

II

(Rättsakter vilkas publicering inte är obligatorisk)

KOMMISSIONEN

KOMMISSIONENS BESLUT

av den 28 augusti 2006

om fastställande av en förteckning över de tredjeländer från vilka fjäderfä, kläckägg, dagsgamla kycklingar, kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt samt ägg, äggprodukter och specifikt patogenfria ägg får importeras till och transiteras genom gemenskapen samt gällande villkor för veterinärintyg och om ändring av beslutet 93/342/EEG, 2000/585/EG och 2003/812/EG

[delgivet med nr K(2006) 3821]

(Text av betydelse för EES)

(2006/696/EG)

EUROPEISKA GEMSKAPERNAS KOMMISSION HAR ANTAGIT
DETTA BESLUT

med beaktande av fördraget om upprättandet av Europeiska gemenskapen,

med beaktande av rådets direktiv 90/539/EEG av den 15 oktober 1990 om djurhälsovillkor för handel inom gemenskapen med och för import från tredje land av fjäderfä och kläckningsägg⁽¹⁾, särskilt artiklarna 21.1 och 22.3, artikel 23, artikel 24.2 samt artiklarna 26 och 27a,

med beaktande av rådets direktiv 91/496/EEG av den 15 juli 1991 om fastställande av regler för hur veterinärkontroller skall organiseras för djur som importeras till gemenskapen från tredje land och om ändring av direktiven 89/662/EEG, 90/425/EEG och 90/675/EEG⁽²⁾, särskilt artiklarna 10 och 18,

med beaktande av rådets direktiv 92/118/EEG av den 17 december 1992 om djurhälso- och hygienkrav för handel inom och import till gemenskapen av produkter, som inte omfattas av sådana krav i de särskilda gemenskapsbestämmelserna som avses i bilaga A. I till direktiv 89/662/EEG och, i fråga om patogener, i direktiv 90/425/EEG⁽³⁾, särskilt artikel 10.2 och artikel 10.3 a första stycket och kapitel 2 första strecksatsen i bilaga II,

⁽¹⁾ EGT L 303, 31.10.1990, s. 6. Direktivet senast ändrat genom 2003 års anslutningsakt.

⁽²⁾ EGT L 268, 24.9.1991, s. 56. Direktivet senast ändrat genom 2003 års anslutningsakt.

⁽³⁾ EGT L 62, 15.3.1993, s. 49. Direktivet senast ändrat genom kommissionens förordning (EG) nr 445/2004 (EUT L 72, 11.3.2004, s. 60).

med beaktande av rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och restsubstanter 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⁽⁴⁾, särskilt artikel 29.1 fjärde stycket,

med beaktande av rådets direktiv 97/78/EG av den 18 december 1997 om principerna för organisering av veterinärkontroller av produkter från tredje land som förs in i gemenskapen⁽⁵⁾, särskilt artikel 22.1,

med beaktande av rådets direktiv 2002/99/EG av den 16 december 2002 om fastställande av djurhälsoregler för produktion, bearbetning, distribution och införsel av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel⁽⁶⁾, särskilt artikel 8 samt artikel 9.2 och 9.4,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 av den 29 april 2004 om fastställande av särskilda hygienregler för livsmedel av animaliskt ursprung⁽⁷⁾, särskilt artikel 9,

⁽⁴⁾ EGT L 125, 23.5.1996, s. 10. Direktivet senast ändrat genom Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 882/2004 (EUT L 165, 30.4.2004, s. 1. Rättad i EUT L 191, 28.5.2004, s. 1).

⁽⁵⁾ EGT L 24, 30.1.1998, s. 9. Direktivet senast ändrat genom förordning (EG) nr 882/2004.

⁽⁶⁾ EGT L 18, 23.1.2003, s. 11.

⁽⁷⁾ EUT L 139, 30.4.2004, s. 55. Rättad i EUT L 226, 25.6.2004, s. 22. Förordningen ändrad genom kommissionens förordning (EG) nr 2076/2005 (EUT L 338, 22.12.2005, s. 83).

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 854/2004 av den 29 april 2004 om fastställande av särskilda bestämmelser för genomförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel ⁽¹⁾, särskilt artikel 11.1, och

av följande skäl:

- (1) I kommissionens beslut 94/85/EG ⁽²⁾, 94/86/EG ⁽³⁾, 94/984/EG ⁽⁴⁾, 95/233/EG ⁽⁵⁾, 96/482/EG ⁽⁶⁾, 96/659/EG ⁽⁷⁾, 97/38/EG ⁽⁸⁾, 2000/609/EG ⁽⁹⁾, 2001/393/EG ⁽¹⁰⁾ och 2001/751/EG fastställs gemenskapsbestämmelser om import till och transitering genom gemenskapen av fjäderfä, kläckägg, dagsgamla kycklingar och kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt samt äggprodukter och specifikt patogenfria ägg ("berörda varor"). I dessa beslut ges vanligtvis tillstånd för import och transitering av de berörda varorna endast om de kommer från tredjeländer eller delar av tredjeländer som förekommer på en förteckning över godkända tredjeländer och om de uppfyller gemenskapens hälsovillkor.
- (2) I rådets förordning (EEG) nr 2782/75 av den 29 oktober 1975 om produktion och saluföring av ägg för kläckning och av gårdsuppfödda kycklingar ⁽¹¹⁾, rådets förordning (EEG) nr 1907/90 av den 26 juni 1990 om vissa handelsnormer för ägg ⁽¹²⁾ och 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 livsmedels säkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedels säkerhet ⁽¹³⁾ fastställs särskilda hälsobestämmelser för

gemenskapen av mer allmän natur och dessa gäller import till och transitering genom gemenskapen av de berörda varorna.

- (3) Gällande gemenskapsbestämmelser om import till och transitering genom gemenskapen av de berörda varorna bör ändras med hänsyn till nya folkhälsokrav i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien ⁽¹⁴⁾, förordningarna (EG) nr 853/2004 och 854/2004 och kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 av den 15 november 2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel ⁽¹⁵⁾.
- (4) Dessutom är import till gemenskapen av kläckägg, kött, malet kött och maskinurbanat kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt, ägg och äggprodukter tillåtet endast om de uppfyller kraven för den övervakning av restsubstanter som föreskrivs i direktiv 96/23/EG.
- (5) För tydlighetens och enhetlighetens skull är det lämpligt att det i detta beslut tas hänsyn till definitionerna i direktiv 90/539/EEG och förordning (EG) nr 853/2004.
- (6) För att harmonisera gemenskapsvillkoren för import till gemenskapen av de berörda varorna, öka öppenheten och förenkla lagstiftningsförfarandet för att vid behov ändra sådana villkor, bör dessa villkor anges i den berörda förlagan till veterinärintyg.
- (7) För att skydda gemenskapen mot sjukdom genom att se till att sändningar i transitering genom eller i lager i gemenskapen uppfyller de djurhälsovillkor som gäller för import från tredjeländer av berörda djur eller produkter, bör en särskild förlaga till veterinärintyg utarbetas för användning vid transitering och lagring av de berörda varorna.
- (8) Världsgesundhetsorganisationen för djurens hälsa (OIE) och Codex Alimentarius har fastställt riktlinjer angående principer för utfärdande av intyg som veterinärer måste följa. Enligt dessa principer får den intygande veterinären intyga endast om sådant som han känner till vid den tidpunkt då intyget undertecknas, eller sådant som särskilt har bekräftats av en tjänsteman vid en annan behörig myndighet.

⁽¹⁾ EUT L 139, 30.4.2004, s. 206. Rättad i EUT L 226, 25.6.2004, s. 83. Förordningen ändrad genom förordning 2076/2005.

⁽²⁾ EGT L 44, 17.2.1994, s. 31. Beslutet senast ändrat genom beslut 2004/118/EG (EUT L 36, 7.2.2004, s. 34).

⁽³⁾ EGT L 44, 17.2.1994, s. 33. Beslutet ändrat genom beslut 96/137/EG (EGT L 31, 9.2.1996, s. 31).

⁽⁴⁾ EGT L 378, 31.12.1994, s. 11. Beslutet senast ändrat genom beslut 2004/436/EG (EUT L 189, 27.5.2004, s. 47).

⁽⁵⁾ EGT L 156, 7.7.1995, s. 76. Beslutet senast ändrat genom beslut 2004/118/EG.

⁽⁶⁾ EGT L 196, 7.8.1996, s. 13. Beslutet senast ändrat genom beslut 2004/118/EG.

⁽⁷⁾ EGT L 302, 26.11.1996, s. 27. Beslutet senast ändrat genom beslut 2001/751/EG (EGT L 281, 25.10.2001, s. 24).

⁽⁸⁾ EGT L 14, 17.1.1997, s. 61.

⁽⁹⁾ EGT L 258, 12.10.2000, s. 49. Beslutet senast ändrat genom beslut 2005/804/EG (EUT L 303, 22.11.2005, s. 56).

⁽¹⁰⁾ EGT L 138, 22.5.2001, s. 31. Beslutet ändrat genom beslut 2002/278/EG (EGT L 99, 16.4.2002, s. 14).

⁽¹¹⁾ EGT L 282, 1.11.1975, s. 100. Förordningen senast ändrad genom 2003 års anslutningsakt.

⁽¹²⁾ EGT L 173, 6.7.1990, s. 5. Förordningen senast ändrad genom förordning (EG) nr 1039/2005 (EUT L 172, 5.7.2005, s. 1).

⁽¹³⁾ EGT L 31, 1.2.2002, s. 1. Förordningen senast ändrad genom kommissionens förordning (EG) nr 575/2006 (EUT L 100, 8.4.2006, s. 3).

