⁾[KHV] som är nödvändiga för att följa de nationella åtgärder som tillämpas i destinationsmedlemsstaten i enlighet med artikel 175 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och medlemsstaten eller en del av medlemsstaten förtecknas för den eller de sjukdomarna i ⁽⁴⁾[bilaga I] ⁽⁴⁾[bilaga II] till kommissionens genomförandebeslut (EU) 2021/260 ^L.]</p> <p>eller ⁽⁴⁾⁽⁶⁾II.2.4 Särskilda hälsokrav</p> <p>De ⁽⁴⁾[vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I har erhållits från djur som] är avsedda för en livsmedelsanläggning för sjukdomsbekämpning hos vattenlevande djur som godkänns i enlighet med artikel 11 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/691 ^M, där de ska bearbetas för att användas som livsmedel.]</p> <p>II.2.5 Enligt min kännedom, och enligt uppgifter från aktören, ⁽⁴⁾[härrör de vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[har de produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I erhållits från djur som härrör] från ⁽⁴⁾[en anläggning] ⁽⁴⁾[en livsmiljö]</p> <p>i) där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak, och</p> <p>ii) där de inte har varit i kontakt med vattenlevande djur av ⁽³⁾förtecknade arter som inte uppfyllde de krav som avses i punkt II.2.1.</p> <p>II.2.6 Transportkrav</p> <p>Åtgärder har vidtagits för att transportera de vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I i enlighet med kraven i artiklarna 167 och 168 i delegerad förordning (EU) 2020/692, särskilt följande:</p> <p>II.2.6.1 Vid transport i vatten byts inte det vatten djuren transporteras i ut i ett tredjeland eller territorium eller en zon eller anläggningskrets som inte har förtecknats för införsel av den specifika arten och kategorin av vattenlevande djur till unionen.</p> |
|--|--|

^L Kommissionens genomförandebeslut (EU) 2021/260 av den 11 februari 2021 om godkännande av nationella åtgärder för att begränsa effekterna av vissa sjukdomar hos vattenlevande djur i enlighet med artikel 226.3 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 och om upphävande av kommissionens beslut 2010/221/EU (EUT L 59, 19.2.2021, s. 1).

^M Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/691 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för vattenbruksanläggningar och transportörer av vattenlevande djur (EUT L 174, 3.6.2020, s. 345).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga FISH-CRUST-HC

| | |
|--|--|
| | <p>II.2.6.2 Djuren transporteras inte under förhållanden som äventyrar deras hälsostatus, och särskilt följande gäller:</p> <ol style="list-style-type: none"> i) Vid transport i vatten ändras inte djurens hälsostatus. ii) Transportmedlet och behållarna har utformats på ett sådant sätt att de vattenlevande djurens hälsostatus inte äventyras under transporten. iii) ⁽⁴⁾[Behållaren] ⁽⁴⁾[Brunnbåten] har ⁽⁴⁾[inte tidigare använts] ⁽⁴⁾[rengjorts och desinficerats i enlighet med ett protokoll och med produkter som godkänts av den behöriga myndigheten i ⁽⁴⁾[ursprungstredjelandet] ⁽⁴⁾[ursprungsterritoriet] före lastning för avsändande till unionen]. <p>II.2.6.3 Djuren i sändningen har från lastningen på ursprungsanläggningen fram till ankomsten till unionen inte transporterats i samma vatten eller ⁽⁴⁾[behållare] ⁽⁴⁾[brunnbåt] som vattenlevande djur med lägre hälsostatus eller djur som inte är avsedda för införsel till unionen.</p> <p>II.2.6.4 Om vattenbyte måste göras i ⁽⁴⁾[ett land] ⁽⁴⁾[ett territorium] ⁽⁴⁾[en zon] ⁽⁴⁾[en anläggningskrets] som har förtecknats för införsel av den specifika arten och kategorin av vattenlevande djur till unionen görs vattenbytet bara ⁽⁴⁾[på de platser som godkänts av den behöriga myndigheten i det ⁽⁴⁾[tredjeland] ⁽⁴⁾[territorium] där vattenbytet äger rum (vid transport på land)] ⁽⁴⁾[på ett avstånd av minst 10 km från alla vattenbruksanläggningar som är belägna längs sträckan från ursprungsplatsen till destinationen i unionen (vid transport med brunnbåt)].</p> <p>II.2.7 Märkningskrav</p> <p>II.2.7.1 Åtgärder har vidtagits för att identifiera och märka ⁽⁴⁾[transportmedlet] ⁽⁴⁾[behållarna] i enlighet med artikel 169 i delegerad förordning (EU) 2020/692, och särskilt för att identifiera sändningen genom ⁽⁴⁾[en läslig och synlig etikett på behållarens utsida] ⁽⁴⁾[information i fartygsmanifestet vid transport med brunnbåt] som tydligt kopplar samman sändningen med detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg.</p> <p>⁽⁴⁾[II.2.7.2 När det gäller vattenlevande djur innehåller den läsbara och synliga etikett som avses i punkt II.2.7.1 åtminstone följande uppgifter:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Antalet behållare i sändningen. b) Namn på de arter som finns i varje behållare. c) Antalet djur av varje art i varje behållare. d) Uppgiften ⁽⁴⁾[”Levande fisk avsedd att användas som livsmedel i Europeiska unionen.”] ⁽⁴⁾[”Levande kräftdjur avsedda att användas som livsmedel i Europeiska unionen.”]] |
|--|--|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga FISH-CRUST-HC

⁽⁴⁾[II.2.7.3 När det gäller produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur innehåller den läsbara och synliga etikett som avses i punkt II.2.7.1 en av följande uppgifter:

- a) ”Fisk avsedd för vidare bearbetning i Europeiska unionen före användning som livsmedel.”
- b) ”Kräftdjur avsedda för vidare bearbetning i Europeiska unionen före användning som livsmedel.”]

II.2.8 Det kombinerade djurhälsointygets/officiala intygets giltighetstid

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiala intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av vattenlevande djur på vattenvägar eller till havs får denna period på 10 dagar förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av levande fisk, levande kräftdjur och produkter av animaliskt ursprung från dessa djur, även när unionen inte är slutdestination för sådana levande vattenlevande djur och produkter från dessa djur.

Med vattenlevande djur avses djur enligt definitionen i artikel 4.3 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429. Med vattenbruksdjur avses vattenlevande djur som är föremål för vattenbruk enligt definitionen i artikel 4.7 i förordning (EU) 2016/429.

Alla vattenlevande djur och produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som omfattas av punkt II.2.4 i detta intyg ska härröra från ett land, ett territorium, en zon eller en anläggningskrets som anges i kolumn 2 i tabellen i del I i bilaga XXI till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

Punkt II.2.4 i detta intyg **gäller inte** för följande kräftdjur och fisk, vilka därför kan härröra från ett land eller en region som förtecknas i bilaga IX till genomförandeförordning (EU) 2021/405:

- a) Kräftdjur som är förpackade och märkta för att användas som livsmedel i enlighet med de särskilda kraven för de djuren i förordning (EG) nr 853/2004 och som inte längre kan överleva som levande djur om de återförs till vattenmiljön.
- b) Kräftdjur som är avsedda att användas som livsmedel utan vidare bearbetning, förutsatt att de är förpackade för detaljhandelsförsäljning i enlighet med kraven för sådana förpackningar i förordning (EG) nr 853/2004.
- c) Kräftdjur som är förpackade och märkta för att användas som livsmedel i enlighet med de särskilda kraven för de djuren i förordning (EG) nr 853/2004 och som är avsedda för vidare bearbetning utan tillfällig lagring på bearbetningsplatsen.
- d) Fisk som har slaktats och rensats innan den avsänds.

Detta intyg gäller för produkter av animaliskt ursprung och för levande vattenlevande djur, även sådana som är avsedda för en livsmedelsanläggning för sjukdomsbekämpning hos vattenlevande djur enligt definitionen i artikel 4.52 i förordning (EU) 2016/429, som är avsedda att användas som livsmedel i enlighet med avsnitt VII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiala intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

▼ M5

LAND

Intygsförlaga FISH-CRUST-HC

| | |
|--|--|
| <p>Del I:</p> <p>Fält I.20:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Del II:</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p> <p>(6)</p> <p>a)</p> <p>b)</p> <p>c)</p> <p>d)</p> | <p>Ange ”konservindustrin” för hel fisk som ursprungligen frysts in i saltlake vid -9 °C eller en temperatur över -18 °C och som är avsedd för konservering i enlighet med kraven i avsnitt VIII kapitel I punkt II.7 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. Ange ”produkter avsedda att användas som livsmedel” eller ”vidare bearbetning” för övriga fall.</p> <p>Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur, t.ex. 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0511, 1504, 1516, 1518, 1603, 1604, 1605 eller 2106.</p> <p>Beskrivning av sändningen:</p> <p>Typ av vara: ange om odlad(e) eller vildfångad(e).</p> <p>Typ av behandling: ange om levande, kyld, fryst eller bearbetad.</p> <p>Tillverkningsanläggning: innefattar fabriksfartyg, frysartyg, kylfartyg, kyl-/fryshus och bearbetningsanläggning.</p> <p>Del II.1 i detta intyg gäller inte länder där det tillämpas särskilda krav för utfärdande av folkhälsointyg som fastställts i likvärdighetsavtal eller annan unionslagstiftning.</p> <p>Del II.2 i detta intyg gäller inte och bör strykas när sändningen består av a) andra djurarter än de som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882^N, eller b) vilda vattenlevande djur och produkter av animaliskt ursprung från dessa vattenlevande djur som landas från fiskefartyg för att direkt användas som livsmedel, eller c) produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som förs in till unionen för att direkt användas som livsmedel.</p> <p>Djurarter som förtecknas i kolumnerna 3 och 4 i tabellen i bilagan till genomförandeförordning (EU) 2018/1882. Djurarter som förtecknas i kolumn 4 ska bara anses vara vektorer enligt villkoren i artikel 171 i delegerad förordning (EU) 2020/692.</p> <p>Stryk det som inte är tillämpligt. Det är inte tillåtet att stryka punkt II.2.4.1 om sändningen innehåller arter som förtecknats för epizootisk hematopoietisk nekros, infektion med Taura-syndromvirus eller infektion med yellowheadvirus, utom under de omständigheter som avses i fotnot 6.</p> <p>Tredjelandets, territoriets, zonen eller anläggningskretsens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XXI till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Punkterna II.2.3.1, II.2.3.2 och II.2.4 i detta intyg gäller inte och bör strykas när sändningen endast innehåller följande kräftdjur eller fisk:</p> <p>Kräftdjur som är förpackade och märkta för att användas som livsmedel i enlighet med de särskilda kraven för de djuren i förordning (EG) nr 853/2004 och som inte längre kan överleva som levande djur om de återförs till vattenmiljön.</p> <p>Kräftdjur som är avsedda att användas som livsmedel utan vidare bearbetning, förutsatt att de är förpackade för detaljhandelsförsäljning i enlighet med kraven för sådana förpackningar i förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>Kräftdjur som är förpackade och märkta för att användas som livsmedel i enlighet med de särskilda kraven för de djuren i förordning (EG) nr 853/2004 och som är avsedda för vidare bearbetning utan tillfällig lagring på bearbetningsplatsen.</p> <p>Fisk som har slaktats och rensats innan den avsänds.</p> |
|--|--|

N

Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 av den 3 december 2018 om tillämpningen av vissa bestämmelser om förebyggande och bekämpning av sjukdom för kategorier av förtecknade sjukdomar och om fastställande av en förteckning över djurarter och grupper av djurarter som utgör en betydande risk för spridning av dessa förtecknade sjukdomar (EUT L 308, 4.12.2018, s. 21).

▼ **M5**

| LAND | Intygsförlaga FISH-CRUST-HC |
|---|-----------------------------|
| <p>(7) Tillämpligt när destinationsmedlemsstaten i unionen antingen har sjukdomsfri status vad gäller en sjukdom i kategori C enligt definitionen i artikel 1.3 i genomförandeförordning (EU) 2018/1882 eller omfattas av ett valbart utrotningsprogram som inrättats i enlighet med artikel 31.2 i förordning (EU) 2016/429, annars stryk.</p> <p>(8) Tillämpligt när destinationsmedlemsstaten i unionen, eller en del av destinationsmedlemsstaten, har godkända nationella åtgärder för en specifik sjukdom enligt förteckningen i bilaga I eller II till kommissionens genomförandebeslut (EU) 2021/260^o, annars stryk.</p> <p>(9) Mottagliga djurarter enligt kolumn 2 i tabellen i bilaga III till genomförandebeslut (EU) 2021/260.</p> <p>(10) Ska undertecknas av</p> <ul style="list-style-type: none"> — en officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg inte har strukits, – en intygsgivare eller officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg har strukits. | |
| <p>[Officiell veterinär]⁽⁴⁾⁽¹⁰⁾/[Intygsgivare]⁽⁴⁾⁽¹⁰⁾</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p> | |

^o Kommissionens genomförandebeslut (EU) 2021/260 av den 11 februari 2021 om godkännande av nationella åtgärder för att begränsa effekterna av vissa sjukdomar hos vattenlevande djur i enlighet med artikel 226.3 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 och om upphävande av kommissionens beslut 2010/221/EU (EUT L 59, 19.2.2021, s. 1).



KAPITEL 29

FÖRLAGA TILL OFFICIELLT INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV FISKERIPRODUKTER SOM ÄR AVSEDDA ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL, SOM FÅNGATS AV FARTYG SOM FÖR EN MEDLEMSSTATS FLAGG OCH SOM TRANSPORTERATS GENOM TREDJELÄNDER MED ELLER UTAN LAGRING (FÖRLAGA EU-FISH)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | |
|----------------------------------|---|---|----------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | |
| | | I.17 Attföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | |

▼ **B**

| | | | | |
|--|---|---|--|--|
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kylld | <input type="checkbox"/> Fryst |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr | | | |
| | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för | | | |
| | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | <input type="checkbox"/> konservindustrin | <input checked="" type="checkbox"/> vidare bearbetning | |
| I.21 | | I.22 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | |
| | | I.23 | | |
| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
| I.27 | Beskrivning av sändningen | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning |
| | | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | | Nettovikt |
| | | | | Partnr |



| LAND | Intygsförlaga EU-FISH | |
|---|------------------------|---------------------|
| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| <p>II.1 Folkhälsointyg</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att följande gäller för de fiskeriprodukter som beskrivs i del I:</p> <p>(a) Fiskeriprodukterna har landats och lossats under hygieniska förhållanden från det eller de godkända/registerade fartygen* (ange godkännande-/registreringsnummer och flaggmedlemsstatens/flaggmedlemsstaternas namn) i enlighet med de relevanta kraven i avsnitt VIII kapitel II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(b) Fiskeriprodukterna har, i förekommande fall, lagrats i det eller de godkända kyl-/fryshusen (ange godkännandenummer) i enlighet med de relevanta kraven i avsnitt VIII kapitel VII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(c) Fiskeriprodukterna har, i förekommande fall, lastats under hygieniska förhållanden på det eller de godkända fartygen (ange godkännandenummer samt fartygets/fartygens flaggstat (medlemsstaten eller tredjeland)) i enlighet med de relevanta kraven i avsnitt VIII kapitlen I och VIII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(d) Fiskeriprodukterna har, i förekommande fall, lastats i en container (ange containernummer), på en lastbil (ange lastbilens och släpets registreringsnummer) eller på ett flygplan (ange flightnummer) i enlighet med kraven i avsnitt VIII kapitel VIII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(e) Fiskeriprodukterna åtföljs av utskrift(er)** av omlastningsdeklarationen/landningsdeklarationen eller relevanta delar av denna**.</p> <p>(f) Om fiskeriprodukterna härrör från vattenbruk är de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG^C uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU^D för det berörda ursprungslandet.</p> <p>(g) Fiskeriprodukterna har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006^E inte överskrids.</p> | | |

A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

D Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

E Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).



| LAND | | Intygsförlaga EU-FISH | |
|--|--|-----------------------|----------------|
| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b | Imsoc-referens |
| Anmärkningar | | | |
| <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> | | | |
| Del I: | | | |
| Fält I.11: | <p><i>Avsändningsort:</i> ange namn, adress och godkännandenummer för kyl-/fryshuset i det avsändande tredjelandet eller, om produkten inte har lagrats i kyl-/fryshus, namn och godkännande- eller registreringsnummer för ursprungsfartyget som för medlemsstatsflagg.</p> | | |
| Fält I.15: | <p>Ange transportmedel från det avsändande tredjelandet. När det gäller frysartyg/kylfartyg, ange fartygets namn, godkännandenummer och flaggstat. När det gäller fiskefartyg, ange registreringsnummer och flaggstat. Om transportmedlet är containrar, lastbilar eller flygplan ska de uppgifter som anges i fjärde strecksatsen i del II.1 lämnas.</p> | | |
| Fält I.20: | <p>Ange "konservindustrin" för hel fisk som ursprungligen frysts in i saltlake vid -9 °C eller en temperatur över -18 °C och som är avsedd för konservering i enlighet med kraven i avsnitt VIII kapitel I punkt II.7 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. Ange "produkter avsedda att användas som livsmedel" eller "vidare bearbetning" för övriga fall.</p> | | |
| Fält I.27: | <p>Ange lämplig kod (HS-nummer), t.ex. 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0511, 1504, 1516, 1518, 1603, 1604, 1605 eller 2106.</p> | | |
| Fält I.27: | <p>Beskrivning av sändningen:</p> <p><i>Typ av behandling:</i> ange om kyld, fryst eller bearbetad.</p> | | |
| Del II: | | | |
| <p>* Innefattar fiskefartyg, fabriksfartyg, frysartyg och kylfartyg.</p> | | | |
| <p>** Får vara i elektronisk form. Använd en omlastningsdeklaration om ingen lagring sker och en landningsdeklaration om lagring sker.</p> | | | |
| Intygsgivare | | | |
| Namn (med versaler) | | | |
| Datum | | Titel och befattning | |
| Stämpel | | Underskrift | |

▼ M5

KAPITEL 30

Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av fiskeriprodukter eller fiskeriprodukter som härrör från musslor som är avsedda att användas som livsmedel och som förs in till unionen direkt från ett kylfartyg, frysfartyg eller fabriksfartyg som för ett tredjelands flagg i enlighet med artikel 11.3 i delegerad förordning (EU) 2019/625 (förlaga FISH/MOL-CAP)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | |
|----------------------------------|-------------------------------|---|------------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens |
| | Namn | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod |
| | Adress | | |
| | Land | I.4 Lokal behörig myndighet | |
| | ISO-kod | | |
| | I.5 Mottagare/Importör | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen | |
| | Namn | Namn | |
| | Adress | Adress | |
| | Land | Land | ISO-kod |
| | ISO-kod | | |
| I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| I.11 Avsändningsort | Registrerings-/Godkännandenr | I.12 Destinationsort | Registrerings-/Godkännandenr |
| Namn | | Namn | |
| Adress | | Adress | |
| Land | ISO-kod | Land | ISO-kod |
| I.13 | | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| I.15 | | I.16 Gränskontrollstation för införsel | |
| | | I.17 Åtföljande dokument | |
| | | Typ | Kod |
| | | Land | ISO-kod |
| | | Referens för handelsdokument | |
| I.18 | | | |
| I.19 | | | |

▼ **M5**

| | | | | | | | |
|-------------|---|--|---|---|---|--------------------|-------------------|
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för | | | | | | |
| | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | <input type="checkbox"/> konservindustrin | | <input type="checkbox"/> vidare bearbetning | | |
| I.21 | | | | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | | | | I.23 | | | |
| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 | Total nettovikt/bruttovikt (kg) | | |
| I.27 | Beskrivning av sändningen | | | | | | |
| KN-nr | Art | <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Antal förpackningar | Nettovikt | Partnr | Typ av förpackning | Typ av behandling |
| | | Insamlingsdatum/Produkti onsdatum | | | Identifieringsmärke | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga FISH/MOL-CAP

| | II. Hälsoinformation | |
|---------------|--|------|
| | II.a | II.b |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg | |
| | <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att följande gäller för de fiskeriprodukter som beskrivs i del I eller för de fiskeriprodukter som härrör från levande musslor, levande tagghudingar, levande manteldjur eller levande marina snäckor och som beskrivs i del I:</p> <p>a) Fiskeriprodukterna har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter och fartyget anges i förteckningen över fartyg från vilka import till unionen är tillåten (fartyget är "EU-listat").</p> <p>b) Fartyget tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska stympunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och är dessutom föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>c) Fiskeriprodukterna eller fiskeriprodukterna som härrör från levande musslor, levande tagghudingar, levande manteldjur eller levande marina snäckor har fångats och hanterats ombord på fartyg, landats, hanterats och, i förekommande fall, beretts, bearbetats, frysts och tinats under hygieniska förhållanden i enlighet med kraven i avsnitt VIII kapitlet I–IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. Inälvor och delar som kan utgöra en fara för folkhälsan har avlägsnats så snabbt som möjligt och hållits åtskilda från produkter avsedda att användas som livsmedel.</p> <p>d) Fiskeriprodukterna eller fiskeriprodukterna som härrör från levande musslor, levande tagghudingar, levande manteldjur eller levande marina snäckor uppfyller hälsonormerna i avsnitt VIII kapitel V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 [uppfyller hälsonormerna i avsnitt VII kapitel V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004] (stryk det som inte är tillämpligt) och, i förekommande fall, kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^C.</p> <p>e) Fiskeriprodukterna eller fiskeriprodukterna som härrör från levande musslor, levande tagghudingar, levande manteldjur eller levande marina snäckor har förpackats, lagrats och transporterats i enlighet med avsnitt VIII kapitlet VI–VIII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga FISH/MOL-CAP

| | |
|--|--|
| | <p>f) Fiskeriprodukterna eller fiskeriprodukterna som härrör från levande musslor, levande tagghudingar, levande manteldjur eller levande marina snäckor har märkts i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>g) När det gäller kammusslor (Pectinidae), marina snäckor och sjögurkor (Holothuroidea) som inte är filterare och som tagits upp utanför de klassificerade produktionsområdena uppfyller dessa de särskilda kraven i avsnitt VII kapitel IX i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>h) Om fiskeriprodukterna härrör från vattenbruk är de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG^D uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU^E för det berörda ursprungslandet.</p> <p>i) Fiskeriprodukterna har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006^F inte överskrids.</p> <p>j) Frysta fiskeriprodukter eller fiskeriprodukter som härrör från levande musslor, levande tagghudingar, levande manteldjur eller levande marina snäckor har förvarats vid högst -18 °C i alla delar av produkten. Hel fisk som ursprungligen fryst in i saltlake avsedd för produktion av konserver får förvaras vid högst -9 °C.</p> <p>Anmärkingar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.2: Ett unikt dokumentnummer enligt det egna klassificeringssystemet.</p> <p>Fält I.5: Ange namn och adress (gatuadress, ort och postnummer) för den fysiska eller juridiska person som importerar sändningen direkt till destinationsmedlemsstaten.</p> <p>Fält I.7: Ange det land vars flagg det fartyg som utfärdar detta intyg för.</p> <p>Fält I.11: Ange namn och godkännandenummer för det fartyg som förtecknas i enlighet med artikel 10 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/625^G och från vilket fiskeriprodukterna importeras direkt.</p> |
|--|--|

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^F Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^G Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/625 av den 4 mars 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 vad gäller krav för införsel till unionen av sändningar av vissa djur och varor avsedda att användas som livsmedel (EUT L 131, 17.5.2019, s. 18).

▼ **M5**

| LAND | Intygsförlaga FISH/MOL-CAP |
|--|---|
| <p>Fält I.20:</p> <p>Fält I.27:</p> <p>Fält I.27:</p> | <p>Ange "konservindustrin" för hel fisk som ursprungligen frysts in i saltlake vid -9 °C eller en temperatur över -18 °C och som är avsedd för konservering i enlighet med kraven i avsnitt VIII kapitel I punkt II.7 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. Ange "produkter avsedda att användas som livsmedel" eller "vidare bearbetning" för övriga fall.</p> <p>Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur, t.ex. 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0511, 1504, 1516, 1518, 1603, 1604, 1605 eller 2106.</p> <p>Beskrivning av sändningen: Typ av behandling: ange om kyld, fryst eller bearbetad.</p> |
| <p>Fartygets befälhavare</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p> | |

▼ M5

KAPITEL 31

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av levande musslor, tagghudingar, manteldjur och marina snäckor samt produkter av animaliskt ursprung från dessa djur avsedda att användas som livsmedel (förlaga MOL-HC)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | |
|---|---|--|---|---------------------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 Intygets referens | | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | | ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings-/Godkännanden | I.12 Destinationsort Namn Adress Land | | Registrerings-/Godkännanden ISO-kod |
| | | | I.13 Lastningsort | | I.14 Datum och tidpunkt för avresa |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | I.17 Åtföljande dokument | |
| | | I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl | | <input type="checkbox"/> Fryst | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr | | Förseglingens nr | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | <input type="checkbox"/> levande vattenlevande djur avsedda som livsmedel <input type="checkbox"/> leveranscentral <input type="checkbox"/> vidare bearbetning | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | I.23 | | |
| | ISO-kod | | | | |

▼ **M5**

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|-------------------|--|-----------------------------|--------------------------------------|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | Identifierin gsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| | | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr |
| <input type="checkbox"/> | Slutkonsum ent | Insamlingsdatum /Produktionsdatu m | Tillverknin gsanläggning | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MOL-HC

| | II. Hälsoinformation | |
|---------------|--|--------------------|
| | II.a Intygets referens | II.b Imso-referens |
| Del II: Intyg | <p>II.1 ⁽¹⁾Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för de levande musslorna, tagghudingarna, manteldjuren, marina snäckorna och produkterna av animaliskt ursprung från dessa djur]</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de ⁽⁴⁾[levande musslor] ⁽⁴⁾[levande tagghudingar] ⁽⁴⁾[levande manteldjur] ⁽⁴⁾[levande marina snäckor] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung som härrör från levande musslor, levande tagghudingar, levande manteldjur eller levande marina snäckor] som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) De har erhållits i regionen/regionerna eller landet/länderna, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänd/godkända för införsel till unionen av ⁽⁴⁾[levande musslor] ⁽⁴⁾[levande tagghudingar] ⁽⁴⁾[levande manteldjur] ⁽⁴⁾[levande marina snäckor] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung som härrör från levande musslor, levande tagghudingar, levande manteldjur eller levande marina snäckor] och förtecknas i bilaga VIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 ^C.</p> <p>b) De kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska stympunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>c) De har tagits upp, eventuellt återutlagts, och transporterats i enlighet med avsnitt VII kapitlen I och II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>d) ⁽⁴⁾[De har hanterats, eventuellt renats, och förpackats i enlighet med avsnitt VII kapitlen III och IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>e) ⁽⁴⁾[De har beretts, bearbetats, frysts och tinats under hygieniska förhållanden i enlighet med kraven i avsnitt VIII kapitlen III och IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.]]</p> | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelstillsättning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer eller regioner i tredjeländer från vilka det i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 är tillåtet att föra in vissa djur och varor avsedda att användas som livsmedel till unionen (EUT L 114, 31.3.2021, s. 118).

▼ M5

LAND

Intygslöslaga MOL-HC

| | |
|--|---|
| | <p>f) De uppfyller hälsonormerna i avsnitt VII kapitel V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 ⁽⁴⁾[avsnitt VIII kapitel V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004] och kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^D.</p> <p>g) De har förpackats, lagrats och transporterats i enlighet med ⁽⁴⁾[avsnitt VII kapitel VI och VIII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004] ⁽⁴⁾[avsnitt VIII kapitel VI–VIII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004].</p> <p>h) De har märkts i enlighet med ⁽⁴⁾[avsnitt I i bilaga II och avsnitt VII kapitel VII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004] ⁽⁴⁾[avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004].</p> <p>i) När det gäller kammusslor (Pectinidae), marina snäckor och sjögurkor (Holothuroidea) som inte är filtrerare och som tagits upp utanför de klassificerade produktionsområdena uppfyller dessa de särskilda kraven i avsnitt VII kapitel IX i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>j) De kommer från ett produktionsområde som i enlighet med artikel 52 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^E klassificeras som kategori [A] [B] eller [C] vid den tidpunkt då de tas upp (ange klassificeringen av produktionsområdet vid tidpunkten för upptagning) (med undantag av kammusslor (Pectinidae), marina snäckor och sjögurkor (Holothuroidea) som inte är filtrerare och som tagits upp utanför de klassificerade produktionsområdena).</p> <p>k) De har med tillfredsställande resultat genomgått den offentliga kontroll som fastställs i ⁽⁴⁾[artiklarna 51–66 i genomförandeförordning (EU) 2019/627 eller i artikel 11 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624] ⁽⁴⁾[artiklarna 69–71 i genomförandeförordning (EU) 2019/627].</p> <p>l) Om de härrör från vattenbruk är de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F uppfyllda, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>m) De har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^I inte överskrids.</p> |
|--|---|

^D Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^E Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MOL-HC

⁽²⁾[II.2 **Djurhälsointyg för levande musslor av ⁽³⁾förtecknade arter avsedda att användas som livsmedel och produkter av animaliskt ursprung från dessa musslor som är avsedda för vidare bearbetning i unionen före användning som livsmedel, med undantag av vilda musslor och produkter från dessa musslor som landats från fiskefartyg**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:

II.2.1 Enligt officiella uppgifter ⁽⁴⁾[uppfyller de vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[har de produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I erhållits från djur som uppfyller] följande djurhälsokrav:

II.2.1.1 De härrör från ⁽⁴⁾[en anläggning] ⁽⁴⁾[en livsmiljö] som inte omfattas av nationella restriktioner av djurhälsoskäl eller på grund av onormal dödlighet utan fastställd orsak, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^J och nya sjukdomar.

II.2.1.2 ⁽⁴⁾[De vattenlevande djuren är inte avsedda att avlivas] ⁽⁴⁾[Produkterna av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur har erhållits från djur som inte är avsedda att avlivas] inom ramen för ett nationellt program för utrotning av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.

⁽⁴⁾[II.2.2 De ⁽⁴⁾[vattenbruksdjur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från andra vattenbruksdjur än levande vattenbruksdjur som avses i fält I.27 i del I har erhållits från djur som] uppfyller följande krav:

II.2.2.1 De kommer från en vattenbruksanläggning som har ⁽⁴⁾[registrerats] ⁽⁴⁾[godkänts] av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i ursprungstredjelandet eller ursprungsterritoriet och som har ett system för att föra och bevara uppdaterade journaler i minst tre år med uppgifter om

- i) de arter och kategorier av vattenbruksdjur och antalet vattenbruksdjur som hålls på anläggningen,
- ii) förflyttningar av vattenlevande djur till anläggningen och förflyttningar av vattenbruksdjur från anläggningen,
- iii) dödligheten på anläggningen.

II.2.2.2 De kommer från en vattenbruksanläggning som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och på nya sjukdomar, med en frekvens som står i proportion till den risk som anläggningen utgör.]

^J Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MOL-HC

II.2.3 Allmänna djurhälsokrav

De ⁽⁴⁾[vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I har erhållits från djur som] uppfyller följande djurhälsokrav:

⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.3.1 De omfattas av kraven i punkt II.2.4 och härrör från ⁽⁴⁾[ett land] ⁽⁴⁾[ett territorium] ⁽⁴⁾[en zon] ⁽⁴⁾[en anläggningskrets] med ⁽⁵⁾koden ___ - __, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknat/förtecknad i del 1 i bilaga XXI till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^K för införsel till unionen av ⁽⁴⁾[vattenlevande djur] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur].]

⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.3.2 De är vattenlevande djur som har genomgått en klinisk inspektion utförd av en officiell veterinär inom 72 timmar före tidpunkten för lastningen. Vid inspektionen uppvisade djuren inga kliniska symtom på överförbara sjukdomar och enligt relevanta journaler på anläggningen fanns inga tecken på problem med sjukdom.]

II.2.3.3 De är vattenlevande djur som avsänds direkt från ursprungsanläggningen till unionen.

II.2.3.4 De har inte varit i kontakt med vattenlevande djur med lägre hälsostatus.

antingen ⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.4 **Särskilda hälsokrav**

⁽⁴⁾ [II.2.4.1 **Krav för ⁽³⁾arter som förtecknats för infektion med *Mikrocytos mackini* eller infektion med *Perkinsus marinus***

De ⁽⁴⁾[vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I har erhållits från djur som] härrör från ⁽⁴⁾[ett land] ⁽⁴⁾[ett territorium] ⁽⁴⁾[en zon] ⁽⁴⁾[en anläggningskrets] som förklarats fritt/fri från ⁽⁴⁾[infektion med *Mikrocytos mackini*] ⁽⁴⁾[infektion med *Perkinsus marinus*] i enlighet med villkor som är minst lika stränga som villkoren i artikel 66 eller i artikel 73.1 och 73.2 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 ^L och där, när det gäller vattenlevande djur, alla djur av ⁽³⁾arter som förtecknats för den eller de relevanta sjukdomarna

- i) förs in från ett annat land, ett annat territorium, en annan zon eller en annan anläggningskrets som har förklarats fritt/fri från samma sjukdom eller sjukdomar,
- ii) och där inga djur av de arterna har vaccinerats mot ⁽⁴⁾[den sjukdomen] ⁽⁴⁾[de sjukdomarna].]

^K Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

^L Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/689 av den 17 december 2019 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser om övervakning, utrotningsprogram och sjukdomsfri status för vissa förtecknade och nya sjukdomar (EUT L 174, 3.6.2020, s. 211).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MOL-HC

⁽⁴⁾⁽⁷⁾[II.2.4.2 Krav för ⁽³⁾arter som förtecknats för infektion med *Marteilia refringens*, infektion med *Bonamia exitiosa* eller infektion med *Bonamia ostreae*

De ⁽⁴⁾[vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I har erhållits från djur som] härrör från ⁽⁴⁾[ett land] ⁽⁴⁾[ett territorium] ⁽⁴⁾[en zon] ⁽⁴⁾[en anläggningskrets] som förklarats fritt/fri från ⁽⁴⁾[infektion med *Marteilia refringens*] ⁽⁴⁾[infektion med *Bonamia exitiosa*] ⁽⁴⁾[infektion med *Bonamia ostreae*] i enlighet med del II kapitel 4 i delegerad förordning (EU) 2020/689 och där, när det gäller vattenlevande djur, alla djur av ⁽³⁾arter som förtecknats för den eller de relevanta sjukdomarna

- förs in från ett annat land, ett annat territorium, en annan zon eller en annan anläggningskrets som har förklarats fritt/fri från samma sjukdom eller sjukdomar,
- och där inga djur av de arterna har vaccinerats mot ⁽⁴⁾[den sjukdomen] ⁽⁴⁾[de sjukdomarna].]

⁽⁴⁾⁽⁸⁾[II.2.4.3 Krav för ⁽⁹⁾arter som är mottagliga för infektion med herpesvirus OsHV-1 μvar

De ⁽⁴⁾[vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I har erhållits från djur som] härrör från ⁽⁴⁾[ett land] ⁽⁴⁾[ett territorium] ⁽⁴⁾[en zon] ⁽⁴⁾[en anläggningskrets] som uppfyller de hälsogarantier vad gäller OsHV-1 μvar som är nödvändiga för att följa de nationella åtgärder som tillämpas i destinationsmedlemsstaten i enlighet med artikel 175 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och medlemsstaten eller en del av medlemsstaten förtecknas för den eller de sjukdomarna i ⁽⁴⁾[bilaga I] ⁽⁴⁾[bilaga II] till kommissionens genomförandebeslut (EU) 2021/260 ^M.]

eller ⁽⁴⁾⁽⁶⁾[II.2.4 Särskilda hälsokrav

De ⁽⁴⁾[vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I har erhållits från djur som] är avsedda för en livsmedelsanläggning för sjukdomsbekämpning hos vattenlevande djur som godkänts i enlighet med artikel 11 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/691 ^N och där de ska bearbetas för att användas som livsmedel.]

^M Kommissionens genomförandebeslut (EU) 2021/260 av den 11 februari 2021 om godkännande av nationella åtgärder för att begränsa effekterna av vissa sjukdomar hos vattenlevande djur i enlighet med artikel 226.3 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 och om upphävande av kommissionens beslut 2010/221/EU (EUT L 59, 19.2.2021, s. 1).

^N Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/691 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för vattenbruksanläggningar och transportörer av vattenlevande djur (EUT L 174, 3.6.2020, s. 345).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MOL-HC

| | |
|--|---|
| | <p>II.2.5 Enligt min kännedom, och enligt uppgifter från aktören, ⁽⁴⁾[härrör de vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I] ⁽⁴⁾[har de produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I erhållits från djur som härrör] från ⁽⁴⁾[en anläggning] ⁽⁴⁾[en livsmiljö]</p> <p>i) där det inte har förekommit någon onormal dödlighet utan fastställd orsak, och</p> <p>ii) där de inte har varit i kontakt med vattenlevande djur av ⁽³⁾förtecknade arter som inte uppfyllde de krav som avses i punkt II.2.1.</p> <p>II.2.6 Transportkrav</p> <p>Åtgärder har vidtagits för att transportera de vattenlevande djur som avses i fält I.27 i del I i enlighet med kraven i artiklarna 167 och 168 i delegerad förordning (EU) 2020/692, särskilt följande:</p> <p>II.2.6.1 Vid transport i vatten byts inte vattnet ut i ett tredjeland eller territorium eller en zon eller anläggningskrets som inte har förtecknats för införsel av den specifika arten och kategorin av vattenlevande djur till unionen.</p> <p>II.2.6.2 Djuren transporteras inte under förhållanden som äventyrar deras hälsostatus, och särskilt följande gäller:</p> <p>i) Vid transport i vatten ändras inte djurens hälsostatus.</p> <p>ii) Transportmedlet och behållarna har utformats på ett sådant sätt att de vattenlevande djurens hälsostatus inte äventyras under transporten.</p> <p>iii) ⁽⁴⁾[Behållaren] ⁽⁴⁾[Brunnbåten] har ⁽⁴⁾[inte tidigare använts] ⁽⁴⁾[rengjorts och desinficerats i enlighet med ett protokoll och med produkter som godkänts av den behöriga myndigheten i ⁽⁴⁾[ursprungstredjelandet] ⁽⁴⁾[ursprungsterritoriet] före lastning för avsändande till unionen].</p> <p>II.2.6.3 Djuren i sändningen har från lastningen på ursprungsanläggningen fram till ankomsten till unionen inte transporterats i samma vatten eller ⁽⁴⁾[behållare] ⁽⁴⁾[brunnbåt] som vattenlevande djur med lägre hälsostatus eller djur som inte är avsedda för införsel till unionen.</p> <p>II.2.6.4 Om vattenbyte måste göras i ⁽⁴⁾[ett land] ⁽⁴⁾[ett territorium] ⁽⁴⁾[en zon] ⁽⁴⁾[en anläggningskrets] som har förtecknats för införsel av den specifika arten och kategorin av vattenlevande djur till unionen görs vattenbytet bara ⁽⁴⁾[på de platser som godkänts av den behöriga myndigheten i det ⁽⁴⁾[tredjeland] ⁽⁴⁾[territorium] där vattenbytet äger rum (vid transport på land)] ⁽⁴⁾[på ett avstånd av minst 10 km från alla vattenbruksanläggningar som är belägna längs sträckan från ursprungsplatsen till destinationen i unionen (vid transport med brunnbåt)].</p> |
|--|---|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MOL-HC

II.2.7 Märkningskrav

Åtgärder har vidtagits för att identifiera och märka ⁽⁴⁾[transportmedlet] ⁽⁴⁾[behållarna] i enlighet med artikel 169 i delegerad förordning (EU) 2020/692, särskilt följande:

II.2.7.1 Sändningen identifieras genom ⁽⁴⁾[en läslig och synlig etikett på behållarens utsida] ⁽⁴⁾[information i fartygsmanifestet vid transport med brunnbåt] som tydligt kopplar samman sändningen med detta kombinerade djurhälsointyg/officiala intyg.

⁽⁴⁾[II.2.7.2 När det gäller vattenlevande djur innehåller den läsbara och synliga etikett som avses i punkt II.2.7.1 följande uppgifter:

- a) Antalet behållare i sändningen.
- b) Namn på de arter som finns i varje behållare.
- c) Antalet djur av varje art i varje behållare.
- d) Uppgiften ”Levande blötdjur avsedda att användas som livsmedel i Europeiska unionen.”]

⁽⁴⁾[II.2.7.3 När det gäller produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur innehåller den läsbara och synliga etikett som avses i punkt II.2.7.1 åtminstone följande uppgift:

”Blötdjur avsedda att användas som livsmedel efter vidare bearbetning i Europeiska unionen.”]

II.2.8 Det kombinerade djurhälsointygets/officiala intygets giltighetstid

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiala intyg är giltigt i tio dagar från dagen för utfärdandet. Vid transport av vattenlevande djur på vattenvägar eller till havs får denna period på 10 dagar förlängas med restiden på vattenvägar eller till havs.

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av levande musslor och produkter av animaliskt ursprung från dessa djur avsedda att användas som livsmedel, även när unionen inte är slutdestination för sådana musslor och produkter från dessa djur.

Med vattenlevande djur avses djur enligt definitionen i artikel 4.3 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429. Med vattenbruksdjur avses vattenlevande djur som är föremål för vattenbruk enligt definitionen i artikel 4.7 i förordning (EU) 2016/429.

Alla vattenlevande djur och produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som omfattas av punkt II.2.4 i detta intyg ska härröra från ett land, ett territorium, en zon eller en anläggningskrets som anges i kolumn 2 i tabellen i del I i bilaga XXI till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MOL-HC

Punkt II.2.4 i detta intyg **gäller inte** för följande vattenlevande djur, som därför kan härröra från ett land eller en region som förtecknas i bilaga VIII till genomförandeförordning (EU) 2021/405:

- a) Blötdjur som är förpackade och märkta för att användas som livsmedel i enlighet med de särskilda kraven för de djuren i förordning (EG) nr 853/2004 och som inte längre kan överleva som levande djur om de återförs till vattenmiljön.
- b) Blötdjur som är avsedda att användas som livsmedel utan vidare bearbetning, förutsatt att de är förpackade för detaljhandelsförsäljning i enlighet med kraven för sådana förpackningar i förordning (EG) nr 853/2004.
- c) Blötdjur som är förpackade och märkta för att användas som livsmedel i enlighet med de särskilda kraven för de djuren i förordning (EG) nr 853/2004 och som är avsedda för vidare bearbetning utan tillfällig lagring på bearbetningsplatsen.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

Fält I.8: Ursprungsregion: ange produktionsområdet och dess klassificering vid tidpunkten för upptagning.

Del II:

- (1) Del II.1 gäller inte länder där det tillämpas särskilda krav för utfärdande av folkhälsointyg som fastställts i likvärdighetsavtal eller annan unionslagstiftning.
- (2) Del II.2 gäller inte och bör strykas när sändningen består av a) andra djurarter än de som förtecknas i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882^o, eller b) vilda vattenlevande djur och produkter av animaliskt ursprung från dessa vilda vattenlevande djur som landas från fiskefartyg för att direkt användas som livsmedel, eller c) produkter av animaliskt ursprung från vattenlevande djur annat än levande vattenlevande djur som förs in till unionen för att direkt användas som livsmedel.
- (3) Djurarter som förtecknas i kolumnerna 3 och 4 i tabellen i bilagan till genomförandeförordning (EU) 2018/1882. Djurarter som förtecknas i kolumn 4 ska bara anses vara vektorer enligt villkoren i artikel 171 i delegerad förordning (EU) 2020/692.
- (4) Stryk det som inte är tillämpligt. Det är inte tillåtet att stryka punkt II.2.4.1 om sändningen innehåller arter som förtecknats för infektion med *Mikrocytos mackini* eller infektion med *Perkinsus marinus*, utom under de omständigheter som avses i fotnot (6).
- (5) Tredjelandets, territoriets, zonens eller anläggningskretsens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XXI till genomförandeförordning (EU) 2021/404.

o

Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1882 av den 3 december 2018 om tillämpningen av vissa bestämmelser om förebyggande och bekämpning av sjukdom för kategorier av förtecknade sjukdomar och om fastställande av en förteckning över djurarter och grupper av djurarter som utgör en betydande risk för spridning av dessa förtecknade sjukdomar (EUT L 308, 4.12.2018, s. 21).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga MOL-HC

| | |
|--|--|
| | <p>(6) Punkterna II.2.3.1, II.2.3.2 och II.2.4 gäller inte och bör strykas när sändningen endast innehåller följande vattenlevande djur:</p> <p>a) Blötdjur som är förpackade och märkta för att användas som livsmedel i enlighet med de särskilda kraven för de djuren i förordning (EG) nr 853/2004 och som inte längre kan överleva som levande djur om de återförs till vattenmiljön.</p> <p>b) Blötdjur som är avsedda att användas som livsmedel utan vidare bearbetning, förutsatt att de är förpackade för detaljhandelsförsäljning i enlighet med kraven för sådana förpackningar i förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>c) Blötdjur som är förpackade och märkta för att användas som livsmedel i enlighet med de särskilda kraven för de djuren i förordning (EG) nr 853/2004 och som är avsedda för vidare bearbetning utan tillfällig lagring på bearbetningsplatsen.</p> <p>(7) Endast tillämpligt när destinationsmedlemsstaten, destinationszonen eller destinationsanläggningskretsen i unionen antingen har sjukdomsfri status vad gäller en sjukdom i kategori C enligt definitionen i artikel 1.3 i genomförandeförordning (EU) 2018/1882 eller omfattas av ett valbart utrotningsprogram som inrättats i enlighet med artikel 31.2 i förordning (EU) 2016/429, annars stryk.</p> <p>(8) Tillämpligt när destinationsmedlemsstaten i unionen, eller en del av destinationsmedlemsstaten, har godkända nationella åtgärder för en specifik sjukdom enligt förteckningen i bilaga I eller II till kommissionens genomförandebeslut (EU) 2021/260, annars stryk.</p> <p>(9) Mottagliga djurarter enligt kolumn 2 i tabellen i bilaga III till genomförandebeslut (EU) 2021/260.</p> <p>(10) Ska undertecknas av</p> <p>— en officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg inte har strukits,</p> <p>— en intygsgivare eller officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg har strukits.</p> |
| | <p>[Officiell veterinär]⁽⁴⁾⁽¹⁰⁾/[Intygsgivare]⁽⁴⁾⁽¹⁰⁾</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 32

Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av bearbetade musslor av arten *Acanthocardia tuberculatum* avsedda att användas som livsmedel (förlaga MOL-AT)

I egenskap av intygsgivare intygar jag att de bearbetade musslor av arten *Acanthocardia tuberculatum* som omfattas av det officiella intyget med referensnummer (*)
 uppfyller följande krav:

- (1) De har tagits upp i produktionsområden som tydligt identifieras, klassificeras och övervakas av de behöriga myndigheterna i enlighet med artiklarna 52 och 59 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^A och där halten paralytiskt skaldjursgift (PSP) är lägre än 300 µg för 100 g.
- (2) De har transporterats direkt till följande anläggning i containrar eller fordon som förseglats av den behöriga myndigheten:

 (namn och officiellt godkännandenummer för den anläggning som godkänts särskilt av den behöriga myndigheten för att utföra behandlingen)
- (3) De har under transporten till denna anläggning åtföljts av ett dokument som utfärdats av de behöriga myndigheter som godkänt transporten och som styrker produktens typ och kvantitet, det ursprungliga produktionsområdet och den mottagande anläggningen.
- (4) De har genomgått den värmebehandling som beskrivs i bilagan till kommissionens beslut 96/77/EG ^B.
- (5) Efter värmebehandling innehåller de inte paralytiskt skaldjursgift (PSP) i halter över 80 µg per 100 g enligt en officiell unionsmetod, vilket framgår av den eller de bifogade analysrapporterna för det test som utförts på varje parti som ingår i den sändning som omfattas av detta intyg.

^A Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^B Kommissionens beslut 96/77/EG av den 18 januari 1996 om fastställandet av villkor för skörd och förädling av vissa tvåskaliga blötdjur som härstammar från områden där halterna av paralyserande toxiner överskrider de nivåer som fastställs i rådets direktiv 91/492/EEG (EGT L 15, 20.1.1996, s. 46).

▼ M5

I egenskap av intygsgivare intygar jag att de behöriga myndigheterna har verifierat att de egna kontroller som genomförs i den anläggning som avses i punkt 2 särskilt tillämpas på den värmebehandling som avses i punkt 4.

I egenskap av intygsgivare intygar jag att jag är förtrogen med kraven i beslut 96/77/EG och att den eller de bifogade analysrapporterna avser det test som utförts på produkterna efter bearbetning.