⁽¹⁴⁾ EUT L 139, 30.4.2004, s. 1. Rättad i EUT L 226, 25.6.2004, s. 3.

⁽¹⁵⁾ EUT L 338, 22.12.2005, s. 1.

- (9) I rådets direktiv 96/93/EG av den 17 december 1996 om certifiering av djur och animaliska produkter ⁽¹⁾ fastställs dessutom certifieringsnormer som behövs för att säkerställa att en certifiering är giltig och förebygga bedrägerier. De bestämmelser och principer som tillämpas av intygande tjänstemän i tredjeländer bör därför ge garantier som är likvärdiga med dem som föreskrivs i det direktivet, och de förslag till veterinärintyg som föreskrivs i det här beslutet bör uteslutande gälla sakuppgifter som kan bestyrkas vid den tidpunkt då intyget utfärdas.
- (10) Förenta nationerna har skapat riktlinjer för en gemensam ram och utformningen för handelsdokument. Under ledning av flera internationella organ som arbetar med att förenkla förfarandena inom internationell handel bör nya principer och bestämmelser följas vid utfärdandet av intyg över internationella transaktioner. OIE och Codex Alimentarius har fastställt riktlinjer för användningen av elektronisk certifiering för certifieringsförfarandena.
- (11) För kännedom för den förordnade veterinären, importörerna och de behöriga myndigheterna i den medlemsstat där veterinärintygen framläggs, bör anmärkningarna för det exporterande landet om sammanställande av intygen omfatta närmare uppgifter om giltighetstid, utfärdandetag och intygets omfattning. Därför bör alla förslag till veterinärintyg även inbegripa förklaringar av vissa definitioner, tilläggsgarantier som godkänts av kommissionen på särskilda villkor och, i förekommande fall, hälsokraven för anläggningar och inrättningar.
- (12) För att standardisera utformningen av de veterinärintyg som skall utfärdas av den officiella veterinären i exportlandet och för att underlätta användningen av elektronisk överföring av intygen, bör de förslag till veterinärintyg som fastställs i detta beslut harmoniseras, likaså anmärkningarna om sammanställning av dessa intyg i exportlandet.
- (13) För att harmonisera och förenhetliga importförfarandena vid gemenskapens gränser, bör sändningar som klareras för import och transitering åtföljas av berörda veterinärintyg.
- (14) Särskilda villkor för transitering via gemenskapen av sändningar till och från Ryssland bör fastställas på grund av Kaliningrads särskilda geografiska läge.
- (15) Med anledning av djur- och folkhälsosituationen när det gäller Kongo-Krim hemorragisk feber i Afrika och Asien bör vissa särskilda villkor fastställas för import av ratiter för avel och produktion och för dagsgamla kycklingar av denna art från dessa regioner.
- (16) I en strävan att göra gemenskapslagstiftningen tydlig bör kommissionens beslut 94/85/EG, 94/86/EG, 94/984/EG, 95/233/EG, 96/482/EG, 96/659/EG, 97/38/EG, 2000/609/EG, 2001/393/EG och 2001/751/EG upphävas och ersättas med det här beslutet.
- (17) I kommissionens beslut 93/342/EEG av den 12 maj 1993 om kriterier för klassificering av tredje land med hänsyn till hönspest och Newcastle'sjukan när det gäller import av levande fjäderfä och kläckningsägg ⁽²⁾, kommissionens beslut 2000/585/EG av den 7 september 2000 om djurhälso- och hygienkrav och utfärdande av veterinärintyg för import av kött av vilt, hägnat vilt och kanin från tredje länder ⁽³⁾ och kommissionens beslut 2003/812/EG av den 17 november 2003 om upprättande av en förteckning över tredje länder från vilka medlemsstaterna skall tillåta import av vissa produkter avsedda som livsmedel enligt rådets direktiv 92/118/EEG ⁽⁴⁾ fastställs vissa villkor för flera av de berörda varorna. I en strävan att göra gemenskapslagstiftningen tydligare bör de berörda villkoren tas med i det här beslutet. Besluten 93/342/EEG, 2000/585/EG och 2003/812/EG bör därför ändras i enlighet med detta.
- (18) En övergångsperiod bör medges så att medlemsstaterna och industrin kan vidta nödvändiga åtgärder för att uppfylla de gällande villkor för veterinärintyg som fastställs i detta beslut.
- (19) Åtgärderna i detta beslut är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för livsmedelskedjan och djurhälsa.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

KAPITEL I

INLEDANDE BESTÄMMELSER

Artikel 1

Syfte och tillämpningsområde

I detta beslut fastställs villkor för veterinärintyg för import till och transitering genom gemenskapen av

- a) fjäderfä, kläckägg och dagsgamla kycklingar,

⁽²⁾ EGT L 137, 8.6.1993, s. 24. Beslutet senast ändrat genom beslut 94/438/EG (EGT L 181, 15.7.1994, s. 35).

⁽³⁾ EGT L 251, 6.10.2000, s. 1. Beslutet senast ändrat genom beslut 2004/413/EG (EUT L 151, 30.4.2004, s. 54. Rättat i EUT L 208, 10.6.2004, s. 51).

⁽⁴⁾ EUT L 305, 22.11.2003, s. 17. Beslutet ändrat genom beslut 2004/19/EG (EUT L 5, 9.1.2004, s. 84).

⁽¹⁾ EGT L 13, 16.1.1997, s. 28.

- b) kött, malet kött och maskinurbenat kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt,
- c) ägg och äggprodukter samt specifikt patogenfria ägg.

Detta beslut skall dock inte tillämpas på fjäderfän avsedda för utställningar, uppvisningar eller tävlingar.

Artikel 2

Definitioner

I detta beslut avses med

- a) *fjäderfä*: höns, kalkoner, pärlhöns, ankor, gäss, vaktlar, duvor, fasaner, raphhöns och ratiter (*Ratitae*), som föds upp eller hålls i fångenskap för avel, produktion av kött eller ägg för konsumtion eller för att genom utsättning vidmakthålla viltstammen,
- b) *kläckägg*: ägg för inkubering som lagts av fjäderfä enligt definitionen i led a,
- c) *dagsgamla kycklingar*: fjäderfän som inte är äldre än 72 timmar och ännu inte har utfodrats; dock får myskankor (*Cairina moschata*) eller korsningar av dem utfodras,
- d) *avelsfjäderfä*: fjäderfän som är 72 timmar gamla eller äldre och som är avsedda för produktion av kläckägg,
- e) *fjäderfä för produktion*: fjäderfän som är 72 timmar gamla eller äldre och som föds upp för produktion av kött och/eller ägg för konsumtion eller för att genom utsättning underhålla viltstammen,
- f) *flock*: alla fjäderfän med samma hälsostatus som hålls på samma fastighet eller inom samma inhägnad och som utgör en enda epidemiologisk enhet; för fjäderfän som hålls inomhus omfattar detta alla fåglar som delar samma luftvolym,
- g) *inrättning*: en enhet eller del av en *enhet* som omfattar ett enda produktionsställe och är avsedd för en eller flera av följande verksamheter:
- i) *avelsinrättning*: en inrättning som producerar kläckägg för uppfödning av avelsfjäderfä,
- ii) *förökningsinrättning*: en inrättning som producerar kläckägg för uppfödning av fjäderfä för produktion,
- iii) *uppfödning sinrättning*:
- antingen en uppfödning sinrättning för avelsfjäderfä som är en inrättning som föder upp avelsfjäderfä fram till könsmogt stadium, eller
- en uppfödning sinrättning för fjäderfä för produktion som föder upp äggläggande fjäderfä för produktion fram till äggläggningsstadiet,
- h) *kläckeri*: en inrättning som inkuberar och kläcker ägg och levererar dagsgamla kycklingar,

- i) *förordnad veterinär*: en veterinär åt vilken den behöriga veterinära myndigheten uppdragit att på dess ansvar vid en viss inrättning utföra de inspektioner som fastställs i detta beslut,
- j) *kött*: ätbara delar av följande djur:
- i) fjäderfän, som, när det gäller kött, avser hägnade fåglar, inklusive fåglar som inte betraktas som tamfjäderfän men som föds upp som sådana, med undantag av ratiter,
- ii) frilevande fjädervilt som är föremål för jakt i syfte att användas som livsmedel,
- iii) ratiter,
- k) *maskinurbenat kött*: produkt som framställs genom att kött avlägsnas från köttben efter urbening eller från slaktkroppar av fjäderfä med mekaniska metoder som medför att muskelfiberstrukturen försvinner eller förändras,
- l) *malet kött*: benfritt kött som har finfördelats genom malning och som innehåller mindre än 1 % salt,
- m) *specifikt patogenfria ägg*: kläckägg, vilka härrör från "kycklingflockar fria från specifika patogener" så som dessa beskrivits i Europafarmakopén och som endast är avsedda att användas till diagnostik, forskning och farmakologi.

Artikel 3

Veterinärintyg

De veterinärintyg som krävs enligt del 1 i bilagorna I och II skall sammanställas i enlighet med anmärkningarna i del 2 i de bilagorna.

Elektroniska intyg och andra överenskomna system som harmoniserats på gemenskapsnivå får dock användas.

KAPITEL II

FJÄDERFÄ, KLÄCKÄGG OCH DAGSGAMLA KYCKLINGAR

AVSNITT 1

Allmänna bestämmelser

Artikel 4

Allmänna bestämmelser för import och transitering

- Fjäderfä, kläckägg och dagsgamla kycklingar som importeras till eller transiteras genom gemenskapen skall uppfylla de villkor som fastställs i artiklarna 5–14.
- Punkt 1 skall inte gälla för sändningar om färre än 20 enheter fjäderfän, kläckägg eller dagsgamla kycklingar.

Sådana enskilda sändningar får dock endast importeras från tredjeländer eller delar av tredjeländer som godkänns för sådan import då de uppfyller följande villkor:

- a) Landet eller delar av det förtecknas i kolumnerna 1 och 3 i tabellen i del 1 i bilaga I där det i kolumn 4 i tabellen föreskrivs en förlaga till veterinärintyg för den berörda varan.
- b) De omfattas inte av importförbud.
- c) Importvillkoren inbegriper krav på isolering eller karantän efter importen. Denna bestämmelse gäller inte sändningar av ratiter och kläckägg av ratiter.

Artikel 5

Ursprungsort

Fjäderfän, kläckägg och dagsgamla kycklingar får importeras till eller transiteras genom gemenskapen endast från tredjeländer eller delar av tredjeländer som förtecknas i kolumnerna 1 och 3 i tabellen i del 1 i bilaga I där det i kolumn 4 i tabellen föreskrivs en förlaga till veterinärintyg för den berörda varan.

Artikel 6

Häsovillkor och tilläggsgarantier

1. Fjäderfän, kläckägg och dagsgamla kycklingar skall uppfylla de krav som fastställs i berörda veterinärintyg som sammanställts enligt motsvarande förlaga i del 2 i bilaga I, om inte annat följer av de särskilda villkoren i kolumn 6 i tabellen i del 1 i bilaga I.
2. Om det krävs av bestämmelsemedlemsstaten enligt gemenskapslagstiftningen skall de tilläggsgarantier för fjäderfän, kläckägg och dagsgamla kycklingar som anges för den medlemsstaten i kolumn 5 i tabellen i del 1 i bilaga I tas med i veterinärintyget med ledning av motsvarande förlaga i del 2 i bilaga I.

Artikel 7

Ytterligare hälsokrav för fjäderfän, kläckägg och dagsgamla kycklingar från tredjeländer där det vaccin mot Newcastlejuka som används inte uppfyller gemenskapsnormerna

1. I de tredjeländer som inte förbjuder användning av vaccin mot Newcastlejuka som inte uppfyller de speciella kraven i bilaga B.2 till beslut 93/342/EEG skall följande ytterligare hälsokrav gälla för fjäderfän och dagsgamla kycklingar som importeras från dessa länder:

- a) Under minst tolv månader före datumet för export till gemenskapen har de inte vaccinerats med sådant vaccin.

- b) Högst två veckor före datumet för export till gemenskapen, eller, när det gäller kläckägg, tidigast två veckor före äggens insamlingsdatum har flockarna genomgått ett virusisoleringsprov för Newcastlejuka
 - i) som genomförts på ett officiellt laboratorium,
 - ii) på basis av ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprov från minst 60 fåglar i varje flock,
 - iii) där inget aviärt paramyxovirus med ett ICPI (*Intracerebral Pathogenicity Index*) högre än 0,4 har funnits.
- c) Under den tvåveckorsperiod som avses i led b har de hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen.
- d) Under en period på 60 dagar före datumet för export till gemenskapen eller, när det gäller kläckägg, under en period på 60 dagar före äggens insamlingsdatum, har de inte varit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller kraven i a och b.

2. Om dagsgamla kycklingar importeras från tredjeländer som avses i punkt 1, får kläckäggen från vilka de kläckts i kläckeriet eller under transporten inte ha varit i kontakt med fjäderfän eller kläckägg som inte uppfyller kraven i punkt 1 a–d.

Artikel 8

Transport av fjäderfän

1. Fjäderfän får inte lastas i transportmedel som fraktar andra fjäderfän med lägre hälsostatus.
2. Under transporten till gemenskapen får fjäderfän inte fraktas med vägtransport eller järnväg genom och inte lastas av i tredjeländer eller delar av ett tredjeländer som inte godkänts för import till gemenskapen av sådana fjäderfän.
3. Under lufttransport får fjäderfän inte lastas av i tredjeländer eller delar av tredjeländer som inte godkänts för import till gemenskapen av sådana fjäderfän.

AVSNITT 2

Andra avelsfjäderfän och fjäderfän för produktion än ratiter och kläckägg och dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter

Artikel 9

Importkrav

1. Andra importerade avelsfjäderfän eller fjäderfän för produktion än ratiter och kläckägg och dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter får komma endast från inrättningar som

har godkänts av den behöriga myndigheten i det berörda tredjelandet enligt villkorsom minst motsvarar dem i bilaga II till direktiv 90/539/EEG, och godkännandena får inte ha upphävts eller dragits in.

2. Om andra avelsfjäderfän eller fjäderfän för produktion än ratiter och kläckägg och dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter och/eller deras ursprungsflockor skall genomgå tester för att uppfylla kraven i de berörda veterinärintyg som fastställs i detta beslut, skall såväl provtagningen för testerna som själva testerna göras i enlighet med de metoder som avses i del 4.A i bilaga I.

3. Importerade kläckägg skall vara märkta med ursprungsland och en av de uppgifter som anges i bilaga III, med minst tre millimeter stora tryckbokstäver.

4. Varje förpackning med kläckägg som avses i punkt 3 får endast innehålla kläckägg av en och samma art, av samma kategori och från samma slags fjäderfä och skall ha samma ursprungsland, samma avsändare och vara märkt med minst följande uppgifter:

- De uppgifter på äggen som anges i punkt 3.
- Den fjäderfäart som äggen kommer från.
- Avsändarens namn eller företagsnamn samt adress.

5. Varje kartong med importerade dagsgamla kycklingar får endast innehålla fjäderfän av samma art, samma kategori och samma slag som skall komma från samma ursprungsland, samma kläckeri och samma avsändare och skall vara märkt med minst följande uppgifter:

- Ursprungslandets namn.
- Den fjäderfäart som de dagsgamla kycklingarna tillhör.
- Kläckeriets registreringsnummer.
- Avsändarens namn eller företagsnamn samt adress.

Artikel 10

Krav efter importen

1. Importerade avelsfjäderfän eller fjäderfän för produktion och dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter skall hållas på den/de mottagande anläggningen/anläggningarna från och med ankomstdagen från och med ankomstdagen

- under minst sex veckor, eller
- fram till slaktdagen om fåglarna slaktas innan den period som avses i led a har löpt ut.

Den period som avses i a kan dock förkortas till tre veckor, under förutsättning att provtagning och testning gjorts med tillfredsställande resultat enligt de förfaranden som föreskrivs i del 4.B i bilaga I.

2. Andra avelsfjäderfän eller fjäderfän för produktion än ratiter som kläckts ur importerade kläckägg skall hållas under minst tre veckor från kläckningsdagen i kläckeriet eller på den anläggning eller de anläggningar dit fjäderfäna sänts efter kläckningen.

Om dagsgamla kycklingar inte föds upp i den medlemsstat som importerade kläckäggen, skall de transporteras direkt till den slutgiltiga bestämmelseort som anges under punkt 9.2 i djurhälsointyget i förлага 2 i bilaga IV till direktiv 90/539/EEG och hållas där i minst tre veckor från kläckningsdagen.

3. Under den period som föreskrivs i punkterna 1 och 2 skall importerade avelsfjäderfän och fjäderfän för produktion och dagsgamla kycklingar och avelsfjäderfän och fjäderfän för produktion av andra arter än ratiter som kläckts ur importerade kläckägg hållas isolerade i fjäderfähus där det inte finns några andra flockar.

De får dock föras in i fjäderfähus där det redan finns avelsfjäderfän och fjäderfän för produktion och dagsgamla kycklingar.

I sådana fall skall de perioder som avses i punkterna 1 och 2 börja räknas från och med den dag den sista importerade fågeln förs in i fjäderfähuset och inga fjäderfän i fjäderfähuset får förflyttas från fjäderfähuset innan dessa perioder löpt ut.

4. Importerade kläckägg skall kläckas i separata äggkläckningsmaskiner.

Importerade kläckägg får dock läggas i äggkläckningsmaskiner där det redan finns andra kläckägg.

I sådana fall skall de perioder som avses i punkterna 1 och 2 börja räknas från och med den dag det sista importerade kläckägget förs in.

5. Senast den dag då den period som föreskrivs i punkt 1 eller 2 löper ut skall importerade avelsfjäderfän och fjäderfän för produktion och dagsgamla kycklingar genomgå en klinisk undersökning utförd av en förordnad veterinär, och vid behov skall prover tas för att deras hälsotillstånd skall kunna övervakas.

AVSNITT 3

Ratiter för avel och produktion, kläckägg och dagsgamla kycklingar av ratiter

Artikel 11

Importkrav

1. Importerade ratiter för avel och produktion skall identifieras med halsband och/eller microchips med ursprungslandets ISO-kod.

Dessa mikrochips skall följa ISO-standarderna.

2. Importerade kläckägg av ratiter för avel och produktion skall vara stämplade med ursprungslandets ISO-kod och ursprungsinrättningens godkännandenummer.

3. Varje förpackning med kläckägg som avses i punkt 2 får endast innehålla ägg av ratiter från ett och samma ursprungsland och en och samma avsändare och skall vara märkt med åtminstone följande uppgifter:

- a) De uppgifter på äggen som anges i punkt 2.
- b) Tydliga och läsbara uppgifter om att sändningen innehåller kläckägg av ratiter.
- c) Avsändarens namn eller företagsnamn samt adress.

4. Varje kartong med importerade dagsgamla kycklingar av ratiter för avel och produktion får endast innehålla ratiter från samma ursprungsland, inrättning och avsändare och skall vara märkt med åtminstone följande uppgifter:

- a) Ursprungslandets ISO-kod och ursprungsinrättningens godkännandenummer.
- b) Tydliga och läsbara uppgifter om att sändningen innehåller dagsgamla kycklingar av ratiter.
- c) Avsändarens namn eller företagsnamn samt adress.