(*) Ange numret på det MOL-HC-intyg som åtföljer de bearbetade musslorna av arten *Acanthocardia tuberculatum*.

| | |
|---------------------|----------------------|
| Intygsgivare | |
| Namn (med versaler) | |
| Datum | Titel och befattning |
| Stämpel | Underskrift |

▼ M5

KAPITEL 33

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av obehandlad mjölk avsedd att användas som livsmedel (förlaga MILK-RM)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|---|---|---|----------------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandnr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandnr Adress Land ISO-kod | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| | I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst | | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden I.23 | | | |

▼ **M5**

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------|----------------------------------|-------------------------|---|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |
| Slutkonsument | | | | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MILK-RM

| | II. Hälsoinformation | |
|---------------|---|---------------------|
| | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för den obehandlade mjölken] | |
| | <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att den obehandlade mjölk som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Den obehandlade mjölken kommer från anläggningar som registrerats i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004 och kontrollerats i enlighet med artiklarna 49 och 50 i genomförandeförordning (EU) 2019/627.</p> <p>b) Den obehandlade mjölken har producerats, uppsamlats, nedkylts, lagrats och transporterats i enlighet med hygienvillkoren i avsnitt IX kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>c) Den obehandlade mjölken uppfyller kriterierna för antal bakterier och somatiskt celltal i avsnitt IX kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>d) Den obehandlade mjölken kommer från djur som tillhör besättningar som är fria från eller officiellt fria från brucellos och tuberkulos.</p> <p>e) De garantier för rests substanser i obehandlad mjölk som anges i de kontrollplaner för undersökning av rests substanser och ämnen som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^D är uppfyllda, och mjölk förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^E för det berörda ursprungslandet.</p> | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MILK-RM

f) Den obehandlade mjölken överskrider inte gränsvärdena för högsta tillåtna resthalter av antibakteriella veterinärmedicinska läkemedel i bilagan till kommissionens förordning (EU) nr 37/2010^F enligt de undersökningar av resthalter av antibakteriella läkemedel som livsmedelsföretagaren genomfört i enlighet med kraven i avsnitt IX kapitel I del III punkt 4 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.

g) Den obehandlade mjölken har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005^G och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006^H inte överskrids.

II.2 Djurhälsointyg [stryk om den obehandlade mjölken härrör från hovdjur, harar och kaniner (Leporidae) eller andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur]

Den **obehandlade mjölk** som beskrivs i del I uppfyller följande krav:

II.2.1 Den obehandlade mjölken har erhållits i en eller flera **zoner** med koden/koderna⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av obehandlad mjölk och förtecknade i del I i bilaga XVII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404^I, och där det inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 12 månaderna omedelbart före dagen för mjölkning, och där under samma period ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts.

II.2.2 Den obehandlade mjölken har erhållits från **djur** av arten [Bos Taurus]⁽¹⁾ [Ovis aries]⁽¹⁾ [Capra hircus]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis]⁽¹⁾ [Camelus dromedarius]⁽¹⁾ som sedan födseln eller i minst tre månader före dagen för mjölkning har vistats i den eller de zoner som anges i punkt II.2.1.

^F Kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 av den 22 december 2009 om farmakologiskt aktiva substanser och deras klassificering med avseende på MRL-värden i animaliska livsmedel (EUT L 15, 20.1.2010, s. 1).

^G Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^H Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^I Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MILK-RM

| | |
|--|---|
| | <p>II.2.3 Den obehandlade mjölken har erhållits från djur som kommer från anläggningar</p> <p>a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^J,</p> <p>b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>c) som vid tidpunkten för mjölkning inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av obehandlad mjölk, även när unionen inte är slutdestination för sådan obehandlad mjölk.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.11: Ange den avsändande anläggningens namn, adress och godkännandenummer.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar, containrar eller vägfordon), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen.</p> <p>Fält I.19: För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur, t.ex. 04.01, 04.02 eller 04.03.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: Tillverkningsanläggning: ange godkännandenummer för den eller de produktionsanläggningar, den uppsamlingscentral eller den standardiseringscentral som godkänts för export till Europeiska unionen.</p> |
|--|---|

J

Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga MILK-RM

| | | |
|--|---|--|
| | Del II: ⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt. ⁽²⁾ Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404. ⁽³⁾ Ska undertecknas av – en officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg inte har strukits, – en intygsgivare eller officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg har strukits. | |
| | [Officiell veterinär]⁽¹⁾⁽³⁾/[Intygsgivare]⁽¹⁾⁽³⁾ Namn (med versaler) Datum Titel och befattning Stämpel Underskrift | |

▼ M5

KAPITEL 34

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av mjölkprodukter som är avsedda att användas som livsmedel och som framställts av obehandlad mjölk eller som inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling (förlaga MILK-RMP/NT)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|----------------------------------|--|---|---|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 | Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 | Intygets referens |
| | | ISO-kod | I.3 | Central behörig myndighet |
| | | | I.4 | Lokal behörig myndighet |
| | I.5 | Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 | Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land |
| | | ISO-kod | | ISO-kod |
| | I.7 | Ursprungsland | I.9 | Destinationsland |
| | | ISO-kod | | ISO-kod |
| | I.8 | Ursprungsregion | I.10 | Destinationsregion |
| | | Kod | | Kod |
| | I.11 | Avsändningsort Namn Adress Land | I.12 | Destinationsort Namn Adress Land |
| | Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod | | Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod | |
| I.13 | Lastningsort | I.14 | Datum och tidpunkt för avresa | |
| I.15 | Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 | Gränskontrollstation för införsel | |
| | | I.17 | Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument | |
| | | | Kod ISO-kod | |
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyl | |
| | | | <input type="checkbox"/> Frys | |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| I.21 | <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland | I.22 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | |
| | ISO-kod | I.23 | | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 | Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
|---|----------------------------------|-------------------------|--|-----------|---------------------------------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga MILK-RMP/NT

| Del II: Intyg | II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|---------------|----------------------|--|---------------------|
| | | <p>II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för mjölkprodukterna]</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att den mjölkprodukt som framställts av obehandlad mjölk och som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Mjölkprodukten har framställts av obehandlad mjölk som</p> <p>i) kommer från anläggningar som registrerats i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004 och kontrollerats i enlighet med artiklarna 49 och 50 i genomförandeförordning (EU) 2019/627,</p> <p>ii) producerats, uppsamlats, nedkylts, lagrats och transporterats i enlighet med hygienvillkoren i avsnitt IX kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>iii) uppfyller kriterierna för antal bakterier och somatiskt celltal i avsnitt IX kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>iv) kommer från djur som tillhör besättningar som är fria från eller officiellt fria från brucellos och tuberkulos,</p> <p>v) uppfyller de garantier för rests substanser i obehandlad mjölk som anges i de kontrollplaner för undersökning av rests substanser och ämnen som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^D, och mjölk förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^E för det berörda ursprungslandet,</p> | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ M5

LAND

Intygsläsa MILK-RMP/NT

| | |
|--|--|
| | <p>vi) inte överskrider gränsvärdena för högsta tillåtna resthalter av antibakteriella veterinärmedicinska läkemedel i bilagan till kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 ^F enligt de undersökningar av resthalter av antibakteriella läkemedel som livsmedelsföretagaren genomfört i enlighet med kraven i avsnitt IX kapitel I del III punkt 4 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>vii) har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^G och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^H inte överskrids.</p> <p>b) Mjölksprodukten kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (färoanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>c) Mjölksprodukten har erhållits från obehandlad mjölk som inte har värmebehandlats eller genomgått någon fysikalisk eller kemisk behandling under tillverkningsprocessen som skulle minska särskilda risker, inkl. pastörisering.</p> <p>d) Mjölksprodukten har emballerats, förpackats och märkts i enlighet med avsnitt IX kapitlen III och IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>e) Mjölksprodukten uppfyller de relevanta mikrobiologiska kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^I.</p> <p>f) Den mjölkprodukt som beskrivs i del I har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i förordning (EG) nr 396/2005 och gränsvärdena för främmande ämnen i förordning (EG) nr 1881/2006 inte överskrids.</p> <p>II.2 Djurhälsointyg [stryk om mjölkprodukterna härrör från hovdjur, harar och kaniner (Leporidae) eller andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur]</p> <p>De mjölkprodukter som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Mjölkprodukterna härrör från en eller flera zoner med koden/koderna⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av obehandlad mjölk och förtecknade i del I i bilaga XVII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^J, och där det inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 12 månaderna omedelbart före dagen för mjölkning, och där under samma period ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts.</p> |
|--|--|

^F Kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 av den 22 december 2009 om farmakologiskt aktiva substanser och deras klassificering med avseende på MRL-värden i animaliska livsmedel (EUT L 15, 20.1.2010, s. 1).

^G Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^H Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^J Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygslöslaga MILK-RMP/NT

| | |
|--|--|
| | <p>II.2.2 Mjölklroduklerna har framställt av obehandlad mjölk som erhållits i</p> <p>(1) antingen [den zon som anges i punkt II.2.1.]</p> <p>(1) eller [en eller flera zoner med koden/koderna⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av obehandlad mjölk och förtecknade i del I i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.]</p> <p>(1) eller [en medlemsstat.]</p> <p>II.2.3 Mjölklroduklerna har framställt av obehandlad mjölk som erhållits från djur av arten [Bos Taurus]⁽¹⁾ [Ovis aries]⁽¹⁾ [Capra hircus]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis]⁽¹⁾ [Camelus dromedarius]⁽¹⁾ som sedan födseln eller i minst tre månader före dagen för mjölkning har vistats i den eller de zoner som anges i punkt II.2.1.</p> <p>II.2.4 Mjölklroduklerna har framställt av obehandlad mjölk som erhållits från djur som hålls på anläggningar</p> <p>a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^K,</p> <p>b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,</p> <p>c) som vid tidpunkten för mjölkning inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>Anmärklningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av mjölkprodukter (enligt definitionen i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004) som är avsedda att användas som livsmedel och som framställt av obehandlad mjölk eller som inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling vad gäller mul- och klövsjuka i enlighet med bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 och inte heller pastöriseras, även när unionen inte är slutdestination för sådana mjölkprodukter.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> |
|--|--|

^K Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga MILK-RMP/NT

| | |
|--|--|
| <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.11: Ange den avsändande anläggningens namn, adress och godkännandenummer.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar, containrar eller vägfordon), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid transport i containrar anges registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.19. Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen.</p> <p>Fält I.19: För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingsnummer.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur, t.ex. 04.01, 04.02, 04.03, 04.04, 04.05, 04.06, 17.02, 21.05, 22.02, 35.01, 35.02 eller 35.04.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: Tillverkningsanläggning: ange godkännandenummer för den eller de produktionsanläggningar, den uppsamlingscentral eller den standardiseringscentral som godkänts för export till Europeiska unionen.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(3) Ska undertecknas av</p> <p>– en officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg inte har strukits,</p> <p>– en intygsgivare eller officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg har strukits.</p> | <p>[Officiell veterinär]⁽¹⁾⁽³⁾/[Intygsgivare]⁽¹⁾⁽³⁾</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |
|--|--|

▼ M5

KAPITEL 35

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av mjölkprodukter som är avsedda att användas som livsmedel och som måste pastöriseras (förlaga DAIRY-PRODUCTS-PT)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | |
|---|---|--|--------------------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandnr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandnr Adress Land ISO-kod | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | | <input type="checkbox"/> Fryst | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för | | | | |
| <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 | Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
|---|----------------------------------|-------------------------|--|-----------|---------------------------------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygspörlaga DAIRY-PRODUCTS-PT

| | II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|---------------|--|------------------------|---------------------|
| Del II: Intyg | <p>II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för mjölkprodukterna]</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att den mjölkprodukt som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Mjölkprodukten har framställts av obehandlad mjölk som</p> <p>i) kommer från anläggningar som registrerats i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004 och kontrollerats i enlighet med artiklarna 49 och 50 i genomförandeförordning (EU) 2019/627,</p> <p>ii) producerats, uppsamlats, nedkylts, lagrats och transporterats i enlighet med hygienvillkoren i avsnitt IX kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>iii) uppfyller kriterierna för antal bakterier och somatiskt celltal i avsnitt IX kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>iv) uppfyller de garantier för rests substanser i obehandlad mjölk som anges i de kontrollplaner för undersökning av rests substanser och ämnen som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^D, och mjölk förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^E för det berörda ursprungslandet,</p> | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga DAIRY-PRODUCTS-PT

| | |
|--|--|
| | <p>v) inte överskrider gränsvärdena för högsta tillåtna resthalter av antibakteriella veterinärmedicinska läkemedel i bilagan till kommissionens förordning (EU) nr 37/2010^F enligt de undersökningar av resthalter av antibakteriella läkemedel som livsmedelsföretagaren genomfört i enlighet med kraven i avsnitt IX kapitel I del III punkt 4 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>vi) som har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005^G och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006^H inte överskrids.</p> <p>vii) inte har erhållits från djur som uppvisar en positiv reaktion på tuberkulos- eller brucellostest.</p> <p>b) Mjölksprodukten kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>c) Mjölksprodukten har bearbetats, lagrats, emballerats, förpackats och transporterats i enlighet med de relevanta hygienvillkoren i bilaga II till förordning (EG) nr 852/2004 och i avsnitt IX kapitel II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>d) Mjölksprodukten uppfyller de relevanta kriterierna i avsnitt IX kapitel II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och de relevanta mikrobiologiska kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005^I.</p> <p>e) Mjölksprodukten har genomgått, eller har framställts av obehandlad mjölk som har genomgått, en behandling som omfattar en enda värmebehandling med en uppvärmningseffekt som minst motsvarar den som uppnås genom pastörisering vid minst 72 °C i 15 sekunder och som, i förekommande fall, är tillräcklig för att säkerställa negativ reaktion vid ett test för alkalisk fosfatas omedelbart efter värmebehandlingen.</p> <p>f) Mjölksprodukten har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i förordning (EG) nr 396/2005 och gränsvärdena för främmande ämnen i förordning (EG) nr 1881/2006 inte överskrids.</p> |
|--|--|

^F Kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 av den 22 december 2009 om farmakologiskt aktiva substanser och deras klassificering med avseende på MRL-värden i animaliska livsmedel (EUT L 15, 20.1.2010, s. 1).

^G Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^H Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga DAIRY-PRODUCTS-PT

II.2 Djurhälsointyg [stryk om mjölkprodukterna härrör från hovdjur, harar och kaniner (Leporidae) eller andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur]

De **mjölkprodukter** som beskrivs i del I uppfyller följande krav:

II.2.1 Mjölkprodukterna härrör från en eller flera **zoner** med koden/koderna⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av obehandlad mjölk och förtecknade i del 1 i bilaga XVII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^J, och där det inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 12 månaderna omedelbart före dagen för mjölkning, och där under samma period ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts.

II.2.2 Mjölkprodukterna har framställts av obehandlad mjölk som erhållits i

(1) antingen [den zon som anges i punkt II.2.1.]

(1) eller [en eller flera zoner med koden/koderna⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknade i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av obehandlad mjölk.]

(1) eller [en medlemsstat.]

II.2.3 Mjölkprodukterna har framställts av obehandlad mjölk som erhållits från **djur** av arten [Bos Taurus]⁽¹⁾ [Ovis aries]⁽¹⁾ [Capra hircus]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis]⁽¹⁾ [Camelus dromedarius]⁽¹⁾ som sedan födseln eller i minst tre månader före dagen för mjölkning har vistats i den eller de zoner som anges i punkt II.2.1.

II.2.4 Mjölkprodukterna har framställts av obehandlad mjölk som erhållits från djur som hålls på **anläggningar**

- a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^K,
- b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar,
- c) som vid tidpunkten för mjölkning inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.

^J Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

^K Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga DAIRY-PRODUCTS-PT

| | |
|--|---|
| | <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av mjölkprodukter (enligt definitionen i förordning (EG) nr 853/2004) som förs in från de zoner som förtecknas i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av obehandlad mjölk och som därmed inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling vad gäller mul- och klövsjuka, men som måste pastöriseras eftersom de har framställts av obehandlad mjölk som erhållits i anläggningar som inte är officiellt fria från tuberkulos eller brucellos, även när unionen inte är slutdestination för sådana mjölkprodukter.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.11: Ange den avsändande anläggningens namn, adress och godkännandennummer.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar, containrar eller vägfordon), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid transport i containrar anges registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.19. Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen.</p> <p>Fält I.19: För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingsnummer.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur, t.ex. 04.01, 04.02, 04.03, 04.04, 04.05, 04.06, 15.17, 17.02, 19.01, 21.05, 21.06, 22.02, 28.35, 35.01, 35.02 eller 35.04.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: Tillverkningsanläggning: ange godkännandennummer för den eller de anläggningar där mjölkprodukten behandlats eller bearbetats och som godkänts för export till Europeiska unionen.</p> |
|--|---|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga DAIRY-PRODUCTS-PT

| | | |
|--|--|--|
| | <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>⁽²⁾ Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>⁽³⁾ Ska undertecknas av</p> <p>– en officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg inte har strukits,</p> <p>– en intygsgivare eller officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg har strukits.</p> | |
| | <p>[Officiell veterinär]⁽¹⁾⁽³⁾/[Intygsgivare]⁽¹⁾⁽³⁾</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> | |
| | | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 36

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av mjölkprodukter som är avsedda att användas som livsmedel och som måste genomgå en annan särskild riskreducerande behandling än pastörisering (förlaga DAIRY-PRODUCTS-ST)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | |
|--|---|--|----------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | |
| I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyl <input type="checkbox"/> Frys | | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| I.21 <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden I.23 | | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 | Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
|---|----------------------------------|-------------------------|--|-----------|---------------------------------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsläpplaga DAIRY-PRODUCTS-ST

| Del II: Intyg | II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|---------------|--|------------------------|---------------------|
| | <p>II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för mjölkprodukterna]</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att den mjölkprodukt som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Mjölkprodukten har framställts av obehandlad mjölk som</p> <p>i) kommer från anläggningar som registrerats i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004 och kontrollerats i enlighet med artiklarna 49 och 50 i genomförandeförordning (EU) 2019/627,</p> <p>ii) producerats, uppsamlats, nedkylts, lagrats och transporterats i enlighet med hygienvillkoren i avsnitt IX kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>iii) uppfyller kriterierna för antal bakterier och somatiskt celltal i avsnitt IX kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>iv) inte har erhållits från djur som uppvisar en positiv reaktion på tuberkulos- eller brucellostest,</p> <p>v) uppfyller de garantier för rests substanser i obehandlad mjölk som anges i de kontrollplaner för undersökning av rests substanser och ämnen som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^D, och mjölk förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^E för det berörda ursprungslandet,</p> | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga DAIRY-PRODUCTS-ST

| | |
|--|--|
| | <p>vi) inte överskrider gränsvärdena för högsta tillåtna resthalter av antibakteriella veterinärmedicinska läkemedel i bilagan till kommissionens förordning (EU) nr 37/2010^F enligt de undersökningar av resthalter av antibakteriella läkemedel som livsmedelsföretagaren genomfört i enlighet med kraven i avsnitt IX kapitel I del III punkt 4 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>vii) har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005^G och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006^H inte överskrids.</p> <p>b) Mjölksprodukten kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>c) Mjölksprodukten har bearbetats, lagrats, emballerats, förpackats och transporterats i enlighet med de relevanta hygienvillkoren i bilaga II till förordning (EG) nr 852/2004 och i avsnitt IX kapitel II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>d) Mjölksprodukten uppfyller de relevanta kriterierna i avsnitt IX kapitel II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och de relevanta mikrobiologiska kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005^I.</p> <p>e) Mjölksprodukten har genomgått, eller har framställts av obehandlad mjölk som har genomgått, en värmebehandling enligt punkt II.2.2 som, i förekommande fall, är tillräcklig för att säkerställa negativ reaktion vid ett test för alkalisk fosfatas omedelbart efter värmebehandlingen.</p> <p>f) Den mjölksprodukt som beskrivs i del I har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i förordning (EG) nr 396/2005 och gränsvärdena för främmande ämnen i förordning (EG) nr 1881/2006 inte överskrids.</p> |
|--|--|

^F Kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 av den 22 december 2009 om farmakologiskt aktiva substanser och deras klassificering med avseende på MRL-värden i animaliska livsmedel (EUT L 15, 20.1.2010, s. 1).

^G Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^H Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga DAIRY-PRODUCTS-ST

II.2 Djurhälsointyg [stryk om mjölkprodukterna härrör från hovdjur, harar och kaniner (Leporidae) eller andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur]

De **mjölkprodukter** som beskrivs i del I uppfyller följande krav:

II.2.1 Mjölkprodukterna härrör från en eller flera **zoner** med koden/koderna⁽²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av mjölkprodukter som måste genomgå en särskild riskreducerande behandling, och dessa zoner är förtecknade i del 1 i bilaga XVIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^J.

(1) antingen

[II.2.2

Mjölkprodukterna har framställts av obehandlad mjölk som erhållits från **endast en djurart**, särskilt från **arten** [Bos Taurus]⁽¹⁾ [Ovis aries]⁽¹⁾ [Capra hircus]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis]⁽¹⁾ [Camelus dromedarius]⁽¹⁾, och den obehandlade mjölk som använts vid bearbetningen av mjölkprodukterna har genomgått

(1) antingen [sterilisering till ett F₀-värde på minst 3.]

(1) eller [UHT-behandling (ultrahög temperatur) vid minst 135 °C kombinerad med en lämplig hålltid.]

(1) eller [lågpastörisering (HTST) i två omgångar vid 72 °C i 15 sekunder av mjölk med pH på minst 7,0, som i förekommande fall ger negativ reaktion vid ett test för alkalisk fosfatas omedelbart efter värmebehandlingen.]

(1) eller [lågpastörisering (HTST) av mjölk med pH under 7,0.]

(1) eller [HTST-behandling kombinerad med annan fysikalisk behandling genom

(1) antingen [i] sänkning av pH-värdet till under 6 i en timme.]

(1) eller [ii] ytterligare upphettning till minst 72 °C kombinerad med torkning.]]]

(1) eller [II.2.2] Mjölkprodukterna har framställts av en **blandning** av obehandlad mjölk som erhållits från **djurarterna** [Bos Taurus]⁽¹⁾ [Ovis aries]⁽¹⁾ [Capra hircus]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis]⁽¹⁾, och den obehandlad mjölk som använts vid bearbetningen av mjölkprodukterna har [före]⁽¹⁾ [efter]⁽¹⁾ blandningen genomgått

(1) antingen [sterilisering till ett F₀-värde på minst 3.]

(1) eller [UHT-behandling (ultrahög temperatur) vid minst 135 °C kombinerad med en lämplig hålltid.]

(1) eller [lågpastörisering (HTST) i två omgångar vid 72 °C i 15 sekunder av mjölk med pH på minst 7,0, som i förekommande fall ger negativ reaktion vid ett test för alkalisk fosfatas omedelbart efter värmebehandlingen.]

(1) eller [lågpastörisering (HTST) av mjölk med pH under 7,0.]

(1) eller [HTST-behandling kombinerad med annan fysikalisk behandling genom

(1) antingen [i] sänkning av pH-värdet till under 6 i en timme.]

(1) eller [ii] ytterligare upphettning till minst 72 °C kombinerad med torkning.]]]

^J Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).