5. Efter genomförda importkontroller skall sändningar av ratiter, kläckägg och dagsgamla kycklingar av ratiter transporteras direkt till den slutgiltiga bestämmelseorten.

Artikel 12

Krav efter importen

1. Importerade ratiter för avel och produktion ("ratiter") och dagsgamla kycklingar av ratiter skall hållas på den/de mottagande anläggningen/anläggningarna från och med ankomstdagen

- a) under minst sex veckor, eller
- b) fram till slaktdagen om fåglarna slaktas innan den period som avses i led a har löpt ut.

2. Ratiter som kläckts från importerade kläckägg skall hållas under minst tre veckor från kläckningsdagen i det kläckeri eller på den eller de anläggningar de har skickats till efter kläckningen.

3. Under den period som föreskrivs i punkterna 1 och 2 skall importerade ratiter och ratiter som kläckts ur importerade kläckägg hållas isolerade i fjäderfähus där det inte finns andra ratiter eller fjäderfän.

De får dock föras till fjäderfähus där det redan finns andra ratiter eller fjäderfän.

I sådana fall skall de perioder som föreskrivs i punkterna 1 och 2 börja räknas från och med den dag den sista importerade ratiten förs in och inga ratiter eller fjäderfän som finns i fjäderfähuset får förflyttas från fjäderfähuset innan dessa perioder löpt ut.

4. Importerade kläckägg skall kläckas i separata äggkläckningsmaskiner.

Importerade kläckägg får dock läggas i äggkläckningsmaskiner där det redan finns andra kläckägg.

I sådana fall skall de perioder som föreskrivs i punkterna 1 och 2 börja räknas från och med den dag det sista importerade kläckägg förs in, och de åtgärder som föreskrivs i punkterna 1 och 2 skall tillämpas.

5. Senast den dag då den period som föreskrivs i punkt 1 eller 2 löper ut skall importerade ratiter och dagsgamla kycklingar av ratiter genomgå en klinisk undersökning utförd av en förordnad veterinär, och vid behov skall prover tas för att djurens hälsotillstånd skall kunna övervakas.

6. Om ratiter, kläckägg och dagsgamla kycklingar av ratiter och/eller deras ursprungsflockor skall genomgå tester i enlighet med de krav i de veterinärintyg som fastställs i bilaga I till det här beslutet, skall såväl provtagningen för tester för Newcastle-sjuka som själva testerna göras i enlighet med bilagorna I och II till kommissionens beslut 92/340/EEG ⁽¹⁾.

Artikel 13

Krav för ratiter för avel och produktion och dagsgamla kycklingar av ratiter från Asien och Afrika

De skyddsåtgärder mot Kongo-Krim hemorragisk feber som fastställs i del 1 i bilaga V skall tillämpas vid ankomsten till gemenskapen av ratiter för avel och produktion och för dagsgamla kycklingar av ratiter från tredjeländer i Asien och Afrika.

Alla ratiter som testats positiva i ett kompetitivt Elisa-test för antikroppar mot Kongo-Krim hemorragisk feber skall destrueras.

Alla fåglar som kommit i kontakt med gruppen skall testas på nytt med ett kompetitivt Elisa-test 21 dagar efter den första provtagningen. Om någon av dessa fåglar testats positiva skall hela den grupp som varit i kontakt med sjuka fåglar destrueras.

⁽¹⁾ EGT L 188, 8.7.1992, s. 34.

*Artikel 14***Krav för ratiter för avel och produktion från ett land som anses infekterat med Newcastle-sjuka**

Följande bestämmelser skall tillämpas för ratiter och kläckägg av ratiter från ett tredjeländ som anses infekterat med Newcastle-sjuka samt dagsgamla kycklingar som kläckts ur sådana ägg:

- a) Före det datum då isoleringsperioden börjar skall den behöriga myndigheten kontrollera om de isoleringslokaler som avses i artikel 12.3 är tillfredsställande.
- b) Under den period som föreskrivs i artikel 12.1 och 12.2 skall ett virusisoleringstest för Newcastle-sjuka utföras, antingen från kloaksvabbprov eller träckprov från varje ratit.
- c) Om ratiter skall sändas till en medlemsstat eller region vars status har fastställts enligt artikel 12.2 i direktiv 90/539/EEG skall förutom det virusisoleringstest som föreskrivs i led b också ett serologiskt test göras på varje ratit.
- d) Negativa resultat på de test som föreskrivs i leden b och c skall finnas tillgängliga innan någon fågel får lämna isoleringen.

KAPITEL III

KÖTT, MALET KÖTT OCH MASKINURBENAT KÖTT AV FJÄDERFÄ, RATITER OCH FRILEVANDE FJÄDERVILT, ÄGG, ÄGGPRODUKTER OCH SPECIFIKT PATOGENFRIA ÄGG

AVSNITT 1

Import*Artikel 15***Kött, malet kött och maskinurbanat kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt**

Kött, malet kött och maskinurbanat kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt får endast importeras till gemenskapen från tredjeländer eller delar av tredjeländer som förtecknas i kolumnerna 1 och 3 i tabellen i del 1 i bilaga II där det i kolumn 4 i tabellen föreskrivs en förlaga till veterinärintyg för köttet, det malda köttet och det maskinurbanade köttet av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt.

*Artikel 16***Tilläggsгарantier och ytterligare hälsokrav för ratitkött och kött av frilevande fjädervilt, malet kött och maskinurbanat kött av ratiter och frilevande fjädervilt**

1. Kött, malet kött och maskinurbanat kött av ratiter och frilevande fjädervilt får endast importeras till gemenskapen från tredjeländer eller delar av tredjeländer som inte omfattas av några restriktioner med anledning av aviär influensa eller Newcastle-sjuka.

2. Ytterligare hälsokrav som föreskrivs i del 2 i bilaga V om skyddsåtgärder mot Kongo-Krim hemorragisk feber skall tillämpas på ratitkött från Afrika och Asien som importerats till eller transiteras genom gemenskapen.

3. Medlemsstater som inte vaccinerar mot Newcastle-sjuka kan begära tilläggsгарantier angående vaccinering mot sjukdomen för ratitkött som importerats till eller transiteras genom gemenskapen.

*Artikel 17***Ägg och äggprodukter**

Ägg och äggprodukter får endast importeras till gemenskapen från tredjeländer eller delar av tredjeländer som förtecknas i kolumnerna 1 och 3 i tabellen i del 1 i bilaga II där det i kolumn 4 i tabellen föreskrivs en förlaga till veterinärintyg för de berörda äggen och äggprodukterna.

*Artikel 18***Specifikt patogenfria ägg**

1. Specifikt patogenfria ägg får endast importeras till gemenskapen från tredjeländer eller delar av tredjeländer som förtecknas i kolumnerna 1 och 3 i tabellen i del 1 i bilaga II där det i kolumn 4 i tabellen föreskrivs en förlaga till veterinärintyg för de berörda specifikt patogenfria äggen.

2. De importerade specifikt patogenfria äggen som avses i punkt 1 skall vara märkta med ursprungslandets ISO-kod och ursprungsinrättningens godkännandenummer.

3. Varje förpackning med specifikt patogenfria ägg får endast innehålla ägg av ratiter från samma ursprungsland, anläggning och avsändare och skall vara märkt med åtminstone följande uppgifter:

- a) De uppgifter på äggen som anges i punkt 2.
- b) Tydliga och läsbara uppgifter om att sändningen innehåller specifikt patogenfria ägg.
- c) Avsändarens namn eller företagsnamn samt adress.
4. Efter genomförda importkontroller skall sändningar av specifikt patogenfria ägg transporterats direkt till den slutgiltiga bestämmelseorten.

AVSNITT 2

Transitering och lagring

Artikel 19

Villkor för transitering/lagring

Kött, malet kött och maskinurbenat kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt, ägg och äggprodukter samt specifikt patogenfria ägg får endast transiteras genom eller lagras i gemenskapen om de

- a) uppfyller berörda importvillkor för de berörda varorna i artikel 15, 16, 17 eller 18,
- b) kommer från tredjeländer och delar av tredjeländer som förtecknas i bilaga I eller II,
- c) åtföljs av ett veterinärintyg som avfattats enligt förlagan i bilaga IV.

Artikel 20

Undantag för transitering

1. Genom undantag från artikel 19 skall medlemsstaterna tillåta att sändningar av kött, malet kött och maskinurbenat kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt, ägg och äggprodukter samt specifikt patogenfria ägg som kommer från och är destinerade till Ryssland direkt eller via ett annat tredjeland, transiteras på landsväg eller järnväg genom gemenskapen mellan de särskilt utsedda gränskontrollstationerna i Lettland, Litauen och Polen enligt beslut 2001/881/EG⁽¹⁾, under förutsättning att följande villkor är uppfyllda:

- a) Den officiella veterinären vid den gränskontrollstation där sändningen förs in i gemenskapen skall ha försett sändningen med en försegling med löpnummer.
- b) De handlingar som åtföljer sändningen och som avses i artikel 7 i direktiv 97/78/EG skall på varje sida ha märkts med "ONLY FOR TRANSIT TO RUSSIA VIA THE EC" av den officiella veterinären vid den gränskontrollstation där sändningen förs in.
- c) Formföreskrifterna i artikel 11 i direktiv 97/78/EG skall vara uppfyllda.
- d) Det skall anges på den gemensamma veterinärhandlingen vid införsel, som utfärdats av den officiella veterinären vid den gränskontrollstation där sändningen förs in i gemenskapen, att sändningen är godkänd för transitering.

2. Sändningar som avses i punkt 1 i denna artikel får inte lossas eller lagras på det sätt som avses i artikel 12.4 eller artikel 13 i direktiv 97/78/EG inom gemenskapens territorium.

(¹) EGT L 326, 11.12.2001, s. 44.

3. Den behöriga myndigheten skall göra regelbundna revisioner för att se till att antalet sändningar och mängden produkter som lämnar gemenskapen motsvarar det antal och den mängd som förs in.

KAPITEL IV

ÖVERGÅNGS- OCH SLUTBESTÄMMELSER

Artikel 21

Ändringar av beslut 93/342/EEG

Beslut 93/342/EEG skall ändras på följande sätt:

- a) I artikel 4.4 skall det andra stycket utgå.
- b) Bilaga E skall utgå.

Artikel 22

Ändringar av beslut 2000/585/EG

Beslut 2000/585/EG skall ändras på följande sätt:

- a) Artikel 1 skall utgå.
- b) Artikel 2 skall ersättas med följande:

"Artikel 2

Medlemsstaterna får endast tillåta import av följande typer av kött:

- a) Kött av frilevande hardjur (*Leporidae*), definierat som frilevande harar och kaniner, med undantag av slaktbiprodukter utom icke flådda och icke urtagna harar och kaniner.
- b) Kött av hägnade kaniner.
- c) Kött utan slaktbiprodukter av vilda landlevande däggdjur utom hovdjur, harar och kaniner.

Sådant kött får endast importeras från de tredjeländer eller delar av tredjeländer som förtecknas i bilaga I och på de villkor som enligt bilaga II fastställs i veterinärintyget enligt förlagan i bilaga III.

Det exporterande tredjelandet skall uppfylla de särskilda krav som avses i bilaga II och fastställs i bilaga IV och skall intyga detta genom att fylla i avsnitt V på varje hälsointyg enligt förlagan i bilaga III."

- c) Bilaga II skall ersättas med texten i bilaga VI till det här beslutet.
- d) I bilaga III skall förlagorna D och I utgå.

*Artikel 23***Ändringar av beslut 2003/812/EG**

I beslut 2003/812/EG skall delarna IV och V i bilagan utgå.

*Artikel 24***Upphävanden**

Besluten 94/85/EG, 94/86/EG, 94/984/EG, 95/233/EG, 96/482/EG, 96/659/EG, 97/38/EG, 2000/609/EG, 2001/393/EG, 2001/751/EG skall upphöra att gälla.

*Artikel 25***Övergångsbestämmelser**

Fjäderfä, kläckägg, dagsgamla kycklingar och kött, malet kött och maskinurbenat kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt samt ägg, äggprodukter och specifikt patogenfria ägg för vilka berörda veterinärintyg har utfärdats i enlighet med besluten 94/85/EG, 94/86/EG, 94/984/EG, 95/233/EG, 96/482/EG, 97/38/EG, 2000/609/EG, 2001/393/EG och 2001/751/EG får

importeras till eller transiteras genom gemenskapen till och med sex månader efter dagen efter det att det här beslutet har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

*Artikel 26***Tillämpning**

Detta beslut skall tillämpas sex månader efter dagen efter det att det har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

*Artikel 27***Adressater**

Detta beslut riktar sig till medlemsstaterna.

Utfärdat i Bryssel den 28 augusti 2006.

På kommissionens vägnar

Markos KYPRIANOU

Ledamot av kommissionen

BILAGA I

Fjäderfä, ratiter inklusive kläckägg från dessa arter och specifikt patogenfria ägg

DEL 1

Förteckning över tredjeländer och delar av tredjeländer (*)

Land	Om-rådets kod	Beskrivning av området	Veterinärintyg		Särskilda villkor
			Förlagor	Tilläggsarantier	
1	2	3	4	5	6
AR – Argentina	AR-0		SPF		
AU – Australien	AU-0		BPP, DOC, HEP, SPF, SRP		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	
BG – Bulgarien (**)	BG-0		BPP, DOC, HEP, SPF, SRP		
BR – Brasilien	BR-0		SPF		
	BR-1	Delstaterna Mato Grosso, Paraná, Rio Grande do Sul, Santa Catarina och São Paulo	BPP, DOC, HEP, SRP		
	BR-2	Delstaterna Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Paraná, São Paulo och Mato Grosso do Sul	BPR, DOR, HEP, HER, SRA		
BW – Botswana	BW-0		SPF		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	
CA – Kanada	CA-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SRA, SPF, SRP		
CH – Schweiz	CH-0		(**)		
CL – Chile	CL-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
HR – Kroatien	HR-0		BPR, BPP, DOR, DOC, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
GL – Grönland	GL-0		SPF		
IL – Israel	IL-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRP		
IS – Island	IS-0		SPF		
MG – Madagaskar	MG-0		SPF		
MX – Mexiko	MX-0		SPF		

1	2	3	4	5	6
NA – Namibia	NA-0		SPF		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	
NZ – Nya Zeeland	NZ-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
PM – Saint-Pierre och Miquelon	PM-0		SPF		
RO – Rumänien (**)	RO-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
TH – Thailand	TH-0		SPF		
TN – Tunisien	TN-0		DOR, BPR, BPP, HER, SPF		
TR – Turkiet	TR-0		SPF		
US – Förenta staterna	US-0		BPR, BPP, DOC, DOR, HEP, HER, SPF, SRA, SRP		
UY – Uruguay	UY-0		SPF		
ZA – Sydafrika	ZA-0		SPF		
			BPR	I	
			DOR	II	
			HER	III	

(*) Utan att det påverkar tillämpningen av de särskilda villkor för utfärdande av intyg som föreskrivs i avtal mellan gemenskapen och tredjeländer.

(**) Endast tillämpligt fram till dess att denna anslutande stat blir medlem i Europeiska unionen.

(***) Intyg enligt avtal mellan Europeiska gemenskapen och Schweiziska edsförbundet om handel med jordbruksprodukter (EGT L 114, 30.4.2002, s. 132).

DEL 2

Förlagor till veterinärintyg

Förlagor:

- "BPP": Förlaga till veterinärintyg för andra fjäderfän för avel eller produktion än ratiter
- "BPR": Förlaga till veterinärintyg för ratiter för avel eller produktion
- "DOC": Förlaga till veterinärintyg för dagsgamla kycklingar av andra fåglar än ratiter
- "DOR": Förlaga till veterinärintyg för dagsgamla kycklingar av ratiter
- "HEP": Förlaga till veterinärintyg för kläckägg av andra fjäderfän än ratiter
- "HER": Förlaga till veterinärintyg för kläckägg av ratiter
- "SPF": Förlaga till veterinärintyg för specifikt patogenfria ägg (SPF-ägg)
- "SRP": Förlaga till veterinärintyg för andra slaktfjäderfän och fjäderfän för vidmakthållande av viltstammen genom utsättning än ratiter
- "SRA": Förlaga till veterinärintyg för ratiter för slakt

Tilläggsгарantier (TG):

- "I": Garantier för ratiter för avel och produktion som kommer från regioner som är fria från aviär influensa men inte fria från Newcastle'sjuka, intyg utfärdat enligt förlaga BPR
- "II": Garantier för dagsgamla kycklingar av ratiter som kommer från regioner som är fria från aviär influensa men inte fria från Newcastle'sjuka, intyg utfärdat enligt förlaga DOR
- "III": Garantier för kläckägg av ratiter som kommer från tredjeländer som är fria från aviär influensa och fria eller inte fria från Newcastle'sjuka, intyg utfärdat enligt förlaga HER

Anmärkingar

- a) Veterinärintyg som bygger på förlagorna i del 2 i denna bilaga eller del 2 i bilaga II och som följer layouten i den förlaga som motsvarar den berörda varan skall utfärdas av det exporterande tredjelandet. De skall innehålla, i den ordning som anges i förlagan, de deklARATIONER som krävs för alla tredjeländer och, i tillämpliga fall, de ytterligare hälsokrav som krävs för det exporterande tredjelandet eller en del därav.

Om bestämmelsemedlemsstaten inom EU kräver tilläggsгарantier för den berörda varan, skall garantierna även anges på veterinärintygets original.

- b) Ett enda separat intyg skall utfärdas för varje sändning av den berörda varan som exporteras till samma destination från ett territorium som anges i kolumnerna 2 och 3 i del 1 i denna bilaga eller i kolumnerna 2 och 3 i del 1 i bilaga II och transporteras i samma järnvägsvagn, lastbil, flygplan eller fartyg.
- c) Originalen till intygen skall bestå av ett enda blad med text på båda sidor eller, om mer text krävs, utformas på ett sådant sätt att alla blad utgör en odelbar enhet.
- d) Intyget skall vara avfattet på minst ett av de officiella språken i den EU-medlemsstat där besiktningen vid gränskontrollstationen skall företas och på ett av de officiella språken i EU-bestämmelsemedlemsstaten. Dessa medlemsstater kan dock tillåta ett annat gemenskapsspråk än det egna, vid behov tillsammans med en officiell översättning.
- e) Om det för identifiering av enskilda beståndsdelar i sändningen bifogas ytterligare blad till intyget, skall även dessa blad anses utgöra en del av intygets original och förses med den intygande officiella veterinärens underskrift och stämpel på varje sida.
- f) Om intyget, inbegripet alla ytterligare sidor som avses i e, omfattar mer än en sida, skall varje sida vara numrerad nedtill "– x (sidnummer) av y (totalt antal sidor) –" och ha det intygsnummer angivet upptill som har tilldelats av den behöriga myndigheten.
- g) Intygets original skall fyllas i och undertecknas av en officiell veterinär högst 24 timmar innan sändningen lastas för export till gemenskapen. De behöriga myndigheterna i det exporterande landet skall se till att principerna för utfärdande av intyg, likvärdiga med dem som anges i direktiv 96/93/EG, följs.