M5

LAND

Intygsförlaga DAIRY-PRODUCTS-ST

| | |
|--|--|
| | <p>(1) eller [II.2.2Mjolkprodukterna har framställts av obehandlad mjölk som erhållits från endast en annan djurart än Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis eller Camelus dromedarius, och den obehandlade mjölk som använts vid bearbetningen av mjölkprodukterna har genomgått</p> <p>(1) antingen [sterilisering till ett F₀-värde på minst 3.](¹)</p> <p>(1) eller [UHT-behandling (ultrahög temperatur) vid minst 135 °C kombinerad med en lämplig hålltid.]]</p> <p>(1) eller [II.2.2Mjolkprodukterna har framställts av en blandning av obehandlad mjölk från olika djurarter och minst en av arterna är en annan djurart än Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis eller Camelus dromedarius, och den obehandlade mjölk som använts vid bearbetningen av mjölkprodukterna har genomgått</p> <p>(1) antingen [sterilisering till ett F₀-värde på minst 3.](¹)</p> <p>(1) eller [UHT-behandling (ultrahög temperatur) vid minst 135 °C kombinerad med en lämplig hålltid.]]</p> <p>II.2.3 Efter avslutad behandling enligt punkt II.2.2 har mjölkprodukterna tills de är förpackade hanteras på ett sätt som förhindrar all korskontaminering som skulle kunna medföra en djurhälsorisk.</p> <p>Anmärkingar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av mjölkprodukter (enligt definitionen i förordning (EG) nr 853/2004) som kommer från de zoner som förtecknas i bilaga XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och som därmed endast får föras in till unionen som mjölkprodukter om de har genomgått en särskild riskreducerande behandling vad gäller mul- och klövsjuka, även när unionen inte är slutdestination för sådana mjölkprodukter.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.11: Ange den avsändande anläggningens namn, adress och godkännandenummer.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsvagnar, containrar eller vägfordon), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid transport i containrar anges registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.19. Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen.</p> <p>Fält I.19: För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingsnummer.</p> |
|--|--|

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga DAIRY-PRODUCTS-ST

| | |
|---|---|
| Fält I.27: | Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur, t.ex. 04.01, 04.02, 04.03, 04.04, 04.05, 04.06, 15.17, 17.02, 19.01, 21.05, 21.06, 22.02, 28.35, 35.01, 35.02 eller 35.04. |
| Fält I.27: | Beskrivning av sändningen: Tillverkningsanläggning: ange godkännandenummer för den eller de anläggningar där mjölkprodukten behandlats eller bearbetats och som godkänts för export till Europeiska unionen. |
| Del II: | |
| (1) | Stryk det som inte är tillämpligt. |
| (2) | Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404. |
| (3) | Ska undertecknas av – en officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg inte har strukits, – en intygsgivare eller officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg har strukits. |
| [Officiell veterinär]⁽¹⁾⁽³⁾/[Intygsgivare]⁽¹⁾⁽³⁾ | |
| Namn (med versaler) | |
| Datum | Titel och befattning |
| Stämpel | Underskrift |

▼ M5

KAPITEL 37

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av råmjölk avsedd att användas som livsmedel (förlaga COLOSTRUM)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | | | | |
|----------------------------------|--|--|---|---|---|-----------------------|--|---|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 | Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 | Intygets referens | I.2a | Imsoc-referens | | |
| | | ISO-kod | I.3 | Central behörig myndighet | QR-kod | | | |
| | | | I.4 | Lokal behörig myndighet | | | | |
| | I.5 | Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 | Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | | | ISO-kod | |
| | | ISO-kod | I.9 | Destinationsland | | | ISO-kod | |
| | I.7 | Ursprungsland | ISO-kod | I.10 | Destinationsregion | | | Kod |
| | I.8 | Ursprungsregion | Kod | I.11 | Avsändningsort Namn Adress Land | I.12 | Destinationsort Namn Adress Land | Registrerings-/Godkännandenr ISO-kod |
| | | | | | Registrerings-/Godkännandenr | | | |
| | I.13 | Lastningsort | | I.14 | Datum och tidpunkt för avresa | | | |
| | I.15 | Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | | I.16 | Gränskontrollstation för införsel | | | |
| | | | I.17 | Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | | | |
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | | | | |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | | | | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | | | |
| I.21 | <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | I.22 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | | | |
| | | I.23 | | | | | | |

▼ **M5**

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|--|----------------------------------|-------------------------|---|--------------------------------------|--|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga COLOSTRUM

| Del II: Intyg | II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|---------------|---|------------------------|---------------------|
| | <p>II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för råmjölken]</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att den råmjölk⁽²⁾ som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Råmjölken</p> <p>i) kommer från anläggningar som registrerats i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004 och kontrollerats i enlighet med artiklarna 49 och 50 i genomförandeförordning (EU) 2019/627,</p> <p>ii) har producerats, uppsamlats, nedkylts, lagrats och transporterats i enlighet med hygienvillkoren i avsnitt IX kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>iii) kommer från djur som tillhör besättningar som är fria från eller officiellt fria från brucellos och tuberkulos,</p> <p>iv) överskrider inte gränsvärdena för högsta tillåtna resthalter av antibakteriella veterinärmedicinska läkemedel i bilagan till kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 ^D enligt de undersökningar av resthalter av antibakteriella läkemedel som livsmedelsföretagaren genomfört i enlighet med kraven i avsnitt IX kapitel I del III punkt 4 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>b) Råmjölken kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 av den 22 december 2009 om farmakologiskt aktiva substanser och deras klassificering med avseende på MRL-värden i animaliska livsmedel (EUT L 15, 20.1.2010, s. 1).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga COLOSTRUM |
|------|---|
| | <p>c) Råmjölken har hanterats, lagrats, emballerats, förpackats och märkts i enlighet med avsnitt IX kapitlet III och IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>d) Råmjölken uppfyller de relevanta kriterierna i avsnitt IX kapitel II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och de relevanta mikrobiologiska kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^E.</p> <p>e) Råmjölken uppfyller de garantier för rests substanser som anges i de kontrollplaner för undersökning av rests substanser och ämnen som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^F, och mjölk förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^G för det berörda ursprungslandet.</p> <p>f) Råmjölken har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^H och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^I inte överskrids.</p> <p>II.2 Djurhälsointyg [stryk om råmjölken härrör från hovdjur, harar och kaniner (Leporidae) eller andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur]</p> <p>Den råmjölk⁽²⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Råmjölken har erhållits i en eller flera zoner med koden/koderna⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av råmjölk och förtecknade i del 1 i bilaga XVII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^J, och där det inte har rapporterats några fall av mul- och klövsvjuka och infektion med boskapspestvirus under de 12 månaderna omedelbart före den dag då råmjölken erhöles, och där under samma period ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts.</p> <p>II.2.2 Råmjölken har erhållits från djur av arten [Bos Taurus]⁽¹⁾ [Ovis aries]⁽¹⁾ [Capra hircus]⁽¹⁾ [Bubalus bubalis]⁽¹⁾ [Camelus dromedarius]⁽¹⁾ som sedan födseln eller i minst tre månader före den dag då råmjölken erhöles har vistats i den eller de zoner som anges i punkt II.2.1.</p> |

^E Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^F Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^G Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^H Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^J Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga COLOSTRUM

| | |
|--|---|
| | <p>II.2.3 Råmjölken har erhållits från djur som kommer från anläggningar</p> <p>a) som har registrerats av och står under tillsyn av den behöriga myndigheten i tredjelandet eller territoriet och som har ett system för att föra och bevara journaler i enlighet med artikel 8 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^K,</p> <p>b) som får regelbundna djurhälsobesök av en veterinär i syfte att påvisa och informera om tecken som tyder på förekomst av sjukdomar, inkl. de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^L och nya sjukdomar,</p> <p>c) som vid den tidpunkt då råmjölken erhöles inte omfattades av nationella restriktioner av djurhälsoskäl, inkl. avseende de relevanta förtecknade sjukdomar som avses i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/692 och nya sjukdomar.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av råmjölk, även när unionen inte är slutdestination för sådan råmjölk.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.8: Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> |
|--|---|

^K Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

^L Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga COLOSTRUM

| | | |
|--|--|--|
| | <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Råmjölk enligt definitionen i avsnitt IX punkt 1 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Ska undertecknas av</p> <p>– en officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg inte har strukits,</p> <p>– en intygsgivare eller officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg har strukits.</p> | |
| | <p>[Officiell veterinär]⁽¹⁾⁽⁴⁾/[Intygsgivare]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> | |
| | | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |

▼ M5

KAPITEL 38

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av råmjölkbaserade produkter avsedda att användas som livsmedel (förlaga COLOSTRUM-BP)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | | | |
|----------------------------------|--|---|----------------------------------|---|--|----------------------------------|---------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 | Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 | Intygets referens | I.2a | Imsoc-referens | |
| | | ISO-kod | I.3 | Central behörig myndighet | QR-kod | | |
| | | | I.4 | Lokal behörig myndighet | | | |
| | I.5 | Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 | Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | | | |
| | | ISO-kod | | | | | ISO-kod |
| | I.7 | Ursprungsland | ISO-kod | I.9 | Destinationsland | ISO-kod | |
| | I.8 | Ursprungsregion | Kod | I.10 | Destinationsregion | Kod | |
| | I.11 | Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr | I.12 | Destinationsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr | ISO-kod |
| | | ISO-kod | | | | | ISO-kod |
| | I.13 | Lastningsort | | I.14 | Datum och tidpunkt för avresa | | |
| I.15 | Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | | I.16 | Gränskontrollstation för införsel | | | |
| | | | I.17 | Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | | |
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | | | |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | | | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | | |
| I.21 | <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland | ISO-kod | I.22 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | | | I.23 | | | | |

▼ M5

| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 | Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
|---|----------------------------------|-------------------------|--|-----------|---------------------------------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partnr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | Anläggningens/Centralens godkännande-eller registreringsnr | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga COLOSTRUM-BP

| Del II: Intyg | II. Hälsoinformation | | II.a | Intygets referens | II.b | Imsoc-referens |
|---------------|--|--|------|-------------------|------|----------------|
| | <p>II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för de råmjölksbaserade produkterna]</p> <p>Jag intygar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^C samt att de råmjölksbaserade produkter⁽²⁾ som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) De råmjölksbaserade produkterna har framställts av råmjölk som</p> <p>i) kommer från anläggningar som registrerats i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004 och kontrollerats i enlighet med artiklarna 49 och 50 i genomförandeförordning (EU) 2019/627,</p> <p>ii) producerats, uppsamlats, nedkylts, lagrats och transporterats i enlighet med hygienvillkoren i avsnitt IX kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>iii) kommer från djur som tillhör besättningar som är fria från eller officiellt fria från brucellos och tuberkulos,</p> <p>iv) uppfyller de garantier för rests substanser i råmjölk som anges i de kontrollplaner för undersökning av rests substanser och ämnen som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^D, och mjölk förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ^E för det berörda ursprungslandet,</p> | | | | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^D Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^E Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).



M5

LAND

Intygsförlaga COLOSTRUM-BP

| | |
|--|--|
| | <p>v) inte överskrider gränsvärdena för högsta tillåtna resthalter av antibakteriella veterinärmedicinska läkemedel i bilagan till kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 ^F enligt de undersökningar av resthalter av antibakteriella läkemedel som livsmedelsföretagaren genomfört i enlighet med kraven i avsnitt IX kapitel I del III punkt 4 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004,</p> <p>vi) har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^G och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^H inte överskrids.</p> <p>b) De råmjölkbaserade produkterna kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>c) De råmjölkbaserade produkterna har bearbetats, hanterats, lagrats, emballerats, förpackats och märkts i enlighet med avsnitt IX kapitlen III och IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>d) De råmjölkbaserade produkterna uppfyller de relevanta kriterierna i avsnitt IX kapitel II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och de relevanta mikrobiologiska kriterierna i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^I.</p> <p>e) De råmjölkbaserade produkter som beskrivs i del I har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i förordning (EG) nr 396/2005 och gränsvärdena för främmande ämnen i förordning (EG) nr 1881/2006 inte överskrids.</p> <p>II.2 Djurhälsointyg [stryk om de råmjölkbaserade produkterna härrör från hovdjur, harar och kaniner (Leporidae) eller andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur]</p> <p>De råmjölkbaserade produkter⁽²⁾ som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 De råmjölkbaserade produkterna härrör från en eller flera zoner med koden/koderna⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av råmjölkbaserade produkter och förtecknade i del 1 i bilaga XVII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^J, och där det inte har rapporterats några fall av mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under de 12 månaderna omedelbart före den dag då råmjölken erhöles, och där under samma period ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts.</p> |
|--|--|

^F Kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 av den 22 december 2009 om farmakologiskt aktiva substanser och deras klassificering med avseende på MRL-värden i animaliska livsmedel (EUT L 15, 20.1.2010, s. 1).

^G Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^H Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^I Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

^J Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga COLOSTRUM-BP

| | | |
|--|--|--|
| | <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Råmjölksbaserade produkter enligt definitionen i avsnitt IX punkt 2 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(4) Ska undertecknas av</p> <ul style="list-style-type: none"> – en officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg inte har strukits, – en intygsgivare eller officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg har strukits. | |
| | <p>[Officiell veterinär]⁽¹⁾⁽⁴⁾/[Intygsgivare]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> | |
| | | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> |



KAPITEL 39

FÖRLAGA TILL OFFICIELLT INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV KYLDA, FRYSTA ELLER BEREDDA GRODLÅR AVSEDDA ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL (FÖRLAGA FRG)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | |
|----------------------------------|---|--|----------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | |

▼ B

| | | | | |
|--|---|---|---|--|
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyl | <input type="checkbox"/> Fryst |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr | | | |
| | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för | | | |
| | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| I.21 | | I.22 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | |
| | | I.23 | | |
| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
| I.27 | Beskrivning av sändningen | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | Typ av förpackning | Nettovikt |
| | | Typ av behandling | Antal förpackningar | Partinr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | | Insamlingsdatum/ Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | |



| LAND | | Intygsförlaga FRG | |
|----------------------|--|--|---------------------|
| II. Hälsoinformation | | II.a Intygets referens | II.b Insoc-referens |
| Del II: Intyg | <p>II.1 Folkhälsointyg</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de godtlår som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Grodglåren kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004 och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>b) Grodglåren härrör från grodor som har avblodats och beretts i enlighet med kraven i avsnitt XI i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och i förekommande fall kylts, frysts eller bearbetats, förpackats och lagrats på ett hygieniskt sätt.</p> <p>c) Grodglåren har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005^C inte överskrids.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Delta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (KN-nr), t.ex. 0208 90 70, 0210 99 39 eller 1602 90 99.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen:</p> <p><i>Typ av behandling:</i> färska, behandlade.</p> | | |
| | <p>Intygsgivare</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> | <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> | |

A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).



KAPITEL 40

FÖRLAGA TILL OFFICIELLT INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV SNÄCKOR AVSEDDA ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL (FÖRLAGA SNS)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | |
|----------------------------------|---|--|----------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | |
| | | I.17 Atföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | |



| | | | | |
|--|---|---|------------------------------|--|
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyl | <input type="checkbox"/> Fryst |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr | | | |
| | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för | | | |
| | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| I.21 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |
| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
| I.27 | Beskrivning av sändningen | | | |
| KN-nr | Art | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| | Kyl-/fryshus | | | |
| | Typ av behandling | | Antal förpackningar | Partnr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | | |



| LAND | | Intygsförlaga SNS | |
|----------------------|--|------------------------|---------------------|
| II. Hälsoinformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg | | |
| | <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de snäckor som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1⁽¹⁾[Vid införsel till unionen av levande snäckor direkt från primärproducenter gäller följande:</p> <p>a) Snäckorna kommer från en eller flera anläggningar som har registrerats och som tillämpar allmänna hygienkrav i enlighet med bilaga I till förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna.</p> <p>b) Snäckorna har förpackats och lagrats på ett hygieniskt sätt.]</p> <p>⁽¹⁾[I övriga fall gäller följande:</p> <p>a) Snäckorna kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning.</p> <p>b) Snäckorna har beretts i enlighet med kraven i avsnitt XI i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och i förekommande fall skalats, kokats, beretts, konserverats, frysts, förpackats och lagrats på ett hygieniskt sätt.]</p> <p>II.1.2 Snäckorna har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005^C inte överskrids.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> | | |

A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).



LAND

Intygsförlaga SNS

| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|--|------------------------|---------------------|
| <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> | | |
| <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Ange registreringsnummer när levande snäckor kommer direkt från en anläggning i ett tredjeland och godkännandennummer när levande snäckor avsänds från ett kyl-/fryshus.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-/KN-nr), t.ex. 0307 60 00 eller 1605.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen:</p> <p style="text-align: center;"><i>Typ av behandling: ingen (levande), färska, behandlade.</i></p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p> | | |
| <p>Intygsgivare</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p style="text-align: right;">Titel och befattning</p> <p style="text-align: right;">Underskrift</p> | | |

▼ M5

KAPITEL 41

Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av gelatin avsett att användas som livsmedel (förlaga GEL)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | | |
|----------------------------------|--|---|---|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| | I.11 Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings-/Godkännandenr | I.12 Destinationsort Namn Adress Land | Registrerings-/Godkännandenr |
| | | ISO-kod | | ISO-kod |
| | I.13 Lastningsort | | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land Referens för handelsdokument |
| | | I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kylld <input type="checkbox"/> Frysst | | |
| | I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr | | Förseglingens nr | |
| | I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| | I.21 | | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | |
| | | | I.23 | |

▼ M5

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|---------------|----------------------------------|-------------------------|--------------------------------------|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| | Kyl-/fryshus | | | Antal förpackningar | Partnr |
| <input type="checkbox"/> | Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | | |

▼ M5

| LAND | | Intygsläpplaga GEL | |
|----------------------|--|--|---------------------|
| II. Hälsoinformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg | | |
| | Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att det gelatin som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande: | | |
| | II.1.1 | Gelatinet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska stympunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning. | |
| | II.1.2 | Gelatinet har framställts av råvaror som uppfyller kraven i avsnitt XIV kapitlen I och II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. | |
| | II.1.3 | Gelatinet har framställts i enlighet med villkoren i avsnitt XIV kapitel III i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. | |
| | II.1.4 | Gelatinet uppfyller kriterierna i avsnitt XIV kapitel IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^C . | |
| II.1.5 | Gelatinet härrör från | | |
| | ⁽¹⁾ antingen [djur som efter besiktning före och efter slakt har befunnits tjänliga som livsmedel.] | | |
| | ⁽¹⁾ eller [frilevande vilt som efter besiktning efter slakt har befunnits tjänligt som livsmedel.] | | |
| | ⁽¹⁾ eller [fiskeriprodukter som uppfyller kraven i avsnitt VIII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.] | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga GEL | |
|---|------------------------|---------------------|
| II. Hälsainformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| <p>⁽¹⁾ [II.1.6 När det gäller gelatin som härrör från nötkreatur, får och getter, med undantag av gelatin som härrör från hudar och skinn, är följande krav uppfyllda:</p> <p>⁽¹⁾ antingen [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG^D som ett land eller en region med försumbar risk för bovin spongiform encefalopati (BSE). Dessutom gäller följande⁽²⁾:</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka gelatinet härrör är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka gelatinet härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och gelatinet innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter.]</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka gelatinet härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <ul style="list-style-type: none"> i) gelatinet innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001^E, ii) gelatinet innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter, iii) de djur från vilka gelatinet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.] | | |

^D Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

^E Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).

▼ M5

| LAND | | Intygsförlaga GEL | |
|---|------------------------|-------------------|-------------------|
| II. Hälsainformation | II.a Intygets referens | II.b | Imso- referens |
| <p>(¹) [De djur från vilka gelatinet härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk, och</p> <p>i) gelatinet innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) gelatinet innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) de djur från vilka gelatinet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen,]</p> <p>iv) de djur från vilka gelatinet härrör har inte utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code ^F,</p> <p>v) gelatinet har framställts och hanterats på ett sätt som säkerställer att det inte innehåller och inte har kontaminerats med nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]]</p> <p>(¹) eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka gelatinet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.</p> <p>b) Gelatinet innehåller inte och härrör inte från</p> <p>i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter.]</p> | | | |

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

▼ M5

LAND

Intygsförlaga GEL

| II. Hälsainformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|----------------------|------------------------|----------------------|
| Intygsgivare | | |
| Namn (med versaler) | | |
| Datum | | Titel och befattning |
| Stämpel | | Underskrift |

▼ M5

KAPITEL 42

Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av kollagen avsett att användas som livsmedel (förlaga COL)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | | |
|----------------------------------|---|--|--|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | | | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | |
| | | I.18 Transportförhållanden <input type="checkbox"/> Rumstemperatur <input type="checkbox"/> Kyld <input type="checkbox"/> Fryst | | |
| | I.19 Containernr/Förseglingens nr Containernr Förseglingens nr | | | |
| | I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| I.21 | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ **M5**

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|---------------|----------------------------------|-------------------------|--------------------------------------|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| | Kyl-/fryshus | | Typ av vara | Antal förpackningar | Partnr |
| <input type="checkbox"/> | Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | | |

▼ M5

| LAND | | Intygsläsa COL | |
|----------------------|---|---|----------------------------|
| II. Hälsainformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc- referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg | | |
| | Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att det kollagen som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande: | | |
| | II.1.1 | Kollagenet kommer från en eller flera anläggningar som tillämpar allmänna hygienkrav och genomför ett program grundat på HACCP-principerna (färoanalys och kritiska stympunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna och som förtecknas som en EU-godkänd anläggning. | |
| | II.1.2 | Kollagenet har framställts av råvaror som uppfyller kraven i avsnitt XV kapitlet I och II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. | |
| | II.1.3 | Kollagenet har framställts i enlighet med villkoren i avsnitt XV kapitel III i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. | |
| | II.1.4 | Kollagenet uppfyller kriterierna i avsnitt XV kapitel IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^C . | |
| II.1.5 | Kollagenet härrör från | | |
| | ⁽¹⁾ antingen [djur som efter besiktning före och efter slakt har befunnits tjänliga som livsmedel.] | | |
| | ⁽¹⁾ eller [frilevande vilt som efter besiktning efter slakt har befunnits tjänligt som livsmedel.] | | |
| | ⁽¹⁾ eller [fiskeriprodukter som uppfyller kraven i avsnitt VIII i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.] | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga COL | |
|---|------------------------|----------------------------|
| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc- referens |
| <p>⁽¹⁾ [II.1.6 När det gäller kollagen som härrör från nötkreatur, får och getter, med undantag av kollagen som härrör från hudar och skinn, är följande krav uppfyllda:</p> <p>⁽¹⁾ antingen [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG^D som ett land eller en region med försumbar risk för bovin spongiform encefalopati (BSE). Dessutom gäller följande⁽²⁾:</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka kollagenet härrör är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka kollagenet härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och kollagenet innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter.]</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka kollagenet härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <p>i) kollagenet innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001^E,</p> <p>ii) kollagenet innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) de djur från vilka kollagenet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.]</p> | | |

^D Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

^E Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).

▼ M5

| LAND | | Intygsförlaga COL | |
|----------------------|---|-------------------|-------|
| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b referens | Imso- |
| (1) | [De djur från vilka kollagenet härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk, och | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> i) kollagenet innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001, ii) kollagenet innehåller inte och härrör inte från maskinurbanat kött från ben av nötkreatur, får och getter, iii) de djur från vilka kollagenet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen,] iv) de djur från vilka kollagenet härrör har inte utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code ^F, v) kollagenet har framställts och hanterats på ett sätt som säkerställer att det inte innehåller och inte har kontaminerats med nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]] | | |
| (1) eller | [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk. Dessutom gäller följande: | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> a) De djur från vilka kollagenet härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen. b) Kollagenet innehåller inte och härrör inte från <ul style="list-style-type: none"> i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001, ii) maskinurbanat kött från ben från nötkreatur, får och getter.] | | |

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

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga COL | |
|--|------------------------|---------------------|
| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| <p>⁽¹⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen har inte klassificerats i enlighet med beslut 2007/453/EG eller har klassificerats som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka kollagenet härrör har inte</p> <p>i) slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod, och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt stavformat instrument som förts in i hjärnskålen,</p> <p>ii) utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code.</p> <p>b) Kollagenet innehåller inte och härrör inte från</p> <p>i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: Detta intyg får också användas för import av fjälster av kollagen.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur, t.ex. 3504 eller 3917.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>⁽²⁾ Välj minst ett av alternativen.</p> | | |

▼ M5

LAND

Intyg förlaga COL

| II. Hälsainformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc- referens |
|---|------------------------|----------------------------|
| Intygsgivare Namn (med versaler) Datum Stämpel Titel och befattning Underskrift | | |

▼ M5

KAPITEL 43

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för införsel till unionen av råvaror för framställning av gelatin och kollagen avsett att användas som livsmedel (förlaga RCG)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officialt intyg för EU | | | | | | |
|----------------------------------|--|--|----------------------------------|--|---|----------------------------------|---------|---------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 | Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 | Intygets referens | I.2a | Imsoc-referens | | |
| | | ISO-kod | I.3 | Central behörig myndighet | QR-kod | | | |
| | | | I.4 | Lokal behörig myndighet | | | | |
| | I.5 | Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 | Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | | | ISO-kod | |
| | I.7 | Ursprungsland | ISO-kod | I.9 | Destinationsland | | | ISO-kod |
| | I.8 | Ursprungsregion | Kod | I.10 | Destinationsregion | | | Kod |
| | I.11 | Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr | I.12 | Destinationsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr | ISO-kod | |
| | I.13 | Lastningsort | | I.14 | Datum och tidpunkt för avresa | | | |
| | I.15 | Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | | I.16 | Gränskontrollstation för införsel | | | |
| | | | | I.17 | Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | | |
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | | | | |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | | | | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | | | |
| I.21 | <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland | ISO-kod | I.22 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | | |
| | | | I.23 | | | | | |

▼ M5

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|----------------------------------|----------------------|-------------------------|--------------------------------------|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| | Kyl-/fryshus | | Typ av vara | Antal förpackningar | Partnr |
| | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | | |

▼ M5

| LAND | | Intygsförläga RCG | |
|----------------------|---|------------------------|---------------------|
| II. Hälsainformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för råvarorna] | | |
| | Jag intygar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 ^A , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^B , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^C , Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de råvaror som beskrivs i del I uppfyller kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande: | | |
| | <p>⁽¹⁾[II.1.1 De hudar och skinn från tama idisslare, svin och fjäderfä samt de ben, ligament och senor från tamdjur, inkl. tama hovdjur och kaniner, som beskrivs i del I, härrör från djur som har slaktats i ett slakteri och, i förekommande fall, vidare hanterats i sådana styckningsanläggningar som finns upptagna på de förteckningar över anläggningar som upprättats och uppdaterats i enlighet med artikel 127.3 e ii) i förordning (EU) 2017/625, och vars slaktkroppar efter besiktning före och efter slakt har befunnits tjänliga som livsmedel.]</p> <p>och/eller</p> <p>⁽¹⁾[II.1.2 De hudar, skinn och ben från frilevande vilt som beskrivs i del I härrör från avlivade djur vars slaktkroppar efter besiktning efter slakt på en vilthanteringsanläggning som finns upptagna på de förteckningar över anläggningar som upprättats och uppdaterats i enlighet med artikel 127.3 e ii) i förordning (EU) 2017/625 har befunnits tjänliga som livsmedel.]</p> <p>och/eller</p> <p>⁽¹⁾[II.1.3 De fiskskinn och fiskben som beskrivs i del I härrör från anläggningar som producerar fiskeriprodukter avsedda att användas som livsmedel och som finns upptagna på de förteckningar över anläggningar som upprättats och uppdaterats i enlighet med artikel 127.3 e ii) i förordning (EU) 2017/625.]</p> | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