Namnteckningen skall ha en annan färg än den tryckta texten. Samma sak gäller stämplat med undantag av präglade stämplat och vattenmärken.

- h) Intygets original skall åtfölja sändningen fram till EU:s gränskontrollstation.
- i) Intyget skall vara giltigt under en period av tio dagar från och med den dag då det utfärdas, om inte annat anges.

Om transporten sker med fartyg förlängs giltighetstiden med transporttidens längd. För detta ändamål skall en deklARATION av fartygets befälhavare, upprättad i enlighet med tillägget till del 3 i denna bilaga, i original bifogas veterinärintyget.

- j) Fjäderfån får inte transporteras med andra fjäderfån som antingen inte är avsedda för Europeiska gemenskapen eller har lägre hälsostatus.
- k) Under transporten till Europeiska gemenskapen får fjäderfå inte lastas av i tredjeländer eller delar av tredjeländer från vilket import av fjäderfå till gemenskapen inte är tillåten.

Förlaga till veterinärintyg för andra fjäderfän för avel eller produktion än ratiter (BPP)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer	I.2.a	
	Namn		I.3. Central behörig myndighet		
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet		
	Tel. nr				
	I.5. Mottagare		I.6.		
	Namn				
	Adress				
	Postnr				
	Tel. nr				
	I.7. Ursprungsland	ISO-kod	I.8. Ursprungsregion	Kod	I.9. Bestämmelse-land
					ISO-kod
					I.10.
	I.11. Ursprungsort		I.12.		
Namn		Godkännande nr			
Adress					
Namn		Godkännande nr			
Adress					
Namn		Godkännande nr			
Adress					
I.13. Lastningsort		I.14. Datum för avsändning		Tidpunkt för avsändning	
Adress		Godkännande nr			
I.15. Transportmedel		I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU			
Flyg <input type="checkbox"/>		Fartyg <input type="checkbox"/>		Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>	
Vägtransport <input type="checkbox"/>		Övriga <input type="checkbox"/>			
Identifikation:		I.17. CITES-nr			
Dokumentreferens:					
I.18. Beskrivning av varan			I.19. Varukod (KN)		
			I.20. Antal/Kvantitet		
I.21.			I.22. Antal förpackningar		
I.23. Containernummer/förseglingens nummer			I.24.		
I.25. Varorna intygas vara avsedda för					
Avel <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. För import och införsel till EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identifiering av varorna					
Art (vetenskapligt namn)		Ras/Kategori		Antal	

Del II: Utfärdande av intyg	II. Hälsouppgifter	II.a Intyg nr	II.b
		<p>II.1. Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de fjäderfän ⁽¹⁾ som avses i detta intyg</p> <p>II.1.1. uppfyller kraven i direktiv 90/539/EEG,</p> <p>II.1.2. har varit i området med koden ⁽²⁾ i minst tre månader eller sedan kläckningen om de är yngre än tre månader. Om de importerades till ursprungslandet skedde detta enligt veterinärvillkor som minst motsvarade de relevanta kraven i direktiv 90/539/EEG och eventuella tillhörande beslut,</p> <p>II.1.3. kommer från området med koden ⁽²⁾, som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa och Newcastlesjuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,</p> <p>II.1.4. undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inga kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,</p> <p>II.1.5. sedan häckningen eller i minst sex veckor omedelbart före export har hållits på den inrättning/de inrättningar som fastställs i fält I.11 i del I som officiellt godkänts i enlighet med krav som minst motsvarar dem i bilaga II till direktiv 90/539/EEG,</p> <p>a) för vilken/vilka godkännande inte upphävts eller dragits in,</p> <p>b) vilken/vilka inte är föremål för några restriktioner när det gäller djurhälsan,</p> <p>c) runt vilken/vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastlesjuka inom en radie på 25 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium,</p> <p>II.1.6. under den i punkt II.1.5 angivna perioden inte varit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg eller med vilda fåglar,</p> <p>II.1.7. kommer från en flock som</p> <p>a) har undersökts tidigast 24 timmar före lastningen och inte uppvisade några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,</p> <p>b) har genomgått ett övervakningsprogram för</p> <p>⁽³⁾ antingen [i] <i>Salmonella pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> och <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (hönsfåglar),]</p> <p>⁽³⁾ och/eller [ii] <i>Salmonella arizonae</i>, <i>S. pullorum</i> och <i>S. gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> och <i>M. gallisepticum</i> (kalkoner),]</p> <p>⁽³⁾ och/eller [iii] <i>Salmonella pullorum</i> och <i>S. gallinarum</i> (pärlhöns, vaktlar, fasaner, rapphöns och ankor),]</p> <p>i enlighet med kapitel III i bilaga II till direktiv 90/539/EEG och inte har visat sig vara smittade med, eller givit anledning att misstänka infektion med dessa sjukdomsagens,</p> <p>⁽³⁾ antingen [c] inte har vaccinerats mot Newcastlesjuka,]</p> <p>⁽³⁾ eller [har vaccinerats mot Newcastlesjuka med</p> <p>.....</p> <p>(namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastlesjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna)</p> <p>vid en ålder av veckor,]</p> <p>⁽³⁾ [d] har vaccinerats med officiellt godkända vacciner den</p> <p>..... mot (upprepa vid behov).]</p> <p>II.2. Tilläggsgarantier</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att</p> <p>⁽⁵⁾ [II.2.1. om sändningen är avsedd för en medlemsstat eller region för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 12.2 i direktiv 90/539/EEG har de fjäderfän som avses i detta intyg</p> <p>a) inte vaccinerats mot Newcastlesjuka,</p> <p>b) hållits isolerade under 14 dagar före avsändningen, antingen på anläggningen eller på en karantänstation under en officiell veterinärs överinseende. I detta sammanhang har inga fjäderfän på anläggningen eller på karantänstationen vaccinerats mot Newcastlesjuka under de 21 dagar som föregick avsändningen och ingen fågel som inte var avsedd för avsändning har vistats på anläggningen eller på karantänstationen under den perioden. Dessutom har inga vaccinationer utförts på karantänstationen,</p>	

- c) genomgått serologisk undersökning för förekomst av antikroppar mot Newcastlejuka under de 14 dagar som föregick avsändningen med negativt resultat.]

II.2.2 Följande tilläggsgarantier fastställda av bestämmelsemedlemsstaten enligt artikel 13 och/eller artikel 14 i direktiv 90/539/EEG uppfylls:

.....;

(⁴) II.2.3 [Om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige har avelsfjäderfåna testats med negativt resultat enligt bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.]

(⁴) II.2.4 [Om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige har värphönsen (fjäderfån uppfödda för att producera konsumtionsägg) testats med negativt resultat enligt bestämmelserna i kommissionens beslut 2004/235/EG.]

(⁶) [II.3. **Ytterligare hälsokrav**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att även om användandet av vaccin mot Newcastlejuka som inte uppfyller de speciella kraven i bilaga B.2 till beslut 93/342/EG inte är förbjudet i (²), gäller följande för de fjäderfån som avses i detta intyg:

- a) De har, under åtminstone tolv månader, inte vaccinerats med sådana vacciner.
- b) De kommer från en flock som genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlejuka som skall ha genomförts av ett officiellt laboratorium tidigast 14 dagar före avsändningen på basis av ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprov från minst 60 fåglar från varje flock där inget aviärt paramyxovirus med ett ICPI (*Intracerebral Pathogenicity Index*) högre än 0,4 har funnits.
- c) De har, under de 60 dagarna före avsändningen, inte varit i kontakt med fjäderfån som inte uppfyller villkoren i a och b.
- d) De har hållits isolerade under officiellt överinseende på ursprungsanläggningen under den fjortondagarsperiod som avses i b.]

II.4. **Intyg för djurtransport**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att fjäderfåna skall transporteras i lådor eller burar som

- a) innehåller enbart fjäderfån som är av samma art, kategori och typ och kommer från samma inrättning,
- b) är märkta med ursprungsnummer och godkännandenummer,
- c) har tillslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet,
- d) i likhet med de transportfordon som kommer att användas är utformade så att
- i) de förhindrar att spillning sprids ut och minimerar utspridningen av fjädrar under transporten,
- ii) visuell besiktning av fjäderfåna är möjlig,
- iii) rengöring och desinfektion är möjligt,
- e) i likhet med de transportmedel som kommer att användas rengörs och desinficeras enligt den behöriga myndighetens anvisningar innan de lastas.

Anmärkningar

Del I:

- Fält I.8: Ange kod för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- Fält I.11: Föröknings- och uppfödningens namn, adress och godkännandenummer.
- Fält I.15: Ange järnvägs- och lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnumren, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.
- Fält I.19: Ange lämplig HS-kod: 01.05 eller 01.06.39.
- Fält I.28 (Kategori): Välj ett av följande alternativ: Ren linje/mor- och farföräldrar/ föräldrar/värphöns/övriga.

Del II:

- (1) Fjäderfån för avel eller produktion enligt definitionen i beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (2) Områdets kod enligt kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (3) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (4) Anges om tillämpligt.
- (5) Om sändningen inte är avsedd för sådana medlemsstater eller regioner (för närvarande Finland och Sverige) skall de garantier som anges under punkt II.2.1 strykas.
- (6) Denna garanti krävs endast för fjäderfån från länder eller delar av länder där artikel 4.4 i beslut 93/342/EEG gäller. Den skall strykas om det gäller fjäderfån från andra länder.

Detta intyg är giltigt i tio dagar.

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

Förlaga till veterinärintyg för ratiter för avel eller produktion (BPR)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer		I.2.a		
	Namn		I.3. Central behörig myndighet				
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet				
	Tel. nr						
	I.5. Mottagare			I.6.			
	Namn						
	Adress						
	Postnr						
	Tel. nr						
	I.7. Ursprungsland		ISO-kod	I.8. Ursprungsregion		Kod	I.9. Bestämmelse land
						ISO-kod	
						I.10.	
I.11. Ursprungsort			I.12.				
Namn		Godkännande nr					
Adress							
Namn		Godkännande nr					
Adress							
Namn		Godkännande nr					
Adress							
I.13. Lastningsort			I.14. Datum för avsändning		Tidpunkt för avsändning		
Adress			Godkännande nr				
I.15. Transportmedel			I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU				
Flyg <input type="checkbox"/>		Fartyg <input type="checkbox"/>	Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>				
Vägtransport <input type="checkbox"/>		Övriga <input type="checkbox"/>					
Identifikation:			I.17. CITES-nr				
Dokumentreferens:							
I.18. Beskrivning av varan					I.19. Varukod (KN)		
					01.06.39		
					I.20. Antal/Kvantitet		
I.21.					I.22. Antal förpackningar		
I.23. Containernummer/förseglingens nummer					I.24.		
I.25. Varorna intygas vara avsedda för							
Avel <input type="checkbox"/>							
I.26.				I.27. För import och införsel till EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identifiering av varorna							
Art (vetenskapligt namn)		Ras/Kategori	System för identitetsmärkning	Identifieringsnummer	Antal		

Del II: Utfärdande av intyg	II. Hälsouppgifter	II.a Intyg nr	II.b
	<p>II.1. Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de ratiter ⁽¹⁾ som avses i detta intyg</p> <p>II.1.1. uppfyller kraven i direktiv 90/539/EEG,</p> <p>II.1.2. har funnits i området med koden ⁽²⁾ i minst tre månader eller sedan kläckningen om de är yngre än tre månader. Om de importerades till ursprungslandet skedde detta enligt veterinärvillkor som minst motsvarade de relevanta kraven i direktiv 90/539/EEG och eventuella tillhörande beslut,</p> <p>⁽³⁾ [II.1.3. <i>antingen</i> kommer från området med koden ⁽²⁾, som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa och Newcastlejsjuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,]</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁶⁾ [<i>eller</i> kommer från området med koden ⁽²⁾, som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa men inte från Newcastlejsjuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,]</p> <p>II.1.4. undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inga kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,</p> <p>II.1.5. sedan häckningen eller i minst sex veckor omedelbart före export har hållits på den inrättning/de inrättningar som fastställs i fält I.11 i del 1 som officiellt godkänts i enlighet med krav som minst motsvarar dem i bilaga II till direktiv 90/539/EEG och</p> <p>a) för vilken/vilka godkännande inte upphävts eller dragits in,</p> <p>b) vilken/vilka inte är föremål för några restriktioner när det gäller djurhälsan,</p> <p>c) runt vilken/vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastlejsjuka inom en radie på 25 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium,</p> <p>II.1.6. som under den i punkt II.1.5 angivna perioden inte har varit i kontakt med ratiter som inte uppfyller kraven i detta intyg eller med andra fjäderfän,</p> <p>II.1.7. kommer från en flock som</p> <p>a) undersöktes på utfärdandedatum för detta intyg och inte uppvisade några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁶⁾ <i>antingen</i> [b] inte har vaccinerats mot Newcastlejsjuka,]</p> <p>⁽³⁾ <i>eller</i> [b] har vaccinerats mot Newcastlejsjuka med</p> <p>.....</p> <p>(namn och typ (levande eller inaktiverat) av den virusstam av Newcastlejsjuka som användes i vaccinet eller vaccinererna)</p> <p>vid en ålder av veckor,]</p> <p>⁽³⁾ [c] har vaccinerats med officiellt godkända vacciner den mot (upprepa vid behov),]</p> <p>⁽⁴⁾ [II.1.8. om de kommer från länder i Asien eller Afrika]</p> <p>⁽³⁾ <i>antingen</i> [a] före export hölls isolerade under minst 21 dagar på en fästingfri plats som omfattas av ett officiellt godkänt program för bekämpning av gnagare,]</p> <p>⁽³⁾ <i>eller</i> [b] gick igenom en behandling för att ta död på alla eventuella fästingar de hade på sig innan de fördes till den fästingfria platsen. Typ av behandling: ,]</p> <p>⁽³⁾ <i>eller</i> [c] efter 14 dagar på en fästingfri plats gick igenom ett kompetitivt Elisa-test för antikroppar mot Kongo-Krim hemorragisk feber och alla ratiter som har lämnat isoleringen har testats med negativt resultat i detta test.]</p> <p>⁽⁴⁾ [II.2. Tilläggsгарantier]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att</p> <p>⁽⁵⁾ [II.2.1. om sändningen är avsedd för en medlemsstat eller region för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 12.2 i direktiv 90/539/EEG har de ratiter som avses i detta intyg</p> <p>⁽³⁾ <i>antingen</i> [a] inte har vaccinerats mot Newcastlejsjuka,]</p>		

(³) *eller* [b) hållits isolerade under 14 dagar före avsändningen, antingen på en anläggning eller på en karantänstation under en officiell veterinärs överinseende. I detta sammanhang har inget fjäderfä, inbegripet ratiter, på ursprungsanläggningen eller på karantänstationen vaccinerats mot Newcastlejuka under de 21 dagar som föregick avsändningen och ingen fågel som inte var avsedd för avsändning har vistats på anläggningen eller på karantänstationen under den perioden, dessutom har inga vaccinationer utförts på karantänstationen.]

(³) *eller* [c) genomgått serologisk undersökning för förekomst av antikroppar mot Newcastlejuka under de 14 dagar som föregick avsändningen med negativt resultat,]

II.2.2. följande tilläggsgarantier fastställda av bestämmelsemedlemsstaten enligt artikel 13 och/eller artikel 14 i direktiv 90/539/EEG uppfylls:

.....
.....

(⁴) II.2.3. om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige har ratiterna för avel testats med negativt resultat enligt bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.

(⁴) II.2.4. om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige skall värphönsen (ratiter uppfödda för att producera konsumtionsägg) ha testats med negativt resultat enligt bestämmelserna i kommissionens beslut 2004/235/EG.

(⁴) (⁶) [II.3. **Ytterligare hälsokrav för länder som inte är fria från Newcastlejuka**]

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de ratiter som avses i detta intyg

a) i minst 21 dagar före export har hållits under officiell övervakning på en av den behöriga myndigheten godkänd karantänstation enligt definitionen i artikel 2 i rådets direktiv 90/539/EEG:

(stationens godkännandenummer och adress:),

b) genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlejuka, som genomförts på ett officiellt laboratorium 7–10 dagar efter införandet i karantänstationen, antingen från kloaksvabbprov eller träckprov från varje fågel, och inga isolat av aviärt paramyxovirus typ 1 med ett ICPI (*Intracerebral Pathogenicity Index*) på över 0,4 har funnits. Tillfredsställande resultat var tillgängliga från alla fåglar i sändningen innan de lämnade karantänstationen för export,

c) kommer från flockar som övervakas med avseende på Newcastlejuka och där kontroller enligt en statistisk underbyggd provtagningsplan har gett negativa resultat under minst sex månader omedelbart före export.]

II.4. **Intyg för djurtransport**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att ratiterna skall transporteras

II.4.1. på ett sätt som uppfyller kraven i rådets direktiv 91/628/EEG,

II.4.2. i lådor eller burar som

a) innehåller enbart ratiter som är av samma art, kategori och typ och kommer från samma inrättning,

b) är märkta med ursprungsinrättningens godkännandenummer,

c) har tillslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet,

d) i likhet med de transportfordon som kommer att användas är utformade så att

i) de förhindrar att spillning sprids ut och minimerar utspridningen av fjädrar under transporten,

ii) visuell besiktning av ratiterna är möjlig,

iii) rengöring och desinfektion är möjlig,

e) i likhet med de transportmedel som kommer att användas rengörs och desinficeras enligt den behöriga myndighetens anvisningar innan de lastas.

Anmärkingar

Del I:

— Fält I.8: Ange koden för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].

— Fält I.11: Föröknings- och uppfödningens namn, adress och godkännandenummer.

- Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor skall totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglningsnummer, anges i fält I.23.
- Fält I.28 (Kategori): Välj ett av följande alternativ: Ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/övriga. (Identifikationssystem och identifieringsnummer): Halsband och mikrochips måste innehålla ursprungslandets ISO-kod. Mikrochips måste uppfylla kraven i ISO-standarderna.

Del II:

- (1) "Ratiter" avser ratiter (*Struthioniformes*, *Casuariformes*, *Rheiformes*) som föds upp eller hålls i fångenskap för avel och produktion.
- (2) Områdets kod enligt kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (3) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (4) Anges om tillämpligt.
- (5) Om sändningen inte är avsedd för sådana medlemsstater eller regioner (för närvarande Finland och Sverige) skall de garantier som anges under punkt II.2 strykas.
- (6) Detta gäller endast för de länder som har angivelse "I" i kolumn 5 ("TG") i del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG (i dess senaste lydelse).

Detta intyg är giltigt i tio dagar.