▼ M5

| LAND | | Intygsförlaga RCG |
|---|------------------------|---------------------|
| II. Hälsainformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| <p>och</p> <p>⁽¹⁾[II.1.4 När det gäller råvaror som härrör från nötkreatur, får och getter, med undantag av hudar och skinn, är följande krav uppfyllda:</p> <p>⁽¹⁾ antingen [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG ^D som ett land eller en region med försumbar risk för bovin spongiform encefalopati (BSE). Dessutom gäller följande⁽⁷⁾:</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka råvarorna härrör är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka råvarorna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och råvarorna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter.]</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka råvarorna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <p>i) råvarorna innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) råvarorna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) de djur från vilka råvarorna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.]</p> | | |

^D Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

▼ M5

| LAND | | Intygsförlaga RCG |
|----------------------|--|---------------------|
| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| (1) | <p>[De djur från vilka råvarorna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk, och</p> <ul style="list-style-type: none"> i) råvarorna innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001, ii) råvarorna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter, iii) de djur från vilka råvarorna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen,] iv) de djur från vilka råvarorna härrör har inte utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code ^E, v) råvarorna har framställts och hanterats på ett sätt som säkerställer att de inte innehåller och inte har kontaminerats med nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]] <p>(1) eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) De djur från vilka råvarorna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen. b) Råvarorna innehåller inte och härrör inte från <ul style="list-style-type: none"> i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001, ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter.] | |

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

▼ M5

| LAND | | Intygsförlaga RCG |
|---|------------------------|---------------------|
| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Insoc-referens |
| <p>⁽¹⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen har inte klassificerats i enlighet med beslut 2007/453/EG eller har klassificerats som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka råvarorna härrör har inte</p> <p>i) slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod, och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt stavformat instrument som förts in i hjärnskålen,</p> <p>ii) utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code.</p> <p>b) Råvarorna innehåller inte och härrör inte från</p> <p>i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]]</p> <p>II.2 Djurhälsointyg⁽¹⁾ [stryk om råvarorna enbart härrör från hovdjur, harar och kaniner (Leporidae) eller andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur]</p> <p>De råvaror som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Råvarorna har avsänts från en eller flera zoner med koden/koderna⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av färskt kött (och därmed för införsel till unionen av råvaror) från de djurarter som anges i punkt II.2.2 och från vilka det färska köttet har erhållits, och dessa zoner är förtecknade i del 1 i bilaga XIII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404^F för råvaror från hov- och klövdjur eller i del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för råvaror från fjäderfä och fjädervilt, och dessa råvaror innehåller endast råvaror som erhållits i</p> <p>⁽¹⁾ antingen [samma zon som zonen för avsändande.]</p> | | |

^F Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga RCG

| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|--|--|---------------------|
| <p>(1) eller [en eller flera zoner med koden/koderna _____, _____, _____⁽³⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är godkända för införsel till unionen av färskt kött (och därmed för införsel av råvaror) från de djurarter från vilka råvarorna har erhållits, och dessa zoner är förtecknade i</p> <p>(1) antingen [del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för råvaror från hov- och klövdjur.]</p> <p>(1) eller [del 1 i bilaga XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för råvaror från fjäderfä och fjädervilt.]</p> <p>(1) eller [en medlemsstat.]</p> <p>II.2.2 Råvarorna innehåller endast råvaror som uppfyller alla djurhälsokrav för införsel av färskt kött till unionen enligt den tillämpliga intygsförlagan⁽⁴⁾ och får därmed föras in till unionen som sådana, och de härrör från följande djurarter: [nötkreatur]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [får och/eller getter]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [tamsvin]⁽¹⁾, [kameldjur och/eller hjorddjur och/eller djur i familjen Bovidae (utom nötkreatur, får och getter)]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [vildsvinsraser]⁽¹⁾, [andra fjäderfä än strutsfåglar]⁽¹⁾, [strutsfåglar]⁽¹⁾, [fjädervilt]⁽¹⁾.</p> | | |
| <p>Anmärkningar</p> | | |
| <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> | | |
| <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av råvaror för framställning av gelatin och kollagen avsett att användas som livsmedel, även när unionen inte är slutdestination för sådana råvaror.</p> | | |
| <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> | | |
| <p>Del I:</p> | | |
| Fält I.8: | Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII eller XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404. | |
| Fält I.27: | Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur, t.ex. 0206, 0207, 0208, 0302, 0303, 0305, 0505, 0506, 0511 91, 0511 99, 4101, 4102 eller 4103. | |
| Fält I.27: | <p>Beskrivning av sändningen:</p> <p>Typ av vara: hudar, skinn, ben, ligament och senor.</p> <p>Tillverkningsanläggning: innefattar slakteri, fabriksfartyg, styckningsanläggning, vilthanteringsanläggning och bearbetningsanläggning.</p> | |

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga RCG

| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|--|------------------------|---------------------|
| <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt. När det gäller produkter som härrör från fiskeriprodukter bör hela del II.2 strykas.</p> <p>(2) Färskt kött enligt definitionen i punkt 1.10 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII eller XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404, beroende på vad som är tillämpligt för arten.</p> <p>(4) Intygsförlagor enligt bilagorna till genomförandeförordning (EU) 2020/2235: intyg BOV för färskt kött från nötkreatur, intyg OVI för färskt kött från får och getter, intyg POR för färskt kött från svin, intyg RUF för färskt kött från djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjorddjur som hålls som hägnat vilt, intyg RUW för färskt kött från vilda djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjorddjur, intyg SUF för färskt kött från djur av vildsvinsraser som hålls som hägnat vilt, intyg SUW för färskt kött från vilda djur av vildsvinsraser, intyg POU för färskt kött från andra fjäderfä än strutsfåglar, intyg RAT för färskt kött från strutsfåglar, intyg GBM för färskt kött från fjädervilt.</p> <p>(5) Endast från zoner som förtecknas utan särskilda villkor för mognadslagring, pH och urbening i del 1 i bilaga XIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Ska undertecknas av</p> <ul style="list-style-type: none"> – en officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg inte har strukits, – en intygsgivare eller officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg har strukits. <p>(7) Välj minst ett av alternativen.</p> | | |
| <p>[Officiell veterinär]⁽¹⁾⁽⁶⁾/[Intygsgivare]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p> | | |

▼ M5

KAPITEL 44

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av behandlade råvaror för framställning av gelatin och kollagen avsett att användas som livsmedel (förlaga TCG)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | | | |
|----------------------------------|--|--|----------------------------------|--|---|----------------------------------|---------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 | Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 | Intygets referens | I.2a | Imsoc-referens | |
| | | ISO-kod | I.3 | Central behörig myndighet | QR-kod | | |
| | | | I.4 | Lokal behörig myndighet | | | |
| | I.5 | Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 | Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | | | ISO-kod |
| | I.7 | Ursprungsland | ISO-kod | I.9 | Destinationsland | ISO-kod | |
| | I.8 | Ursprungsregion | Kod | I.10 | Destinationsregion | Kod | |
| | I.11 | Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr | I.12 | Destinationsort Namn Adress Land | Registrerings- /Godkännandenr | ISO-kod |
| | I.13 | Lastningsort | | I.14 | Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 | Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | | I.16 | Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | | | I.17 | Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | | | |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr Containernr | Förseglingens nr | | | | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | | | |
| I.21 | <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland | ISO-kod | I.22 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | | | I.23 | | | | |

▼ M5

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|----------------------------------|----------------------|-------------------------|--------------------------------------|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt |
| | Kyl-/fryshus | | | Antal förpackningar | Partnr |
| | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | | |

▼ M5

| LAND | | Intygsförlaga TCG | |
|---|--|------------------------|---------------------|
| II. Hälsainformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg [stryk om unionen inte är slutdestination för de behandlade råvarorna] | | |
| | Jag intyggar att de behandlade råvaror som beskrivs i del I uppfyller följande krav: | | |
| | II.1.1 De behandlade råvarorna härrör från anläggningar som står under den behöriga myndighetens tillsyn och har förtecknats av den. | | |
| | och | | |
| | ⁽¹⁾ [II.1.2 De behandlade råvarorna härrör från | | |
| | — ben, och/eller | | |
| | — hudar och skinn från tama och hägnade idisslare, svin och fjäderfä som beskrivs i del I och som härrör från djur som har slaktats på ett slakteri och vars slaktkroppar vid besiktning före och efter slakt har befunnits tjänliga som livsmedel.] | | |
| | och/eller | | |
| | ⁽¹⁾ [II.1.3 De behandlade råvarorna är hudar, skinn och ben från frilevande vilt som beskrivs i del I och som härrör från djur vars slaktkroppar vid besiktning efter slakt har befunnits tjänliga som livsmedel.] | | |
| | och/eller | | |
| ⁽¹⁾ [II.1.4 De behandlade råvarorna är hudar och skinn som inte har genomgått garvning, oberoende av om denna avslutades eller inte.] | | | |
| och/eller | | | |
| ⁽¹⁾ [II.1.5 De behandlade råvarorna är fiskskinn och fiskben som härrör från anläggningar som producerar fiskeriprodukter avsedda att användas som livsmedel och är godkända för export av dessa produkter.] | | | |
| och | | | |
| ⁽¹⁾ antingen [II.1.6 De behandlade råvarorna är torkade ben från nötkreatur, får, getter och svin, inkl. hägnade och frilevande djur, fjäderfä, strutsfåglar och fjädervilt för framställning av gelatin och kollagen, och de härrör från friska djur som slaktats i ett slakteri samt har behandlats enligt följande: | | | |
| ⁽¹⁾ [Fördelning till bitar på ca 15 mm och avfettning med hett vatten med en minimitemperatur på 70 °C i minst 30 minuter, på 80 °C i minst 15 minuter eller på 90 °C i minst 10 minuter, avskiljning och därefter tvättning och torkning i minst 20 minuter i en ström av varmluft med en ingångstemperatur på minst 350 °C eller i 15 minuter i en ström av varmluft med en ingångstemperatur på över 700 °C.] | | | |

▼ M5

| | | |
|-----------|-----|--|
| | (1) | [Soltorkning i minst 42 dagar vid en genomsnittstemperatur på minst 20 °C.] |
| | (1) | [Syrabehandling som säkerställer att pH-värdet är lägre än 6 i hela materialet i minst en timme före torkning.] |
| (1) eller | | [II.1.6 De behandlade råvarorna är hudar och skinn från hägnade idisslare, svinhudar, skinn från fjäderfä eller hudar och skinn från frilevande vilt som härrör från friska djur och har behandlats enligt följande: |
| | (1) | [Alkalibehandling som säkerställer att pH-värdet är högre än 12 i hela materialet och därefter saltning i minst sju dagar.] |
| | (1) | [Torkning i minst 42 dagar vid en temperatur på minst 20 °C.] |
| | (1) | [Syrabehandling som säkerställer att pH-värdet är lägre än 5 i hela materialet i minst en timme.] |
| | (1) | [Alkalibehandling som säkerställer att pH-värdet är högre än 12 i hela materialet i minst åtta timmar.] |
| (1) eller | | [II.1.6 De behandlade råvarorna är ben, hudar eller skinn från hägnade idisslare, svinhudar, skinn av fjäderfä, fiskskinn och hudar och skinn från frilevande vilt från de tredjeländer eller regioner i dessa som avses i artikel 19 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 ^A , och de har genomgått en annan behandling än dem som anges ovan och kommer från ett tredjeländ eller en region däri som förtecknats för införsel till unionen av färskt kött eller fiskeriprodukter från ursprungsarten i enlighet med artikel 20.6 i genomförandeförordning (EU) 2021/405. |
| (1) | | [II.1.7 När det gäller behandlade råvaror som härrör från nötkreatur, får och getter, med undantag av hudar och skinn, är följande krav uppfyllda: |
| | (1) | antingen [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG ^B som ett land eller en region med försumbar risk för bovin spongiform encefalopati (BSE). Dessutom gäller följande ⁽⁵⁾ : |
| | (1) | [De djur från vilka de behandlade råvarorna härrör är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.] |

^A Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer eller regioner i tredjeländer från vilka det i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 är tillåtet att föra in vissa djur och varor avsedda att användas som livsmedel till unionen (EUT L 114, 31.3.2021, s. 118).

^B Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

▼ M5

| | |
|-----|--|
| (1) | [De djur från vilka de behandlade råvarorna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och de behandlade råvarorna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter.] |
| (1) | <p>[De djur från vilka de behandlade råvarorna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de behandlade råvarorna innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 ^C, <li>ii) de behandlade råvarorna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter, <li>iii) de djur från vilka de behandlade råvarorna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.] |
| (1) | <p>[De djur från vilka de behandlade råvarorna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk, och</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) de behandlade råvarorna innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001, <li>ii) de behandlade råvarorna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter, <li>iii) de djur från vilka de behandlade råvarorna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.] |

^C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).

▼ M5

| | |
|----------------------|--|
| | <ul style="list-style-type: none"> iv) de djur från vilka de behandlade råvarorna härrör har inte utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code ^D, v) de behandlade råvarorna har framställts och hanterats på ett sätt som säkerställer att de inte innehåller och inte har kontaminerats med nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]] |
| ⁽¹⁾ eller | [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk. Dessutom gäller följande: <ul style="list-style-type: none"> a) De djur från vilka de behandlade råvarorna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformat instrument som förts in i hjärnskålen. b) De behandlade råvarorna innehåller inte och härrör inte från <ul style="list-style-type: none"> i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001, ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter.] |
| ⁽¹⁾ eller | [Ursprungslandet eller ursprungsregionen har inte klassificerats i enlighet med beslut 2007/453/EG eller har klassificerats som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk. Dessutom gäller följande: <ul style="list-style-type: none"> a) De djur från vilka de behandlade råvarorna härrör har inte <ul style="list-style-type: none"> i) slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod, och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt stavformat instrument som förts in i hjärnskålen, ii) utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code. b) De behandlade råvarorna innehåller inte och härrör inte från <ul style="list-style-type: none"> i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001, |

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

▼ M5

- ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter,
- iii) nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]]

II.2 Djurhälsointyg⁽¹⁾ [stryk om de behandlade råvarorna enbart härrör från hovdjur, harar och kaniner (Leporidae) eller andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur]

De behandlade råvaror som beskrivs i del I uppfyller följande krav:

- II.2.1 De består av produkter av animaliskt ursprung som uppfyller de djurhälsokrav som anges nedan.
- II.2.2 De har erhållits i en eller flera zoner med koden/koderna ⁽¹⁾[.....] ⁽¹⁾ eller [.....]⁽²⁾⁽³⁾.
- II.2.3 De har erhållits och beretts utan att komma i kontakt med andra material som inte uppfyller villkoren ovan, och har hanterats för att förhindra kontaminering med patogena ämnen.
- II.2.4 De har transporterats i rena och förseglade containrar eller lastbilar.

Anmärkningar

I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Detta intyg är avsett för införsel till unionen av behandlade råvaror för framställning av gelatin och kollagen avsett att användas som livsmedel, även när unionen inte är slutdestination för sådana behandlade råvaror.

Detta kombinerade djurhälsointyg/officiala intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.

Del I:

- Fält I.8: Ange territoriets kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIII eller XIV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^E.
- Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur, t.ex. 0210, 0305, 0505, 0506, 0511 91, 0511.99, 1602, 1604, 4101, 4102 eller 4103.
- Fält I.27: Beskrivning av sändningen:
 Typ av vara: hudar, skinn, ben, ligament och senor.
 Tillverkningsanläggning: innefattar slakteri, fabriksfartyg, styckningsanläggning, vilthanteringsanläggning och bearbetningsanläggning.
 Godkännandenr: i förekommande fall.

^E Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner därifrån vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ **M5****Del II:**

- (1) Stryk det som inte är tillämpligt. När det gäller produkter som härrör från fiskeriprodukter bör hela del II.2 strykas.
- (2) Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i bilaga XIII eller XIV till genomförandeförordning (EU) 2021/404, beroende på vad som är tillämpligt för arten.
- (3) Om delar av råvarorna härrör från djur från något eller några (andra) tredjeländer eller regioner i dessa som förtecknas i artikel 19 eller 20 (endast om de behandlats enligt del II.1) i genomförandeförordning (EU) 2021/405 ska landets/ländernas eller regionens/regionernas kod anges.
- (4) Ska undertecknas av
- en officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg inte har strukits,
 - en intygsgivare eller officiell veterinär om del II.2 Djurhälsointyg har strukits.
- (5) Välj minst ett av alternativen.

[Officiell veterinär]⁽¹⁾⁽⁴⁾/[Intygsgivare]⁽¹⁾⁽⁴⁾

Namn (med versaler)

Datum

Titel och befattning

Stämpel

Underskrift



KAPITEL 45

**FÖRLAGA TILL OFFICIELLT INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV HONUNG OCH ANDRA
BIODLINGSPRODUKTER AVSEDDA ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL (FÖRLAGA HON)**

| LAND | | Officiellt intyg för EU | | | | | | | | | | | |
|----------------------------------|---|---|---|--|--------------------------|-------------|-----------------------|------------|----------------------------------|---------------|--|------------|--------------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 | Avsändare/Exportör Namn Adress Land | <table border="1"> <tr> <td>I.2</td> <td>Intygets referens</td> <td>I.2a</td> <td>Imsoc-referens</td> </tr> <tr> <td>I.3</td> <td>Central behörig myndighet</td> <td colspan="2" rowspan="2">QR-kod</td> </tr> <tr> <td>I.4</td> <td>Lokal behörig myndighet</td> </tr> </table> | I.2 | Intygets referens | I.2a | Imsoc-referens | I.3 | Central behörig myndighet | QR-kod | | I.4 | Lokal behörig myndighet |
| | I.2 | Intygets referens | I.2a | Imsoc-referens | | | | | | | | | |
| | I.3 | Central behörig myndighet | QR-kod | | | | | | | | | | |
| | I.4 | Lokal behörig myndighet | | | | | | | | | | | |
| | | ISO-kod | | | | | | | | | | | |
| | I.5 | Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 | Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | | | | | | | | | |
| | | ISO-kod | | ISO-kod | | | | | | | | | |
| | I.7 | Ursprungsland | I.9 | Destinationsland | | | | | | | | | |
| | | ISO-kod | | ISO-kod | | | | | | | | | |
| | I.8 | Ursprungsregion | I.10 | Destinationsregion | | | | | | | | | |
| | | Kod | | Kod | | | | | | | | | |
| | I.11 | Avsändningsort Namn Adress Land | I.12 | Destinationsort Namn Adress Land | | | | | | | | | |
| | | Registrerings/ Godkännandenr ISO-kod | | Registrerings/ Godkännandenr ISO-kod | | | | | | | | | |
| | I.13 | Lastningsort | I.14 | Datum och tidpunkt för avresa | | | | | | | | | |
| | I.15 | Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Järnväg Identifiering | I.16 | Gränskontrollstation för införsel | | | | | | | | | |
| | <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Vägfordon | I.17 | Attföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument | | | | | | | | | | |
| | | | Kod ISO-kod | | | | | | | | | | |

▼ **B**

| | | | | |
|--|---|---|------------------------------|--|
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyl | <input type="checkbox"/> Fryst |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr | | | |
| | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för | | | |
| | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| I.21 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |
| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
| I.27 | Beskrivning av sändningen | | | |
| KN-nr | Art | | | |
| | Kyl-/fryshus | | Typ av förpackning | Nettovikt |
| | Typ av behandling | | Antal förpackningar | Partnr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | |



LAND

Intygsvörlaga HON

| II. Hälsöinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|--|------------------------|---------------------|
| <p>II.1 Folkhälsöintyg</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att den honung och de andra biodlingsprodukter som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) De kommer från en eller flera anläggningar som har registrerats och som genomför ett program grundat på HACCP-principerna (färoanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna.</p> <p>b) De har hanterats och, i förekommande fall, beretts, förpackats och lagrats under hygieniska förhållanden i enlighet med kraven i bilaga II till förordning (EG) nr 852/2004.</p> <p>c) De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för restsustanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG^C, och honung förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU^D för det berörda ursprungslandet.</p> <p>d) De har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005^E och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006^F inte överskrids.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirländs utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> | | |

Del II: Intyg

- A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).
- B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).
- C Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och restsustanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).
- D Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).
- E Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).
- F Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).



LAND

Intygsförlaga HON

| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|--|------------------------|---------------------|
| <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: <i>Avsändningsort:</i> godkännandenummer innebär registreringsnummer.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer), t.ex. 0409, 0410, 0510, 1521, 1702 eller 2106.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen:</p> <p style="padding-left: 40px;"><i>Typ av behandling:</i> ange sonikering, homogenisering, ultrafiltrering, pastörisering eller ingen värmebehandling.</p> | | |
| <p>Intygsgivare</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p> | | |



KAPITEL 46

FÖRLAGA TILL OFFICIELLT INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV HÖGFÖRÄDLAT KONDROITINSULFAT, HÖGFÖRÄDLAD HYALURONSYRA, ANDRA HÖGFÖRÄDLADE HYDROLYSERADE BROSKPRODUKTER, HÖGFÖRÄDLAT KITOSAN, HÖGFÖRÄDLAD GLUKOSAMIN, HÖGFÖRÄDLAT LÖPE, HÖGFÖRÄDLAT HUSBLOSS OCH HÖGFÖRÄDLADE AMINOSYROR AVSEDDA ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL (FÖRLAGA HRP)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | | |
|---|---------------------------------|---|---------------------------------|---------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | Namn | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | Adress | | | |
| | Land ISO-kod | | | |
| | I.5 Mottagare/Importör | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen | | |
| | Namn | Namn | | |
| | Adress | Adress | | |
| | Land ISO-kod | Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| I.11 Avsändningsort | | I.12 Destinationsort | | |
| Namn | Registrerings/ Godkännandenr | Namn | Registrerings/ Godkännandenr | |
| Adress | | Adress | | |
| Land | ISO-kod | Land | ISO-kod | |
| I.13 Lastningsort | | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| I.15 Transportmedel | | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg | | I.17 Attföljande dokument | | |
| <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon | | Typ | Kod | |
| Identifiering | | Land | ISO-kod | |
| | | Referens för handelsdokument | | |

▼ B

| | | | | |
|--|---|---|-------------------------------|--|
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr | | | |
| | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för | | | |
| | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| I.21 | | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | |
| | | I.23 | | |
| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
| I.27 | Beskrivning av sändningen | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning |
| | | | | Antal förpackningar |
| | | | | Nettovikt |
| | | | | Partinr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | | |



| LAND | | Intygsförlaga HRP | | | | | | | |
|----------------------|---|------------------------|---------------------|--|---------------------|----------------------|-------|-------------|---------|
| II. Hälsoinformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens | | | | | | |
| Del II: Intyg | <p>II.1 Folkhälsointyg</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de högförädlade produkter som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) De kommer från en eller flera anläggningar som har registrerats och som genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska stympunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna.</p> <p>b) De har hanterats och, i förekommande fall, beretts, förpackats och lagrats under hygieniska förhållanden i enlighet med kraven i bilaga II till förordning (EG) nr 852/2004.</p> <p>c) De uppfyller kraven i avsnitt XVI i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>d) ⁽¹⁾ När det gäller aminosyror gäller följande:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) Människohår har inte använts vid produktionen.</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) De uppfyller kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1333/2008^C.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer), t.ex. 2106, 2833, ex 3913, 2930, ex 2932, 3507 eller 3503.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p> | | | | | | | | |
| | <p>Intygsgivare</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 70%;">Namn (med versaler)</td> <td>Titel och befattning</td> </tr> <tr> <td>Datum</td> <td>Underskrift</td> </tr> <tr> <td>Stämpel</td> <td></td> </tr> </table> | | | | Namn (med versaler) | Titel och befattning | Datum | Underskrift | Stämpel |
| Namn (med versaler) | Titel och befattning | | | | | | | | |
| Datum | Underskrift | | | | | | | | |
| Stämpel | | | | | | | | | |

A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1333/2008 av den 16 december 2008 om livsmedelstillsatser (EUT L 354, 31.12.2008, s. 16).



KAPITEL 47

FÖRLAGA TILL OFFICIELLT INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV REPTILKÖTT AVSETT ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL (FÖRLAGA REP)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | |
|----------------------------------|---|---|----------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | |
| | | I.17 Attföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | |

▼ B

| | | | | |
|--|---|---|--------------------------------|--|
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kylld | <input type="checkbox"/> Fryst |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr | | | |
| | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för | | | |
| | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| I.21 | <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |
| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
| I.27 | Beskrivning av sändningen | | | |
| KN-nr | Art | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| | Kyl-/fryshus | Antal förpackningar | Partnr | |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | | |



| LAND | | Intygsförlaga REP | |
|----------------------|--|------------------------|---------------------|
| II. Hälsoinformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg | | |
| | <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att det reptilkött som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Reptilköttet kommer från en eller flera anläggningar som har registrerats och som genomför ett program grundat på HACCP-principerna (färoanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna.</p> <p>b) Reptilköttet har hanterats och, i förekommande fall, beretts, förpackats och lagrats under hygieniska förhållanden i enlighet med kraven i bilaga II till förordning (EG) nr 852/2004.</p> <p>c) Förekomst av salmonella i reptilköttet har kontrollerats med hjälp av provtagnings- och kontrollförfaranden som ger minst samma garantier som kraven i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005^C.</p> <p>d) Reptilköttet erhålls från djur som med tillfredsställande resultat har genomgått den besiktning före och efter slakt som fastställs i artikel 73 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627^D.</p> <p>e) ⁽¹⁾ När det gäller kött från krokodiler eller alligatorer har slaktkroppen vid besiktning efter slakt med negativt resultat testats för förekomst av <i>Trichinella</i> spp. i enlighet med kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375^E.</p> | | |

A

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).

D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

E Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1375 av den 10 augusti 2015 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött (EUT L 212, 11.8.2015, s. 7).



LAND

Intygsförlaga REP

| II. Hälsainformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|--|------------------------|---------------------|
| <p>f) Livsmedlet har i förekommande fall godkänts på marknaden i unionen i enlighet med artikel 6 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2015/2283^F och förtecknats i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2017/2470^G.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer), t.ex. 0208 50 00, 0210 93 00, 1506, 1601, 1602 eller 1603.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p> | | |
| <p>Intygsgivare</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> | | |

^F Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2015/2283 av den 25 november 2015 om nya livsmedel och om ändring av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1169/2011 och upphävande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 258/97 och kommissionens förordning (EG) nr 1852/2001 (EUT L 327, 11.12.2015, s. 1).

^G Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2017/2470 av den 20 december 2017 om upprättande av en unionsförteckning över nya livsmedel i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2015/2283 om nya livsmedel (EUT L 351, 30.12.2017, s. 72).

▼ M5

KAPITEL 48

Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av insekter avsedda att användas som livsmedel (förlaga INS)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | | |
|--|--|--|---|-------------------------------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land | I.2 Intygets referens | I.2a Imso-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| | I.11 Avsändningsort Namn Adress Land | Registrerings-/Godkännandenr | I.12 Destinationsort Namn Adress Land | Registrerings-/Godkännandenr |
| | | ISO-kod | | ISO-kod |
| | I.13 Lastningsort | | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | | I.16 Gränskontrollstation för införsel | |
| | | | I.17 Åtföljande dokument Typ Land Referens för handelsdokument | Kod ISO-kod |
| | I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyl | <input type="checkbox"/> Frys |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ M5

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|----------------------------------|----------------------|-------------------------|--------------------------------------|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | | | Typ av förpackning | Nettovikt |
| | Kyl-/fryshus | | | Antal förpackningar | Partnr |
| <input type="checkbox"/> | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | | Tillverkningsanläggning | | |
| Slutskoment | | | | | |

▼ M5

| LAND | | Intygsförlaga INS | |
|----------------------|---|------------------------|---------------------|
| II. Hälsoinformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg | | |
| | <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de insekter som beskrivs i del I har producerats i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Insekterna kommer från en eller flera anläggningar som har registrerats och som genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna.</p> <p>b) Insekterna har hanterats och, i förekommande fall, beretts, förpackats och lagrats under hygieniska förhållanden i enlighet med kraven i bilaga I (primärproduktion) eller bilaga II (andra led) till förordning (EG) nr 852/2004.</p> <p>c) Insekterna har i förekommande fall godkänts på marknaden i unionen i enlighet med kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2015/2283 ^C och förtecknats i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2017/2470 ^D.</p> <p>d) Insekterna har producerats under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^E inte överskrids.</p> | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2015/2283 av den 25 november 2015 om nya livsmedel och om ändring av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1169/2011 och upphävande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 258/97 och kommissionens förordning (EG) nr 1852/2001 (EUT L 327, 11.12.2015, s. 1).

^D Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2017/2470 av den 20 december 2017 om upprättande av en unionsförteckning över nya livsmedel i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2015/2283 om nya livsmedel (EUT L 351, 30.12.2017, s. 72).

^E Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga INS

| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|--|------------------------|---------------------|
| <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur, t.ex. 0106 49 00, 0410 eller 2106.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>Fält II.1: Om produkterna kommer direkt från en primärproducent krävs inget program grundat på HACCP-principerna.</p> | | |
| <p>Intygsgivare</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> | | |

▼ M5

KAPITEL 49

Förlaga till officiellt intyg för införsel till unionen av andra produkter av animaliskt ursprung som härrör från tama hov- och klövdjur, fjäderfä, kaniner eller fiskeriprodukter och som är avsedda att användas som livsmedel och som inte omfattas av artiklarna 8–26 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235 (förlaga PAO)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | | |
|--|--|---|--------------------------------|---------|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| | I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | | | | |
| | I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | |
| I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | | | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |

▼ M5

| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | |
|---------------------------------------|---|--------------------------------------|----------------------------|--------------------------------------|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | | Typ av förpackning | Nettovikt |
| <input type="checkbox"/> | Insamlingsdatum/Produktion Slutkons ument | Insamlingsdatum/Produktion sdatum | Tillverkningsanl äggnig | Antal förpackningar | Partnr |

▼ M5

LAND

Intygspålag PAO

| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imso-referens |
|--|------------------------|--------------------|
| <p>II.1 Folkhälsointyg</p> <p>Jag intyggar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 samt att de produkter som beskrivs i del I har framställts i enlighet med kraven i dessa rättsakter, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) De kommer från en eller flera registrerade anläggningar som genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) i enlighet med artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004 och som dessutom är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna.</p> <p>b) De har hanterats och, i förekommande fall, beretts, förpackats och lagrats under hygieniska förhållanden i enlighet med kraven i bilaga II till förordning (EG) nr 852/2004.</p> <p>c) De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG^C, och de berörda djuren och produkterna förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU^D för det berörda ursprungslandet.</p> <p>d) De har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005^E och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006^F inte överskrids.</p> | | |

Del II: Intyg

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

^D Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^E Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^F Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga PAO

| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|--|------------------------|---------------------|
| <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen).</p> | | |
| <p>Intygsgivare</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> | | |

▼ M5

KAPITEL 50

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av icke lagringståliga sammansatta produkter och lagringståliga sammansatta produkter som innehåller köttprodukter (oavsett mängd), utom gelatin, kollagen och högförädlade produkter, och som är avsedda att användas som livsmedel (förlaga COMP)

| LAND | | Kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för EU | | | |
|---|---|---|------------------------------------|---------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens | | |
| | Namn | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | | |
| | Adress | | | | |
| | Land | ISO-kod | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen | | | |
| | Namn | Namn | | | |
| | Adress | Adress | | | |
| | Land | ISO-kod | Land | ISO-kod | |
| | I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod | |
| | I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod | |
| I.11 Avsändningsort | Registrerings-/Godkännandenr | I.12 Destinationsort | Registrerings-/Godkännandenr | | |
| Namn | | Namn | | | |
| Adress | | Adress | | | |
| Land | ISO-kod | Land | ISO-kod | | |
| I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | | | |
| I.15 Transportmedel | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | | | |
| <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg | I.17 Åtföljande dokument | | | | |
| <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon | Typ | Kod | | | |
| Identifiering | Land | ISO-kod | | | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | | |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | Förseglingens nr | | | | |
| I.20 Intygas vara avsedda som/för | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | | |
| | I.23 | | | | |

▼ M5

| I.24 Totalt antal förpackningar | I.25 Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) | | |
|--|----------------------------------|--------------------------------------|---------------------|-----------|
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | |
| KN-nr | | | | Kvantitet |
| | Kyl-/frysus | | Typ av förpackning | Nettovikt |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partnr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | | |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga COMP

| II. Hälsoinformation | | II.a Intygets referens | II.b Imso-referens |
|----------------------|--|------------------------|--------------------|
| Del II: Intyg | Jag intygar följande: | | |
| | <p>II.1 Jag intygar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004, Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^C, kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^D, Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, kommissionens delegerade förordningar (EU) 2019/624 och (EU) 2019/625, kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 ^E samt kommissionens beslut 2011/163/EU ^F.</p> <p>II.2 De sammansatta produkter som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>a) De följer bestämmelserna i artikel 5 i förordning (EG) nr 852/2004, kommer från en eller flera anläggningar som genomför ett program grundat på HACCP-principerna (faroanalys och kritiska styrpunkter) och är föremål för regelbunden revision utförd av de behöriga myndigheterna.</p> <p>b) De följer bestämmelserna i artikel 6.1 b i förordning (EG) nr 853/2004 om ursprung för de produkter av animaliskt ursprung som används vid framställningen av dem.</p> <p>c) De har framställts i enlighet med de krav som avses i II.1.</p> <p>d) De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda av dessa som föreskrivs i de planer för rests substanser som lämnats in i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG ^G.</p> | | |

^A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

^B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

^C Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^D Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^E Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/627 av den 15 mars 2019 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll (EUT L 131, 17.5.2019, s. 51).

^F Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^G Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga COMP | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--------------------|--|-------------------------|--|-------------------------|--|--------------------|-----------------------------|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | <p>e) De innehåller bearbetade produkter av animaliskt ursprung som framställts i anläggningar i EU-medlemsstaterna eller i anläggningar i tredjeländer som är godkända för införsel till Europeiska unionen av dessa bearbetade produkter av animaliskt ursprung.</p> <p>f) De har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i förordning (EG) nr 396/2005 och gränsvärdena för främmande ämnen i förordning (EG) nr 1881/2006 inte överskrids.</p> <p>II.3 De sammansatta produkter som beskrivs i del I innehåller följande:</p> <p>⁽¹⁾ antingen II.3.A Köttprodukter⁽²⁾ (oavsett mängd), utom gelatin, kollagen och högförädlade produkter som avses i avsnitt XVI i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004, vilka uppfyller följande krav:</p> <p>1) Köttprodukterna uppfyller djurhälsokraven i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^H och innehåller följande köttåvaror som får föras in till unionen som sådana och uppfyller nedan angivna kriterier:</p> <table border="0" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: left; width: 30%;">Art⁽³⁾</th> <th style="text-align: left; width: 20%;">Behandling⁽⁴⁾</th> <th style="text-align: left; width: 20%;">Ursprung⁽⁵⁾</th> <th style="text-align: left; width: 30%;">Godkänd(a) anläggning(ar)⁽⁶⁾</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>⁽¹⁾ [2]</td> <td colspan="3">Köttprodukterna härrör från</td> </tr> <tr> <td></td> <td colspan="3">^{(1) antingen} [samma land som ursprungslandet i fält I.7.]</td> </tr> <tr> <td></td> <td colspan="3">^{(1) eller} [en medlemsstat.]</td> </tr> <tr> <td></td> <td colspan="3">^{(1) eller} [ett tredjeland, eller delar däri, som är godkänt för införsel till unionen av köttprodukter som inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling enligt bilaga XV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404^I, och det tredjeland där den sammansatta produkten framställs är också godkänt för införsel till unionen av köttprodukter som genomgått den behandlingen.]⁽⁷⁾</td> </tr> </tbody> </table> | Art ⁽³⁾ | Behandling ⁽⁴⁾ | Ursprung ⁽⁵⁾ | Godkänd(a) anläggning(ar) ⁽⁶⁾ | ⁽¹⁾ [2] | Köttprodukterna härrör från | | | | ^{(1) antingen} [samma land som ursprungslandet i fält I.7.] | | | | ^{(1) eller} [en medlemsstat.] | | | | ^{(1) eller} [ett tredjeland, eller delar däri, som är godkänt för införsel till unionen av köttprodukter som inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling enligt bilaga XV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^I , och det tredjeland där den sammansatta produkten framställs är också godkänt för införsel till unionen av köttprodukter som genomgått den behandlingen.] ⁽⁷⁾ | | |
| Art ⁽³⁾ | Behandling ⁽⁴⁾ | Ursprung ⁽⁵⁾ | Godkänd(a) anläggning(ar) ⁽⁶⁾ | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| ⁽¹⁾ [2] | Köttprodukterna härrör från | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | ^{(1) antingen} [samma land som ursprungslandet i fält I.7.] | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | ^{(1) eller} [en medlemsstat.] | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | ^{(1) eller} [ett tredjeland, eller delar däri, som är godkänt för införsel till unionen av köttprodukter som inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling enligt bilaga XV till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^I , och det tredjeland där den sammansatta produkten framställs är också godkänt för införsel till unionen av köttprodukter som genomgått den behandlingen.] ⁽⁷⁾ | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

^H Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

^I Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga COMP

| | |
|--|--|
| | <p>⁽¹⁾ [3] Om köttprodukterna innehåller material från nötkreatur, får eller getter, är följande krav uppfyllda med avseende på bovin spongiform encefalopati (BSE):</p> <p>⁽¹⁾ antingen [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med kommissionens beslut 2007/453/EG^J som ett land eller en region med försumbar BSE-risk. Dessutom gäller följande⁽¹⁴⁾:</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka köttprodukterna härrör är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka köttprodukterna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter.]</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka köttprodukterna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk, och</p> <p>i) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001^K,</p> <p>ii) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) de djur från vilka köttprodukterna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.]</p> <p>⁽¹⁾ [De djur från vilka köttprodukterna härrör kommer från ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk, och</p> <p>i) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> |
|--|--|

^J Kommissionens beslut 2007/453/EG av den 29 juni 2007 om fastställande av BSE-statusen i medlemsstaterna eller tredjeländer eller regioner i dessa utifrån deras BSE-risk (EUT L 172, 30.6.2007, s. 84).

^K Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 av den 22 maj 2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati (EGT L 147, 31.5.2001, s. 1).

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga COMP |
|------|---|
| | <p>ii) köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från maskinurbenat kött från ben av nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) de djur från vilka köttprodukterna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen,]</p> <p>iv) de djur från vilka köttprodukterna härrör har inte utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code ^L,</p> <p>v) köttprodukterna har framställts och hanterats på ett sätt som säkerställer att de inte innehåller och inte har kontaminerats med nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]]</p> <p>⁽¹⁾ eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen klassificeras i enlighet med beslut 2007/453/EG som ett land eller en region med kontrollerad BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka köttprodukterna härrör har inte slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt, stavformigt instrument som förts in i hjärnskålen.</p> <p>⁽¹⁾ antingen [b) Köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från</p> <p>i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [b) Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur som är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [b) Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur med ursprung i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och</p> |

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

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga COMP |
|------|---|
| | <p>(1) antingen [i] djuren föddes efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare började tillämpas.]</p> <p>(1) eller [ii] de behandlade tarmarna från nötkreatur, får och getter innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]]]</p> <p>(1) eller [Ursprungslandet eller ursprungsregionen har inte klassificerats i enlighet med beslut 2007/453/EG eller har klassificerats som ett land eller en region med ej fastställd BSE-risk. Dessutom gäller följande:</p> <p>a) De djur från vilka köttprodukterna härrör har inte</p> <p>i) slaktats efter bedövning med gas som injicerats i hjärnskålen eller avlivats med samma metod, och inte heller slaktats efter bedövning genom laceration av vävnad i centrala nervsystemet med hjälp av ett avlångt stavformat instrument som förts in i hjärnskålen,</p> <p>ii) utfodrats med kött- och benmjöl eller fettgrevar som härrör från idisslare, enligt definitionen i OIE:s Terrestrial Animal Health Code.</p> <p>(1) antingen [b] Köttprodukterna innehåller inte och härrör inte från</p> <p>i) specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001,</p> <p>ii) maskinurbenat kött från ben från nötkreatur, får och getter,</p> <p>iii) nerv- och lymfvävnad som frilagts under urbeningen.]</p> <p>(1) eller [b] Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur som är födda, oavbrutet uppfödda och slaktade i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk och där det inte har förekommit några inhemska fall av BSE.]</p> <p>(1) eller [b] Köttprodukterna innehåller och härrör från behandlade tarmar från djur med ursprung i ett land eller en region som i enlighet med beslut 2007/453/EG klassificeras som ett land eller en region med försumbar BSE-risk där det har förekommit minst ett inhemskt fall av BSE, och</p> <p>(1) antingen [i] djuren föddes efter det att förbudet mot utfodring av idisslare med kött- och benmjöl och fettgrevar som härrör från idisslare började tillämpas.]</p> <p>(1) eller [i] de behandlade tarmarna från nötkreatur, får och getter innehåller inte och härrör inte från specificerat riskmaterial enligt definitionen i punkt 1 i bilaga V till förordning (EG) nr 999/2001.]]]]]</p> |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga COMP

| | |
|--|---|
| | <p>⁽¹⁾och/eller</p> <p>[II.3.B Mjölksprodukter eller råmjölksbaserade produkter⁽⁸⁾ (oavsett mängd) som uppfyller följande krav:</p> <p>a) De har framställts</p> <p>⁽¹⁾ antingen [i zonen med koden, som är förtecknad i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och som har varit fri från mul- och klövsvjuka och infektion med boskapspestvirus under minst 12 månader omedelbart före dagen för mjölkning, och där under samma period ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts,]</p> <p>⁽¹⁾ eller [i zonen med koden, som är förtecknad i del 1 i bilaga XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och den behandling som produkterna genomgår uppfyller kraven för minimibehandling i artikel 157 i och bilaga XXVII till delegerad förordning (EU) 2020/692,]</p> <p>och i följande anläggning: (godkännandennummer för de ursprungsanläggningar för mjölksprodukter eller råmjölksbaserade produkter som ingår i den sammansatta produkt och vilka vid tidpunkten för produktion var godkända för export av mjölksprodukter eller råmjölksbaserade produkter till EU).</p> <p>b) De härrör från</p> <p>⁽¹⁾ antingen [samma zon som den zon som anges i fält I.7.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [en medlemsstat.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [en zon som är godkänd för införsel till unionen av mjölk, råmjölk, mjölksprodukter och råmjölksbaserade produkter enligt del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, när den zon där den sammansatta produkten framställs också är godkänd, på samma villkor, för införsel till unionen av mjölk, råmjölk, mjölksprodukter och råmjölksbaserade produkter och är förtecknad i del 1 i den bilagan.]</p> <p>⁽¹⁾ [c) De är mjölksprodukter som framställts av obehandlad mjölk från</p> <p>⁽¹⁾ antingen [Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis, Camelus dromedarius] som före avsändandet till unionen har genomgått eller framställts av obehandlad mjölk som har genomgått följande behandling:</p> <p>⁽¹⁾ antingen [Pastörisering i en enda värmebehandling med en uppvärmningseffekt som minst motsvarar den som uppnås genom pastörisering vid minst 72 °C i 15 sekunder och som, i förekommande fall, är tillräcklig för att säkerställa negativ reaktion vid ett test för alkalisk fosfatase omedelbart efter värmebehandlingen.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [Sterilisering till ett F₀-värde på minst 3.]</p> <p>⁽¹⁾ eller [UHT-behandling (ultrahög temperatur) vid minst 135 °C kombinerad med en lämplig hålltid.]</p> |
|--|---|

▼ M5

| LAND | Intygsförlaga COMP |
|------|---|
| | <p>(¹) eller [Lågpastörisering (HTST) vid 72 °C i 15 sekunder, eller en behandling med en motsvarande pastöriseringseffekt, av mjölk med pH under 7,0, som i förekommande fall ger negativ reaktion vid ett test för alkalisk fosfatas.]</p> <p>(¹) eller [Lågpastörisering (HTST) i två omgångar vid 72 °C i 15 sekunder, eller en behandling med en motsvarande pastöriseringseffekt, av mjölk med pH på minst 7,0, som i förekommande fall ger negativ reaktion vid ett test för alkalisk fosfatas, omedelbart följt av</p> <p>(¹) antingen [sänkning av pH-värdet till under 6 i en timme.]</p> <p>(¹) eller [ytterligare upphettning till minst 72 °C kombinerad med torkning.]]</p> <p>(¹) eller [andra djur än Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis, Camelus dromedarius] som före avsändandet till unionen har genomgått eller framställts av obehandlad mjölk som har genomgått följande behandling:</p> <p>(¹) antingen [Sterilisering till ett F₀-värde på minst 3.]</p> <p>(¹) eller [UHT-behandling (ultrahög temperatur) vid minst 135 °C kombinerad med en lämplig hålltid.]]</p> <p>(¹) [d] De är råmjölk-baserade produkter och kommer från ett tredjeland eller territorium som förtecknas i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av obehandlad mjölk, råmjölk och råmjölk-baserade produkter.]</p> <p>e) De framställdes den eller mellan den och den⁽⁹⁾.]</p> <p>(¹)och/eller [II.3.C Fiskeriprodukter] som härrör från den godkända anläggningen med nummer⁽¹⁰⁾ i landet⁽¹¹⁾]</p> <p>(¹)och/eller [II.3.D Äggprodukter] som uppfyller följande krav:</p> <p>II.3.D.1 De härrör från</p> <p>(¹) antingen [zonen⁽¹²⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknad i del 1 i bilaga XIX till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av äggprodukter och tillämpar ett program för övervakning av högpato-gen aviär influensa som uppfyller de krav som avses i artikel 160 i delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>(¹) eller [en medlemsstat.]</p> |

▼ M5

LAND

Intygsförlaga COMP

| | |
|--|---|
| | <p>II.3.D.2 De har framställts från ägg som kommer från en anläggning som uppfyller kraven i avsnitt X i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och där inget utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukesvirus har förekommit under de 30 dagarna omedelbart före den dag då äggen samlades in, och</p> <p>(1) antingen [a] runt vilken det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa under minst 30 dagar omedelbart före den dag då äggen samlades in,]</p> <p>(1) eller [a] äggprodukterna har genomgått följande behandling:</p> <p>(1) antingen [Flytande äggvita har värmebehandlats</p> <p>(1) antingen [vid 55,6 °C i 870 sekunder.]</p> <p>(1) eller [vid 56,7 °C i 232 sekunder.]]</p> <p>(1) eller [Äggula som tillsatts 10 % salt har värmebehandlats vid 62,2 °C i 138 sekunder.]</p> <p>(1) eller [Torkad äggvita har värmebehandlats</p> <p>(1) antingen [vid 67 °C i 20 timmar.]</p> <p>(1) eller [vid 54,4 °C i 50,4 timmar.]]</p> <p>(1) eller [Hela ägg har</p> <p>(1) antingen [åtminstone värmebehandlats vid 60 °C i 188 sekunder.]</p> <p>(1) eller [blivit genomkokta.]]</p> <p>(1) eller [Heläggsmassa har]</p> <p>(1) antingen [åtminstone värmebehandlats vid 60 °C i 188 sekunder.]</p> <p>(1) eller [åtminstone värmebehandlats vid 61,1 °C i 94 sekunder.]</p> <p>(1) eller [blivit genomkokt.]]]</p> <p>(1) antingen [b] runt vilken det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av infektion med Newcastlejukesvirus under minst 30 dagar omedelbart före den dag då äggen samlades in.]</p> <p>(1) eller [b] äggprodukterna har genomgått följande behandling:</p> <p>(1) antingen [Flytande äggvita har värmebehandlats</p> <p>(1) antingen [vid 55 °C i 2 278 sekunder.]</p> <p>(1) eller [vid 57 °C i 986 sekunder.]</p> <p>(1) eller [vid 59 °C i 301 sekunder.]]</p> <p>(1) eller [Äggula som tillsatts 10 % salt har värmebehandlats vid 55 °C i 176 sekunder.]</p> <p>(1) eller [Torkad äggvita har värmebehandlats vid 57 °C i 50,4 timmar.]</p> |
|--|---|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga COMP

| | |
|--|---|
| | <p>(1) eller [Hela ägg har</p> <p>(1) antingen [värmebehandlats vid 55 °C i 2 521 sekunder.]</p> <p>(1) eller [värmebehandlats vid 57 °C i 1 596 sekunder.]</p> <p>(1) eller [värmebehandlats vid 59 °C i 674 sekunder.]</p> <p>(1) eller [blivit genomkokta.]]]</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.7: Ange ursprungslandets ISO-kod för den sammansatta produkten innehållande köttprodukter enligt förteckningen i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 eller i bilaga VII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 ^M, och/eller för bearbetade råmjölksbaserade produkter enligt förteckningen i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och/eller för bearbetade mjölkprodukter enligt förteckningen i bilaga XVIII eller XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 eller i bilaga X till genomförandeförordning (EU) 2021/405, och/eller för fiskeriprodukter enligt förteckningen i bilaga IX till genomförandeförordning (EU) 2021/405, och/eller för äggprodukter enligt förteckningen i del 1 i bilaga XIX till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>Fält I.11: Ange namn, adress och eventuellt registrerings-/godkännandenummer för de anläggningar där den eller de sammansatta produkterna framställts. Det avsändande landet måste vara samma land som ursprungslandet i fält I.7.</p> <p>Fält I.15: Ange registreringsnummer (järnvägsagnar, containrar eller vägfordon), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid transport i containrar anges registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.19. Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen.</p> <p>Fält I.19: För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen), t.ex. 1517, 1518, 1601 00, 1602, 1603 00, 1604, 1605, 1702, 1704, 1806, 1901, 1902, 1904, 1905, 2001, 2004, 2005, 2101, 2103, 2104, 2105 00, 2106, 2202, 2208.</p> |
|--|---|

M

Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer eller regioner i tredjeländer från vilka det i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 är tillåtet att föra in vissa djur och varor avsedda att användas som livsmedel till unionen (EUT L 114, 31.3.2021, s. 118).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga COMP

| | |
|----------------|--|
| Fält I.27: | <p>Beskrivning av sändningen:</p> <p>Tillverkningsanläggning: ange namn och eventuellt godkännandenummer för de anläggningar där den eller de sammansatta produkterna framställts.</p> <p>Typ av vara: för sammansatta produkter innehållande köttprodukter anges "köttprodukt"; för sammansatta produkter innehållande mjölkprodukter anges "mjölkprodukt"; för sammansatta produkter innehållande råmjölksbaserade produkter anges "råmjölksbaserad produkt"; för sammansatta produkter innehållande fiskeriprodukter anges om dessa är odlade eller vildfångade; för sammansatta produkter innehållande äggprodukter anges "äggprodukt".</p> |
| Del II: | <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Köttprodukter enligt definitionen i punkt 7.1 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) Ange koden för den relevanta djurarten för köttprodukten: BOV = tama nötkreatur (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis och korsningar av dessa), OVI = tama får (Ovis aries) och getter (Capra hircus), EQI = tama hästdjur (Equus caballus, Equus asinus och korsningar av dessa), POR = tamsvin (Sus scrofa), RM = hägnade kaniner, POU = tama fjäderfä, RAT = strutsfåglar, RUF = djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjortdjur som hålls som hägnat vilt, RUW = vilda djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjortdjur, SUF = djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt, SUW = vilda djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae, EQW = frilevande hovdjur, WL = vilda harar och kaniner (Leporidae), WM = andra vilda landlevande däggdjur än hov- och klövdjur, harar och kaniner, GB = fjädervilt.</p> <p>(4) Ange A, B, C, D, E eller F för den behandling som krävs enligt specifikationen och definitionen i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Ange den kod för köttproduktens ursprungszon som förtecknas i kolumn 2 i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Ange EU:s godkännandenummer för ursprungsanläggningarna för de köttprodukter som ingår i den sammansatta produkten.</p> <p>(7) Stryk om köttprodukterna härrör från EQU, EQW, WL, RM eller WM enligt definitionen i fotnot 3.</p> <p>(8) Med obehandlad mjölk och mjölkprodukter avses obehandlad mjölk och mjölkprodukter avsedd(a) att användas som livsmedel enligt definitionen i punkterna 4.1 och 7.2 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004. Med råmjölk och råmjölksbaserade produkter avses råmjölk och råmjölksbaserade produkter avsedd(a) att användas som livsmedel enligt definitionen i avsnitt IX punkterna 1 och 2 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> |

▼ **M5****LAND****Intygsförlaga COMP**

| | |
|--|---|
| | <p>(9) Produktionsdatum (ett eller flera). Det är endast tillåtet att föra in sammansatta produkter om de produkter av animaliskt ursprung som ingår i dessa har erhållits efter den dag då det tredjeland, eller en del däri, där produkterna av animaliskt ursprung framstälts godkändes för införsel till unionen av den berörda djurarten och kategorin av produkter av animaliskt ursprung, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av dessa produkter från det tredjelandet eller delen däri, eller under en period då godkännandet för införsel till unionen av dessa produkter, med avseende på det tredjelandet eller delen däri, inte var tillfälligt upphävd.</p> <p>(10) Nummer på den anläggning för fiskeriprodukter som godkänts för export till EU.</p> <p>(11) Ursprungsland som godkänts för införsel till unionen. När det gäller fiskeriprodukter som härrör från musslor ska ursprungslandet vara godkänt för införsel till unionen av levande musslor.</p> <p>(12) Ange zonen kod enligt del 1 i bilaga XIX till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(13) Ska undertecknas av – en officiell veterinär, – en intygsgivare eller officiell veterinär för sammansatta produkter som endast innehåller äggprodukter eller fiskeriprodukter.</p> <p>(14) Välj minst ett av alternativen.</p> |
| | <p>[Officiell veterinär]⁽¹⁾⁽¹³⁾/[Intygsgivare]⁽¹⁾⁽¹³⁾</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum Titel och befattning</p> <p>Stämpel Underskrift</p> |



KAPITEL 51

FÖRLAGA TILL OFFICIELLT INTYG FÖR INFÖRSEL TILL UNIONEN AV GRODDAR AVSEDDA ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL OCH FRÖN AVSEDDA FÖR PRODUKTION AV GRODDAR AVSEDDA ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL (FÖRLAGA SPR)

| LAND | | Officiellt intyg för EU | | | | | |
|----------------------------------|------------|--|--|----------------------------------|---|-----------------------|--|
| Del I: Beskrivning av sändningen | 1.1 | Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | 1.2 | Intygets referens | 1.2a | Imsoc-referens | |
| | | | 1.3 | Central behörig myndighet | QR-kod | | |
| | | | 1.4 | Lokal behörig myndighet | | | |
| | | 1.5 | Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | 1.6 | Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | | 1.7 | Ursprungsland ISO-kod | 1.9 | Destinationsland ISO-kod | | |
| | | 1.8 | Ursprungsregion Kod | 1.10 | Destinationsregion Kod | | |
| | | 1.11 | Avsändningsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | 1.12 | Destinationsort Namn Registrerings/ Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | |
| | | 1.13 | Lastningsort | 1.14 | Datum och tidpunkt för avresa | | |
| | | 1.15 | Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | 1.16 | Gränskontrollstation för införsel | | |
| | | | | 1.17 | Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | |

▼ B

| | | | | |
|--|---|---|-------------------------------|--|
| I.18 | Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kylv | <input type="checkbox"/> Fryst |
| I.19 | Containernr/Förseglingens nr | | | |
| | Containernr | Förseglingens nr | | |
| I.20 | Intygas vara avsedda som/för | | | |
| | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| I.21 | I.22 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden | | | |
| | I.23 | | | |
| I.24 | Totalt antal förpackningar | I.25 | Total kvantitet | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
| I.27 | Beskrivning av sändningen | | | |
| KN-nr | Art | Kyl-/fryshus | Typ av förpackning | Nettovikt |
| | | | Antal förpackningar | Partnr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum | | Tillverkningsanläggning | |



| LAND | | Intygsförlaga SPR | |
|----------------------|----------------------------|--|---------------------|
| II. Hälsoinformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | II.1 Folkhälsointyg | | |
| | | Jag intygar att jag är förtrogen med de tillämpliga kraven i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 ^A och Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^B samt att följande gäller: | |
| | II.1.1 | De groddar och frön avsedda för produktion av groddar som beskrivs i del I har producerats under förhållanden som uppfyller kraven i förordning (EG) nr 852/2004, särskilt de allmänna hygienkraven för primärproduktion och därmed sammanhängande verksamhet i del A i bilaga I till den förordningen. | |
| | II.1.2 ⁽¹⁾ | Groddarna har producerats i anläggningar som har godkänts i enlighet med kraven i artikel 2 i kommissionens förordning (EU) nr 210/2013 ^C . | |
| | II.1.3 ⁽¹⁾ | Groddarna har producerats under förhållanden som uppfyller spårbarhetskraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 208/2013 och uppfyller kriterierna i bilaga I till kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 ^D . | |
| | Anmärkningar | | |
| | | I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland. | |
| | | Detta officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235. | |

A Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 178/2002 av den 28 januari 2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet (EGT L 31, 1.2.2002, s. 1).

B Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

C Kommissionens förordning (EU) nr 210/2013 av den 11 mars 2013 om godkännande av anläggningar som producerar groddar, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 (EUT L 68, 12.3.2013, s. 24).

D Kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel (EUT L 338, 22.12.2005, s. 1).



LAND

Intygsförlaga SPR

| II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
|---|------------------------|---------------------|
| <p>Del I:</p> <p>Fält I.27: Ange lämplig kod (HS-nr), t.ex. 0704 90, 0706 90, 0708 10, 0708 20, 0708 90, 0713 10, 0713 33, 0713 34, 0713 35, 0713 39, 0713 40, 0713 50, 0713 60, 0713 90, 0910 99, 1201 10, 1201 90, 1207 50, 1207 99, 1209 10, 1209 21 eller 1209 91.</p> <p>Fält I.27: Beskrivning av sändningen: <i>Tillverkningsanläggning:</i> ange namn på de anläggningar där groddarna eller fröna har producerats.</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Stryk det som inte är tillämpligt (t.ex. om frön).</p> | | |
| <p>Intygsgivare</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Stämpel</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Underskrift</p> | | |

▼ M5

KAPITEL 52

Förlaga till djurhälsointyg för transitering genom unionen till ett tredjeland, antingen direkt eller efter lagring i unionen, av icke lagringståliga sammansatta produkter och lagringståliga sammansatta produkter som innehåller köttprodukter (oavsett mängd) och som är avsedda att användas som livsmedel (förlaga TRANSIT-COMP)

| LAND | | Djurhälsointyg för EU | |
|---|---|--|--|
| Dok. nr. Doc. number | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2a Imsoc-referens |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | |
| | | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod |
| I.7 Ursprungsland | ISO-kod | I.9 Destinationsland | ISO-kod |
| I.8 Ursprungsregion | Kod | I.10 Destinationsregion | Kod |
| I.11 Avsändningsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | |
| I.13 Lastningsort | | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | |
| I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | | I.16 Gränskontrollstation för införsel | |
| | | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kylld | <input type="checkbox"/> Fryst |
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | Containernr | Förseglingens nr | |

▼ M5

| | | | | |
|--|----------------------------------|-----------------------------|---------------------|---|
| I.20 Intygas vara avsedda som/för | | | | |
| <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | | |
| I.21 | | I.22 | | I.23 |
| <input type="checkbox"/> För transitering Tredjeland ISO-kod | | | | |
| I.24 Totalt antal förpackningar | | I.25 Total kvantitet | | I.26 Total nettovikt/bruttovikt (kg) |
| I.27 Beskrivning av sändningen | | | | |
| KN-nr | | | | Kvantitet |
| | Kyl-/fryshus | | Typ av förpackning | Nettovikt |
| Slakteri | Typ av behandling | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr |
| <input type="checkbox"/> Slutkonsument | Insamlingsdatum/Produktionsdatum | Tillverkningsanläggning | | |

▼ M5

| LAND | | Intygsläppla TRANSIT-COMP | |
|----------------------|--|---------------------------|---------------------|
| II. Hälsoinformation | | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| Del II: Intyg | Jag intyggar följande: | | |
| | <p>II.1 De sammansatta produkter som beskrivs i del I innehåller följande:</p> <p>(1) antingen II.1.A Köttprodukter⁽²⁾ (oavsett mängd), utom gelatin, kollagen och högförädlade produkter som avses i avsnitt XVI i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004, vilka uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.A.1 Köttprodukterna uppfyller djurhälsokraven i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692^A och innehåller följande köttåvaror som får föras in till unionen som sådana och uppfyller nedan angivna kriterier:</p> <p style="text-align: center;">Art⁽³⁾ Behandling⁽⁴⁾ Ursprung⁽⁵⁾</p> <p>II.1.A.2 Köttprodukterna härrör från</p> <p>(1) antingen [samma land som ursprungslandet i fält I.7.]</p> <p>(1) eller [en medlemsstat.]</p> <p>(1) eller [ett tredjeländ, eller delar däri, som den dag då detta intyg utfärdas är godkänt för införsel till unionen av köttprodukter som inte behöver genomgå någon särskild riskreducerande behandling enligt bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404^B, och det tredjeländ där den sammansatta produkten framställs är också godkänt för införsel till unionen av köttprodukter som genomgått den behandlingen.]⁽⁶⁾</p> <p>(1) och/eller II.1.B Mjölksprodukter eller råmjölkbaserade produkter⁽⁷⁾ (oavsett mängd) som uppfyller följande krav:</p> <p>a) De har framställts</p> <p>(1) antingen [i zonen med koden som är förtecknad i del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och som har varit fri från mul- och klövsjuka och infektion med boskapspestvirus under minst 12 månader omedelbart före dagen för mjölkning, och där under samma period ingen vaccination mot dessa sjukdomar har utförts,]</p> | | |

A Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).

B Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

▼ M5

LAND

Intygsförlaga TRANSIT-COMP

| | |
|--|---|
| | <p>(1) eller [i zonen med koden som är förtecknad i del 1 i bilaga XVIII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och den behandling som produkterna genomgår uppfyller kraven för minimibehandling i artikel 157 i och bilaga XXVII till delegerad förordning (EU) 2020/692,]</p> <p>och i följande anläggning: (godkännandenummer för de ursprungsanläggningar för mjölkprodukter eller råmjölksbaserade produkter som ingår i den sammansatta produkt och vilka vid tidpunkten för produktion var godkända för export av mjölkprodukter eller råmjölksbaserade produkter till EU).</p> <p>b) De härrör från</p> <p>(1) antingen [samma zon som den zon som anges i fält I.7.]</p> <p>(1) eller [en medlemsstat.]</p> <p>(1) eller [en zon som är godkänd för införsel till unionen av mjölk, råmjölk, mjölkprodukter och råmjölksbaserade produkter enligt del 1 i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, när den zon där den sammansatta produkten framställs också är godkänd, på samma villkor, för införsel till unionen av mjölk, råmjölk, mjölkprodukter och råmjölksbaserade produkter och är förtecknad i den bilagan.]</p> <p>(1) [c] De är mjölkprodukter som framställts av obehandlad mjölk från</p> <p>(1) antingen [Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis, Camelus dromedarius] som före avsändandet till unionen har genomgått eller framställts av obehandlad mjölk som har genomgått följande behandling:</p> <p>(1) antingen [Pastörisering i en enda värmebehandling med en uppvärmningseffekt som minst motsvarar den som uppnås genom pastörisering vid minst 72 °C i 15 sekunder och som, i förekommande fall, är tillräcklig för att säkerställa negativ reaktion vid ett test för alkalisk fosfatas omedelbart efter värmebehandlingen.]</p> <p>(1) eller [Sterilisering till ett F₀-värde på minst 3.]</p> <p>(1) eller [UHT-behandling (ultrahög temperatur) vid minst 135 °C kombinerad med en lämplig hålltid.]</p> <p>(1) eller [Lågpastörisering (HTST) vid 72 °C i 15 sekunder, eller en behandling med en motsvarande pastöriseringseffekt, av mjölk med pH under 7,0, som i förekommande fall ger negativ reaktion vid ett test för alkalisk fosfatas.]</p> <p>(1) eller [Lågpastörisering (HTST) i två omgångar vid 72 °C i 15 sekunder, eller en behandling med en motsvarande pastöriseringseffekt, av mjölk med pH på minst 7,0, som i förekommande fall ger negativ reaktion vid ett test för alkalisk fosfatas, omedelbart följt av</p> <p>(1) antingen [sänkning av pH-värdet till under 6 i en timme.]</p> <p>(1) eller [ytterligare upphettning till minst 72 °C kombinerad med torkning.]]</p> |
|--|---|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga TRANSIT-COMP

| | |
|--|--|
| | <p>(1) eller [andra djur än Bos Taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis, Camelus dromedarius] som före avsändandet till unionen har genomgått eller framställts av obehandlad mjölk som har genomgått följande behandling:</p> <p>(1) antingen [Sterilisering till ett F₀-värde på minst 3.]</p> <p>(1) eller [UHT-behandling (ultrahög temperatur) vid minst 135 °C kombinerad med en lämplig hålltid.]]</p> <p>(1) [d] De är råmjölk-baserade produkter och kommer från ett tredjeland eller territorium som förtecknas i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel av obehandlad mjölk, råmjölk och råmjölk-baserade produkter.]</p> <p>e) De framställdes den eller mellan den och den⁽⁸⁾.]]</p> <p>⁽¹⁾och/eller II.1.C Äggprodukter som uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.C.1 De härrör från</p> <p>(1) antingen [zonen⁽⁹⁾, som den dag då detta intyg utfärdas är förtecknad i del 1 i bilaga XIX till genomförandeförordning (EU) 2021/404 för införsel till unionen av äggprodukter och tillämpar ett program för övervakning av högpatogen aviär influensa som uppfyller de krav som avses i artikel 160 i delegerad förordning (EU) 2020/692.]</p> <p>(1) eller [en medlemsstat.]</p> <p>II.1.C.1 De har framställts från ägg som kommer från en anläggning som uppfyller kraven i avsnitt X i bilaga III till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och där inget utbrott av högpatogen aviär influensa eller infektion med Newcastlejukevirus har förekommit under de 30 dagarna omedelbart före den dag då äggen samlades in, och</p> <p>(1) antingen [a] runt vilken det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa under minst 30 dagar omedelbart före den dag då äggen samlades in,]</p> <p>(1) eller [a] äggprodukterna har genomgått följande behandling:</p> <p>(1) antingen [Flytande äggvita har värmebehandlats</p> <p>(1) antingen [vid 55,6 °C i 870 sekunder.]</p> <p>(1) eller [vid 56,7 °C i 232 sekunder.]]</p> <p>(1) eller [Äggula som tillsatts 10 % salt har värmebehandlats vid 62,2 °C i 138 sekunder.]</p> <p>(1) eller [Torkad äggvita har värmebehandlats</p> <p>(1) antingen [vid 67 °C i 20 timmar.]</p> <p>(1) eller [vid 54,4 °C i 50,4 timmar.]]</p> |
|--|--|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga TRANSIT-COMP

| | |
|--|--|
| | <p>(1) eller [Hela ägg har</p> <p>(1) antingen [åtminstone värmebehandlats vid 60 °C i 188 sekunder.]</p> <p>(1) eller [blivit genomkokta.]]</p> <p>(1) eller [Heläggsmassa har]</p> <p>(1) antingen [åtminstone värmebehandlats vid 60 °C i 188 sekunder.]</p> <p>(1) eller [åtminstone värmebehandlats vid 61,1 °C i 94 sekunder.]</p> <p>(1) eller [blivit genomkokt.]]]</p> <p>(1) antingen [b) runt vilken det inom en radie av 10 km, även i förekommande fall på angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av infektion med Newcastlejsjukavirus under minst 30 dagar omedelbart före den dag då äggen samlades in.]</p> <p>(1) eller [b) äggprodukterna har genomgått följande behandling:</p> <p>(1) antingen [Flytande äggvita har värmebehandlats</p> <p>(1) antingen [vid 55 °C i 2 278 sekunder.]</p> <p>(1) eller [vid 57 °C i 986 sekunder.]</p> <p>(1) eller [vid 59 °C i 301 sekunder.]]</p> <p>(1) eller [Äggula som tillsatts 10 % salt har värmebehandlats vid 55 °C i 176 sekunder.]</p> <p>(1) eller [Torkad äggvita har värmebehandlats vid 57 °C i 50,4 timmar.]</p> <p>(1) eller [Hela ägg har</p> <p>(1) antingen [värmebehandlats vid 55 °C i 2 521 sekunder.]</p> <p>(1) eller [värmebehandlats vid 57 °C i 1 596 sekunder.]</p> <p>(1) eller [värmebehandlats vid 59 °C i 674 sekunder.]</p> <p>(1) eller [blivit genomkokta.]]]</p> <p>Anmärkingar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sammansatta produkter som innehåller köttprodukter, mjölkprodukter, råmjölksbaserade produkter och/eller äggprodukter för vilka unionen inte är slutdestination.</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> |
|--|--|

▼ M5

LAND

Intygsförlaga TRANSIT-COMP

| Del I: | |
|---------------|---|
| Fält I.7: | Ange ursprungslandets ISO-kod för den sammansatta produkten innehållande köttprodukter enligt förteckningen i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404 eller i bilaga VII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 ^C , och/eller för bearbetade råmjölksbaserade produkter enligt förteckningen i bilaga XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404, och/eller för bearbetade mjölkprodukter enligt förteckningen i bilaga XVIII eller XVII till genomförandeförordning (EU) 2021/404 eller i bilaga X till genomförandeförordning (EU) 2021/405, och/eller för bearbetade äggprodukter enligt förteckningen i del 1 i bilaga XIX till genomförandeförordning (EU) 2021/404. |
| Fält I.11: | Ange namn, adress och eventuellt registrerings-/godkännandennummer för de anläggningar där den eller de sammansatta produkterna framställts. Det avsändande landet måste vara samma land som ursprungslandet i fält I.7. |
| Fält I.15: | Ange registreringsnummer (järnvagsvagnar, containrar eller vägfordon), flightnummer (flyg) eller namn (fartyg). Vid transport i containrar anges registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.19. Vid eventuell lossning och omlastning måste avsändaren underrätta gränskontrollstationen för införsel till unionen. |
| Fält I.19: | För containrar eller lådor anges även containernummer och (i tillämpliga fall) förseglingsnummer. |
| Fält I.27: | Ange lämplig kod (HS-nummer) enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen), t.ex. 1517, 1518, 1601 00, 1602, 1603 00, 1604, 1605, 1702, 1704, 1806, 1901, 1902, 1904, 1905, 2001, 2004, 2005, 2101, 2103, 2104, 2105 00, 2106, 2202, 2208. |
| Fält I.27: | Beskrivning av sändningen: Tillverkningsanläggning: ange namn och eventuellt godkännandennummer för de anläggningar där den eller de sammansatta produkterna framställts. Typ av vara: för sammansatta produkter innehållande köttprodukter anges "köttprodukt"; för sammansatta produkter innehållande mjölkprodukter anges "mjölkprodukt"; för sammansatta produkter innehållande råmjölksbaserade produkter anges "råmjölksbaserad produkt"; för sammansatta produkter innehållande äggprodukter anges "äggprodukt". |

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer eller regioner i tredjeländer från vilka det i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 är tillåtet att föra in vissa djur och varor avsedda att användas som livsmedel till unionen (EUT L 114, 31.3.2021, s. 118).

▼ **M5**

LAND

Intygsförlaga TRANSIT-COMP

| | |
|--|--|
| <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(2) Köttprodukter enligt definitionen i punkt 7.1 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(3) Ange koden för den relevanta djurarten för köttprodukten: BOV = tama nötkreatur (Bos taurus, Bison bison, Bubalus bubalis och korsningar av dessa), OVI = tama får (Ovis aries) och getter (Capra hircus), EQI = tama hästdjur (Equus caballus, Equus asinus och korsningar av dessa), POR = tamsvin (Sus scrofa), RM = hägnade kaniner, POU = tama fjäderfä, RAT = strutsfåglar, RUF = djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), kameldjur och hjortdjur som hålls som hägnat vilt, RUW = vilda djur i familjen Bovidae (utom tama nötkreatur, får och getter), vilda kameldjur och vilda hjortdjur, SUF = djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae som hålls som hägnat vilt, SUW = vilda djur av vildsvinsraser och djur i familjen Tayassuidae.</p> <p>(4) Ange A, B, C, D, E eller F för den behandling som krävs enligt specifikationen och definitionen i kolumn 2 i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(5) Ange den kod för köttprodukternas ursprungszon som förtecknas i kolumn 2 i bilaga XV till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> <p>(6) Stryk om köttprodukterna härrör från EQU, EQW, WL, RM eller WM enligt definitionen i fotnot 3.</p> <p>(7) Med obehandlad mjölk och mjölkprodukter avses obehandlad mjölk och mjölkprodukter avsedd(a) att användas som livsmedel enligt definitionen i punkterna 4.1 och 7.2 i bilaga I till förordning (EG) nr 853/2004. Med råmjölk och råmjölksbaserade produkter avses råmjölk och råmjölksbaserade produkter avsedd(a) att användas som livsmedel enligt definitionen i avsnitt IX punkterna 1 och 2 i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(8) Produktionsdatum (ett eller flera). Det är endast tillåtet att föra in sammansatta produkter om de produkter av animaliskt ursprung som ingår i dessa har erhållits efter den dag då det tredjeland, eller en del däri, där produkterna av animaliskt ursprung framställdes godkändes för införsel till unionen av den berörda djurarten och kategorin av produkter av animaliskt ursprung, eller under en period då unionen inte hade infört djurhälsorestriktioner för införsel av dessa produkter från det tredjelandet eller delen däri, eller under en period då godkännandet för införsel till unionen av dessa produkter, med avseende på det tredjelandet eller delen däri, inte var tillfälligt upphävd.</p> <p>(9) Ange zonen kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XIX till genomförandeförordning (EU) 2021/404.</p> | |
| <p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler)</p> <p>Datum</p> <p>Titel och befattning</p> <p>Stämpel</p> <p>Underskrift</p> | |

▼ M4

KAPITEL 53

Förlaga till kombinerat djurhälsointyg/officiellt intyg för införsel till unionen av produkter av animaliskt ursprung och vissa varor med ursprung i unionen, som flyttas till ett tredjeland eller territorium och sedan tillbaka till unionen efter lossning, lagring och omlastning i det tredjelandet eller territoriet (Intygsförlaga STORAGE-TC-PAO)

| LAND | | Intyg för EU | | |
|---|--|--|--------------------------------|--|
| Del I. Beskrivning av sändningen | I.1 Avsändare/Exportör Namn Adress Land ISO-kod | I.2 Intygets referens | I.2 Imsoc-referens a | |
| | | I.3 Central behörig myndighet | QR-kod | |
| | | I.4 Lokal behörig myndighet | | |
| | I.5 Mottagare/Importör Namn Adress Land ISO-kod | I.6 Aktör som ansvarar för sändningen Namn Adress Land ISO-kod | | |
| | I.7 Ursprungsland ISO-kod | I.9 Destinationsland ISO-kod | | |
| | I.8 Ursprungsregion Kod | I.10 Destinationsregion Kod | | |
| I.11 Avsändningssort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | I.12 Destinationsort Namn Registrerings-/Godkännandenr Adress Land ISO-kod | | | |
| I.13 Lastningsort | I.14 Datum och tidpunkt för avresa | | | |
| I.15 Transportmedel <input type="checkbox"/> Flyg <input type="checkbox"/> Fartyg <input type="checkbox"/> Järnväg <input type="checkbox"/> Vägfordon Identifiering | I.16 Gränskontrollstation för införsel | | | |
| | I.17 Åtföljande dokument Typ Kod Land ISO-kod Referens för handelsdokument | | | |
| I.18 Transportförhållanden | <input type="checkbox"/> Rumstemperatur | <input type="checkbox"/> Kyld | <input type="checkbox"/> Fryst | |

▼ M4

| | | | | | |
|--|----------------------|---|--|------------------|-----------------------------------|
| I.19 Containernr/Förseglingens nr | | Containernr | | Förseglingens nr | |
| I.20 | | Intygas vara avsedda som/för | | | |
| | | <input type="checkbox"/> produkter avsedda att användas som livsmedel | | | |
| I.21 | | I.2 2 <input type="checkbox"/> För den inre marknaden I.23 | | | |
| I.2 | Totalt antal | I.25 | Total kvantitet | I. | Total nettovikt/bruttovikt |
| 4 | förpackningar | | | 26 | (kg) |
| I.2 Beskrivning av sändningen | | | | | |
| 7 | | | | | |
| KN-nr | Art | | | | |
| | Kyl-/fryshus | Identifieringsmärke | Typ av förpackning | Nettovikt | |
| | | Typ av vara | Antal förpackningar | Partinr | |
| <input type="checkbox"/> | Slutkonsument | Insamlingsdatum/ Produktionsdatum | Anläggningens/C entralens godkännande- eller registreringsnr | | |

▼ M4

| LAND | | Intygsförlaga STORAGE-TC-PAO | |
|------|-----------------------------|--|----------------------------|
| | II. Hälsoinformation | II.a Intygets referens | II.b Imsoc-referens |
| | Del II: Intyg | <p>II.1. Hälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att den sändning av produkter av animaliskt ursprung eller varor som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.1.1 Sändningen har ursprung i unionen, har framställts i unionen och får släppas ut på marknaden i unionen.</p> <p>II.1.2 Sändningen har förpackats i unionen och, när det gäller produkter av animaliskt ursprung, märkts i unionen i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.3 Sändningen är avsedd för unionen.</p> <p>II.1.4 Sändningen har inte manipulerats och inte genomgått någon annan hantering än lossning, lagring, omlastning och transport i ⁽¹⁾....., och när det gäller produkter av animaliskt ursprung har den lagrats och transporterats i enlighet med tillämpliga krav i bilaga III till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.2 Lagringsintyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att den sändning av produkter av animaliskt ursprung eller varor som beskrivs i del I uppfyller följande krav:</p> <p>II.2.1 Sändningen har lagrats på en eller flera godkända/registrerade anläggningar.</p> <p>II.2.2 Sändningen har lastats om på den godkända/registrerade anläggningen under den behöriga myndighetens tillsyn.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> <p>Detta intyg är avsett för införsel till unionen av sådana sändningar av produkter med ursprung i en medlemsstat i unionen som omfattas av de intyg som fastställs i artiklarna 8–29 i genomförandeförordning (EU) 2020/2235 och som flyttas till ett tredjeland eller territorium som förtecknas i bilaga XXII till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 med det särskilda villkoret <i>Sändningar med ursprung i unionen som flyttas till ett tredjeland eller territorium och sedan tillbaka till unionen efter lagring</i> och sedan flyttas tillbaka till unionen från det tredjelandet eller territoriet efter att ha lossats, lagrats och lastats om.</p> <p>Detta kombinerade djurhälsointyg/officiella intyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 4 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält 1.7: Ange namn och ISO-kod för det land där varorna framställts, tillverkats eller förpackats (märkta med identifieringsmärke).</p> <p>Del II:</p> <p>⁽¹⁾ Ange zonens kod enligt kolumn 2 i tabellen i del 1 i bilaga XXII till genomförandeförordning (EU) 2021/404. Gäller endast för zoner som förtecknas med det särskilda villkoret <i>Sändningar med ursprung i unionen som flyttas till ett tredjeland eller territorium och sedan tillbaka till unionen efter lagring</i> i kolumn 6 i den tabellen.</p> | |
| | Officiell veterinär | | |
| | Namn (med versaler) | | |
| | Datum | | Titel och befattning |
| | Stämpel | | Underskrift |

▼B*BILAGA IV*

Bilaga IV innehåller följande förlagor till djurhälsointyg:

- Kapitel 1: Förlaga till djurhälsointyg för levande djur som transporteras till slakteriet efter besiktning före slakt på den jordbruksanläggning som djuren kommer från, i enlighet med artikel 5.2 f i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624
- Kapitel 2: Förlaga till djurhälsointyg för fjäderfä avsedda för produktion av ank- och gåsleverpastej (foie gras) och för fjäderfä med senarelagd urtagning som slaktas på den jordbruksanläggning som djuren kommer från, i enlighet med artikel 6.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624
- Kapitel 3: Förlaga till djurhälsointyg för hägnat vilt och tama nötkreatur, svin och hästdjur som slaktas på den jordbruksanläggning som djuren kommer från, i enlighet med artikel 6.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624
- Kapitel 4: Förlaga till djurhälsointyg för hägnat vilt som slaktas på den jordbruksanläggning som djuren kommer från i enlighet med avsnitt III punkt 3 a i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och artikel 6.4 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624
- Kapitel 5: Förlaga till djurhälsointyg vid nödslakt utanför slakteriet, i enlighet med artikel 4 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624

▼B**FÖRLAGOR TILL DJURHÄLSOINTYG VID BESIKTNING FÖRE
SLAKT PÅ DEN JORDBRUKSANLÄGGNING SOM DJUREN
KOMMER FRÅN**

KAPITEL 1

Förlaga till djurhälsointyg för levande djur som transporteras till slakteriet efter besiktning före slakt på den jordbruksanläggning som djuren kommer från, i enlighet med artikel 5.2 f i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 ⁽¹⁾

Officiell veterinär (namn):

Nr:

1. Identifiering av djuren

Art:

Antal djur:

Identifieringsmärkning:

2. Anläggning som djuren kommer från

Anläggningens adress:

Uppgifter om hus/stall (*):

3. Djurens destinationsort

Djuren ska transporteras till följande slakteri:

.....

Transport med följande transportmedel:

4. Annan relevant information

.....

5. Försäkran

Jag intygar följande:

— De djur som beskrivs i del I undersöktes före slakt på ovannämnda anläggning kl. (tidpunkt) den (datum) och befanns vara lämpade för slakt.

— Följande iakttagelser gjordes om djurens hälsa och välbefinnande:

— Journaler och dokumentationen om dessa djur uppfyllde de rättsliga kraven och hindrar inte slakt av djuren.

— Jag har kontrollerat informationen från livsmedelskedjan.

⁽¹⁾ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 av den 8 februari 2019 om särskilda bestämmelser för utförandet av offentlig kontroll av produktion av kött och för produktions- och återutläggningsområden för levande musslor i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 (EUT L 131, 17.5.2019, s. 1).

▼B

Utfärdat i
(ort)

den
(datum)

Stämpel
.....
(underskrift av officiell veterinär)

(*) Behöver inte anges.



KAPITEL 2

Förlaga till djurhälsointyg för fjäderfä avsedda för produktion av ank- och gåsleverpastej (foie gras) och för fjäderfä med senarelagd urtagning som slaktas på den jordbruksanläggning som djuren kommer från, i enlighet med artikel 6.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 ⁽²⁾

Officiell veterinär (namn):

Nr:

1. Uppgifter om icke urtagna djurkroppar

Art:

Antal:

2. Anläggning som de icke urtagna djurkropparna kommer från

Anläggningens adress:

3. De icke urtagna djurkropparnas destinationsort

De icke urtagna slaktkropparna ska transporteras till följande styckningsanläggning:

4. Försäkran

Jag intygar följande:

— De icke urtagna djurkroppar som beskrivs i del I är fåglar som undersöktes före slakt på ovannämnda anläggning kl. (tidpunkt) den (datum) och befanns vara lämpade för slakt.

— Följande iakttagelser gjordes om djurens hälsa och välbefinnande:

— Journaler och dokumentationen om dessa djur uppfyllde de rättsliga kraven och hindrade inte slakt av fåglarna.

Utfärdat i

(ort)

den

(datum)

Stämpel

.....

(underskrift av officiell veterinär)

⁽²⁾ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 av den 8 februari 2019 om särskilda bestämmelser för utförandet av offentlig kontroll av produktion av kött och för produktions- och återutläggningsområden för levande musslor i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 (EUT L 131, 17.5.2019, s. 1).



KAPITEL 3

Förlaga till djurhälsointyg för hägnat vilt och tama nötkreatur, svin och hästdjur som slaktas på den jordbruksanläggning som djuren kommer från, i enlighet med artikel 6.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 ⁽³⁾

Officiell veterinär (namn):

Nr:

1. Identifiering av djuren

Art:

Antal djur:

Identifieringsmärkning:

2. Anläggning som djuren kommer från

Anläggningens adress:

Uppgifter om hus/stall (*):

3. Djurens destinationsort

Djuren ska transporteras till följande slakteri:

.....

Transport med följande transportmedel:

4. Annan relevant information

.....

5. Försäkran

Jag intygar följande:

1) De djur som beskrivs i del I undersöktes före slakt på ovannämnda anläggning kl. (tidpunkt) den (datum) och befanns vara lämpade för slakt.

2) De slaktades på anläggningen kl. (tidpunkt) den (datum), och slakten och avblodningen utfördes korrekt.

3) Följande iakttagelser gjordes om djurens hälsa och välbefinnande:

4) Journaler och dokumentationen om dessa djur uppfyllde de rättsliga kraven och hindrade inte slakt av djuren.

⁽³⁾ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 av den 8 februari 2019 om särskilda bestämmelser för utförandet av offentlig kontroll av produktion av kött och för produktions- och återutläggningsområden för levande musslor i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 (EUT L 131, 17.5.2019, s. 1).

▼B

Utfärdat i
(ort)

den
(datum)

Stämpel
.....
(underskrift av officiell veterinär)

(*) Behöver inte anges.

▼B

KAPITEL 4

Förlaga till djurhälsointyg för hägnat vilt som slaktas på den jordbruksanläggning som djuren kommer från i enlighet med avsnitt III punkt 3 a i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och artikel 6.4 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 ⁽⁴⁾

Officiell veterinär (namn):

Nr:

1. Identifiering av djuren

Art:

Antal djur:

Identifieringsmärkning:

2. Anläggning som djuren kommer från

Anläggningens adress:

Uppgifter om hus/stall (*):

3. Djurens destinationsort

Djuren ska transporteras till följande slakteri:

.....

Transport med följande transportmedel:

4. Annan relevant information

.....

5. Försäkran

Jag intygar följande:

1) De djur som beskrivs i del I undersöktes före slakt på ovannämnda anläggning kl. (tidpunkt) den (datum) och befanns vara lämpade för slakt.

2) Följande iakttagelser gjordes om djurens hälsa och välbefinnande:

3) Journaler och dokumentationen om dessa djur uppfyllde de rättsliga kraven och hindrade inte slakt av djuren.

⁽⁴⁾ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 av den 8 februari 2019 om särskilda bestämmelser för utförandet av offentlig kontroll av produktion av kött och för produktions- och återutläggningsområden för levande musslor i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 (EUT L 131, 17.5.2019, s. 1).

▼B

Utfärdat i
(ort)

den
(datum)

Stämpel
.....
(underskrift av officiell veterinär)

(*) Behöver inte anges.



KAPITEL 5

Förlaga till djurhälsointyg vid nödslakt utanför slakteriet, i enlighet med artikel 4 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 ⁽⁵⁾

FÖRLAGA TILL DJURHÄLSOINTYG VID NÖDSLAKT UTANFÖR SLAKTERIET

DJURHÄLSOINTYG

vid nödslakt utanför slakteriet

Officiell veterinär (namn):

Nr:

1. Identifiering av djuren

Art:

Antal djur:

Identifieringsmärkning:

Djurens ägare:

2. Plats för nödslakten

Adress:

Uppgifter om hus/stall (*):

3. Djurens destinationsort

Djuren ska transporteras till följande slakteri:

.....

Transport med följande transportmedel:

4. Annan relevant information

.....

5. Försäkran

Jag intygar följande:

1) De djur som beskrivs i del I undersöktes före slakt på ovannämnda plats kl. (tidpunkt) den (datum) och befanns vara lämpade för slakt.

2) De slaktades kl. (tidpunkt) den (datum), och slakten och avblodningen utfördes korrekt.

3) Orsak till nödslakten:

4) Följande iakttagelser gjordes om djurens hälsa och välbefinnande:

5) Djuren fick följande behandlingar:

6) Journaler och dokumentationen om dessa djur uppfyllde de rättsliga kraven och hindrade inte slakt av djuren.

⁽⁵⁾ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/624 av den 8 februari 2019 om särskilda bestämmelser för utförandet av offentlig kontroll av produktion av kött och för produktions- och återutläggningsområden för levande musslor i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 (EUT L 131, 17.5.2019, s. 1).

▼B

Utfärdat i
(ort)

den
(datum)

Stämpel
.....
(underskrift av officiell veterinär)

(*) Behöver inte anges.

▼ M5

| Del II: Intyg | II. Hälsoinformation | II.a Intyg | II.b Imsoc-referens |
|---------------|---|------------|---------------------|
| | <p>Jag, (importörens namn, adress och fullständiga uppgifter) som ansvarar för införsel till unionen av den sändning av sammansatta produkter som beskrivs i del I, intygar att de sammansatta produkter som åtföljs av detta intyg</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. uppfyller de tillämpliga krav som avses i artikel 126.2 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, 2. inte behöver lagras eller transporteras under kontrollerade temperaturförhållanden, 3. inte innehåller något annat bearbetat kött än gelatin, kollagen eller högförädlade produkter som avses i avsnitt XVI i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004, 4. innehåller följande ingredienser av vegetabiliskt ursprung och bearbetade produkter av animaliskt ursprung⁽²⁾:, 5. innehåller bearbetade produkter av animaliskt ursprung som omfattas av kraven i bilaga III till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och som kommer från följande godkända anläggning⁽³⁾:, 6. innehåller bearbetade produkter av animaliskt ursprung med ursprung i tredjeländer eller regioner i dessa från vilka det är tillåtet att till unionen föra in bearbetade produkter av animaliskt ursprung enligt förteckningen i kommissionens beslut 2011/163/EU ^A, 7. har sitt ursprung i tredjeländer eller regioner i dessa från vilka det är tillåtet att föra in köttprodukter, mjölkprodukter, råmjölksbaserade produkter, fiskeriprodukter eller äggprodukter till unionen på grundval av unionens djur- och folkhälsokrav och som förtecknas för minst en av dessa produkter av animaliskt ursprung enligt kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 ^B och kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 ^C, 8. har framställts på en anläggning som uppfyller hygienstandarder som konstaterats vara likvärdiga med dem som krävs enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 ^D, | | |

^A Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

^B Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/405 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer eller regioner i tredjeländer från vilka det i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 är tillåtet att föra in vissa djur och varor avsedda att användas som livsmedel till unionen (EUT L 114, 31.3.2021, s. 118).

^C Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 av den 24 mars 2021 om fastställande av förteckningar över tredjeländer, territorier eller zoner däri från vilka djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung får föras in till unionen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 (EUT L 114, 31.3.2021, s. 1).

^D Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien (EUT L 139, 30.4.2004, s. 1).

▼ **M5**

| | |
|---------|---|
| | <p>9. har framställts under förhållanden som garanterar att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 ^E och gränsvärdena för främmande ämnen i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 ^F inte överskrids,</p> <p>10. innehåller mjölkprodukter som har genomgått en särskild riskreducerande behandling som minst motsvarar en av de behandlingar som anges i kolumn B i tabellen i bilaga XXVII till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 ^{G(4)},</p> <p>11. innehåller äggprodukter som har genomgått en särskild riskreducerande behandling som minst motsvarar en av de behandlingar som anges i tabellen i bilaga XXVIII till delegerad förordning (EU) 2020/692⁽⁴⁾.</p> <p>Anmärkningar</p> <p>I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till Europeiska unionen i detta intyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.</p> |
| Datum | Importörens ⁽⁵⁾ titel och befattning |
| Stämpel | Underskrift |

- ⁽²⁾ Ange ingredienserna i fallande ordning efter vikt. Vissa ingredienser får anges gruppvis som mjölkprodukter, fiskeriprodukter, äggprodukter eller produkter av icke-animaliskt ursprung, beroende på vad som är tillämpligt.
- ⁽³⁾ Ange godkännandenummer för den eller de anläggningar som har framställt de bearbetade produkter av animaliskt ursprung som ingår i den sammansatta produkten och det land där den godkända anläggningen är belägen, enligt artikel 4.2 i förordning (EG) nr 853/2004, och som anges av den importerande livsmedelsföretagaren.
- ⁽⁴⁾ Stryk det som inte är tillämpligt.
- ⁽⁵⁾ Importör: Företrädare för den importerande livsmedelsföretagaren enligt artikel 14.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/625.

^E Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

^F Kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 av den 19 december 2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel (EUT L 364, 20.12.2006, s. 5).

^G Kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692 av den 30 januari 2020 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 vad gäller bestämmelser för införsel till unionen samt förflyttning och hantering efter införsel av sändningar av vissa djur, avelsmaterial och produkter av animaliskt ursprung (EUT L 174, 3.6.2020, s. 379).



BILAGA VI

Jämförelsetabell som avses i artikel 34.2

1. Beslut 2000/572/EG

| Beslut 2000/572/EG | Denna förordning |
|--------------------|--|
| Artikel 1 | — |
| Artikel 3 | — |
| Artikel 4 | — |
| Artikel 4a | — |
| Artikel 4b | — |
| Bilaga II | Bilaga II, kapitel 24 (förklaga MP-PREP) |
| Bilaga III | — |

2. Beslut 2003/779/EG

| Beslut 2003/779/EG | Denna förordning |
|--------------------|--------------------------------------|
| Artikel 1 | — |
| Bilaga I A | Bilaga II, kapitel 27 (förklaga CAS) |
| Bilaga I B | — |

3. Förordning (EG) nr 599/2004

| Förordning (EG) nr 599/2004 | Denna förordning |
|-----------------------------|----------------------------|
| Artikel 1 | Artikel 3.1 |
| Bilaga | Bilaga I, kapitlen 1 och 2 |

4. Beslut 2007/240/EG

| Beslut 2007/240/EG | Denna förordning |
|--------------------|----------------------------|
| Artikel 1.1 | — |
| Artikel 1.2 | — |
| Artikel 1.3 | Artikel 3.2 b |
| Artikel 2 | — |
| Bilaga I | Bilaga I, kapitlen 3 och 4 |
| Bilaga II | — |

▼B

5. Genomförandeförordning (EU) nr 636/2014

| Genomförandeförordning (EU) nr 636/2014 | Denna förordning |
|---|----------------------|
| Artikel 1 | Artikel 8.2 |
| Bilaga | Bilaga II, kapitel 2 |

6. Genomförandeförordning (EU) 2019/628

| Genomförandeförordning (EU) 2019/628 | Denna förordning |
|--------------------------------------|-----------------------------|
| Artikel 1.1 | Artikel 1.1 |
| Artikel 1.2 a | Artikel 1.2 b |
| Artikel 1.2 b | Artikel 1.2 d i, iii och iv |
| Artikel 1.2 c | Artikel 1.2 f |
| Artikel 2 | Artikel 2 |
| Artikel 3 | Artikel 6.1 a–f |
| Artikel 4 | — |
| Artikel 5 | Artikel 7 |
| Artikel 6 | Artikel 4.2 |
| Artikel 7 | Artikel 9 |
| Artikel 8 | Artikel 10 |
| Artikel 9 | Artikel 11 |
| Artikel 10 | Artikel 12 |
| Artikel 11 | Artikel 13 |
| Artikel 12 | Artikel 16 |
| Artikel 13 | Artikel 15 |
| Artikel 14 | Artikel 17 |
| Artikel 15 | Artikel 18 |
| Artikel 16 | Artikel 19 |
| Artikel 17 | Artikel 13 |
| Artikel 18 | Artikel 20 |
| Artikel 19 | Artikel 21 |
| Artikel 20 | Artikel 22 |
| Artikel 21 | Artikel 23 |

▼B

| Genomförandeförordning (EU) 2019/628 | Denna förordning |
|--------------------------------------|--|
| Artikel 22 | Artikel 24 |
| Artikel 23 | Artikel 25 |
| Artikel 24 | Artikel 26 |
| Artikel 25 | Artikel 27 |
| Artikel 26 | Artikel 28 |
| Artikel 27 | Artikel 30 |
| Artikel 28 | Artikel 32 |
| Artikel 29 | Artikel 33 |
| Artikel 30 | — |
| Artikel 31 | — |
| Artikel 32 | — |
| Artikel 33 | Artikel 36 |
| Artikel 34 | — |
| Bilaga I | Bilaga I, kapitel 3 |
| Bilaga II | Bilaga I, kapitel 4 |
| Bilaga III, del I kapitel A | Bilaga III, kapitel 31 (förlaga MOL-HC) |
| Bilaga III, del I kapitel B | Bilaga III, kapitel 32 (förlaga MOL-AT) |
| Bilaga III, del II kapitel A | Bilaga III, kapitel 28 (förlaga FISH-CRUST-HC) |
| Bilaga III del II kapitel B | Bilaga III, kapitel 29 (förlaga EU-FISH) |
| Bilaga III, del II kapitel C | Bilaga III, kapitel 30 (förlaga FISH/MOL-CAP) |
| Bilaga III, del III | Bilaga III, kapitel 39 (förlaga FRG) |
| Bilaga III, del IV | Bilaga III, kapitel 40 (förlaga SNS) |
| Bilaga III, del V | — |
| Bilaga III, del VI | Bilaga III, kapitel 41 (förlaga GEL) |
| Bilaga III, del VII | Bilaga III, kapitel 42 (förlaga COL) |
| Bilaga III, del VIII | Bilaga III, kapitel 43 (förlaga RCG) |

▼B

| Genomförandeförordning (EU) 2019/628 | Denna förordning |
|--------------------------------------|--------------------------------------|
| Bilaga III, del IX | Bilaga III, kapitel 44 (förlaga TCG) |
| Bilaga III, del X | Bilaga III, kapitel 45 (förlaga HON) |
| Bilaga III, del XI | Bilaga III, kapitel 46 (förlaga HRP) |
| Bilaga III, del XII | Bilaga III, kapitel 47 (förlaga REP) |
| Bilaga III, del XIII | Bilaga III, kapitel 48 (förlaga INS) |
| Bilaga III, del XIV | Bilaga III, kapitel 49 (förlaga PAO) |
| Bilaga III, del XV | Bilaga III, kapitel 51 (förlaga SPR) |
| Bilaga IV | Bilaga IV, kapitlen 1–4 |
| Bilaga V | Bilaga IV, kapitel 5 |
| Bilaga VI | — |