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

Förlaga till veterinärintyg för dagsgamla kycklingar av andra fåglar än ratiter

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer		I.2.a	
	Namn		I.3. Central behörig myndighet			
	Adress					
	Tel. nr					
	I.5. Mottagare		I.6.			
	Namn					
	Adress					
	Postnr					
	Tel. nr					
	I.7. Ursprungsland	ISO-kod	I.8. Ursprungsregion	Kod	I.9. Bestämmelse-land	ISO-kod
I.11. Ursprungsort		Godkännande nr		I.12.		
Namn		Godkännande nr				
Adress		Godkännande nr				
Namn		Godkännande nr				
Adress		Godkännande nr				
Namn		Godkännande nr				
Adress		Godkännande nr				
I.13. Lastningsort		Godkännande nr		I.14. Datum för avsändning		Tidpunkt för avsändning
Adress						
I.15. Transportmedel				I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU		
Flyg <input type="checkbox"/>				Fartyg <input type="checkbox"/>		
Vägtransport <input type="checkbox"/>				Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>		
Övriga <input type="checkbox"/>				I.17. CITES-nr		
Identifikation:						
Dokumentreferens:						
I.18. Beskrivning av varan				I.19. Varukod (KN)		
				I.20. Antal/Kvantitet		
				I.22. Antal förpackningar		
I.21.						
I.23. Containernummer/förseglingens nummer				I.24.		
I.25. Varorna intygas vara avsedda för						
Avel <input type="checkbox"/>						
I.26.				I.27. För import och införsel till EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identifiering av varorna						
Art (vetenskapligt namn)		Ras/Kategori		Antal		

DOC (dagsgamla kycklingar av andra fåglar än ratiter)

Del II: Utfärdande av intyg	II.	Hälsouppgifter	II.a	Intyg nr	II.b
		II.1.	Djurhälsointyg		
		I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de dagsgamla kycklingar ⁽¹⁾ som avses i detta intyg			
	II.1.1.	uppfyller kraven i direktiv 90/539/EEG,			
	II.1.2.	har kläckts i området med koden ⁽²⁾ . Om de flockar ur vilka kläckäggen kommer importerades till ursprungslandet skedde detta enligt veterinärvillkor som minst motsvarade de relevanta kraven i direktiv 90/539/EEG och eventuella tillhörande beslut,			
	II.1.3.	kommer från området med koden ⁽²⁾ , som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa och Newcastlejsjuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,			
	II.1.4.	undersöktes på utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inte några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,			
	II.1.5.	kläcktes på den inrättning/de inrättningar som fastställs i fält I.11 i del I som officiellt godkänts i enlighet med krav som minst motsvarar dem i bilaga II till direktiv 90/539/EEG			
		a) för vilken/vilka godkännande inte upphävts eller dragits in,			
		b) vilken/vilka inte vid tidpunkten för avsändningen var föremål för några restriktioner när det gäller djurhälsan,			
		c) runt vilken/vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastlejsjuka inom en radie på 25 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium,			
	II.1.6.	inte har varit i kontakt med fjäderfån som inte uppfyller kraven i detta intyg eller med vilda fåglar,			
	II.1.7.	kläcktes ur ägg som härrör från flockar som			
		a) i minst sex veckor omedelbart före export har hållits i officiellt godkända inrättningar för vilka, vid tidpunkten för avsändningen av kläckäggen till kläckeriet, godkännandet inte upphävts eller dragits in,			
		b) inte ligger i regioner som inte är fria från aviär influensa eller Newcastlejsjuka,			
		c) vid utfärdandedatum för detta intyg inte uppvisade några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,			
		d) har varit föremål för ett övervakningsprogram för sjukdom som gäller ⁽³⁾ antingen [<i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> och <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (hönsfåglar)], ⁽³⁾ och/eller [<i>Salmonella arizonae</i> , <i>S. pullorum</i> och <i>S. gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> och <i>M. gallisepticum</i> (kalkoner)], ⁽³⁾ och/eller [<i>Salmonella pullorum</i> och <i>S. gallinarum</i> (pärlhöns, vaktlar, fasaner, raphhöns och ankor)] i enlighet med kapitel III i bilaga II till direktiv 90/539/EEG och inte har visat sig vara smittade med eller givit anledning att misstänka infektion med dessa sjukdomsagens.]			
		⁽³⁾ antingen [e] inte har vaccinerats mot Newcastlejsjuka,]			
		⁽³⁾ eller [har vaccinerats mot Newcastlejsjuka med (namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastlejsjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna) vid en ålder av veckor,]			
		⁽³⁾ [f] har vaccinerats med officiellt godkända vacciner den mot (upprepa vid behov),			
	II.1.8.	har kläckts från ägg som			
		a) före avsändningen till kläckeriet hade märkts i enlighet med den behöriga myndighetens anvisningar,			
		b) hade desinficerats i enlighet med den behöriga myndighetens anvisningar,			
	II.1.9.	kläcktes den (datum),			
	II.1.10.	har vaccinerats med officiellt godkända vacciner den mot (upprepa vid behov).]			

II.2. Tilläggsgarantier

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att

(⁵) II.2.1. om sändningen är avsedd för en medlemsstat eller region för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 12.2 i direktiv 90/539/EEG har de dagsgamla kycklingar som avses i detta intyg och som kläckts ur ägg som härrör från flockar som

(³) *antingen* [i] inte har vaccinerats mot Newcastlejuka,]

(³) *eller* [ii] har vaccinerats mot Newcastlejuka med ett inaktiverat vaccin,]

(³) *eller* [iii] vaccinerades mot Newcastlejuka med ett levande vaccin senast 60 dagar före det datum då äggen samlades in.]

II.2.2. Följande tilläggsgarantier fastställda av bestämmelsemedlemsstaten enligt artikel 13 och/eller artikel 14 i direktiv 90/539/EEG uppfylls:

(⁴) II.2.3. Om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige kommer de dagsgamla kycklingar som skall ingå i flockar av fjäderfä för avel eller flockar för fjäderfä för produktion från flockar som har testats med negativt resultat enligt bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.

(⁶) II.3. Ytterligare hälsokrav

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att även om användandet av vaccin mot Newcastlejuka som inte uppfyller de speciella kraven i bilaga B.2 till beslut 93/342/EG inte är förbjudet i (²)

II.3.1. har de fjäderfän för avel som de dagsgamla kycklingarna härrör från

a) under åtminstone tolv månader inte vaccinerats med sådana vacciner,

b) kommit från en flock som genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlejuka som har genomförts av ett officiellt laboratorium tidigast 14 dagar före avsändningen på basis av ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprov från minst 60 fåglar från varje flock där inget aviärt paramyxovirus med ett ICPI (*Intracerebral Pathogenicity Index*) högre än 0,4 har funnits,

c) under de senaste 60 dagarna före avsändningen inte varit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller villkoren i a och b,

d) hållits isolerade under officiellt överinseende på ursprungsanläggningen under den fjortondagsperiod som avses i b, och

II.3.2. kläckäggen från vilka de dagsgamla kycklingarna har kläckts har inte, under vistelsen på kläckeriet eller under transporten, varit i kontakt med ägg eller fjäderfän som inte uppfyller ovanstående krav.]

II.4. Intyg för djurtransport

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att

II.4.1. de dagsgamla kycklingar som avses i detta intyg skall transporteras i engångsförpackningar som inte använts tidigare och

a) endast innehåller dagsgamla kycklingar som är av samma art, kategori och typ och kommer från samma inrättning,

b) försetts med uppgifter om

— avsändarlandets namn,

— vilken art av fjäderfän det rör sig om,

— antalet kycklingar,

— vilken kategori och produktionstyp de är avsedda för,

— produktionsinrättningens namn, adress och godkännandenummer,

— ursprungsinrättningens godkännandenummer,

— bestämmelsemedlemsstat,

c) har tillslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet,

II.4.2. de containrar och fordon i vilka de förpackningar som nämns i punkt II.4.1 har transporterats har rengjorts och desinficerats före lastning i enlighet med den behöriga myndighetens anvisningar.

Anmärkningar

Del I:

- Fält I.8: Ange kod för ursprungsområdet vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- Fält I.11: Kläckeriernas och avelsinrättningens namn, adress och godkännandenummer.
- Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.
- Fält I.19: Ange lämplig HS-kod: 01.05 eller 01.06.39.
- Fält I.28: (Kategori): Välj ett av följande alternativ: Ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/slaktkycklingar/övriga.

Del II:

- (1) Dagsgamla kycklingar enligt definitionen i beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (2) Områdets kod enligt kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (3) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (4) Anges om tillämpligt.
- (5) Om sändningen inte är avsedd för sådana medlemsstater eller regioner (för närvarande Finland och Sverige) skall de garantier som anges under punkt II.2.1 strykas.
- (6) Denna garanti krävs endast för fjäderfän från länder eller delar av länder där artikel 4.4 i beslut 93/342/EEG gäller. Den skall strykas om det rör sig om fjäderfän från andra länder.

Detta intyg är giltigt i tio dagar.

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

Förlaga till veterinärintyg för dagsgamla kycklingar av ratiter (DOR)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer		I.2.a	
	Namn		I.3. Central behörig myndighet			
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet			
	Tel. nr					
	I.5. Mottagare			I.6.		
	Namn					
	Adress					
	Postnr					
	Tel. nr					
	I.7. Ursprungsland		ISO-kod	I.8. Ursprungsregion		Kod
						ISO-kod
						I.10.
I.11. Ursprungsort			I.12.			
Namn		Godkännande nr				
Adress						
Namn		Godkännande nr				
Adress						
Namn		Godkännande nr				
Adress						
I.13. Lastningsort			I.14. Datum för avsändning		Tidpunkt för avsändning	
Adress						
Godkännande nr						
I.15. Transportmedel			I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU			
Flyg <input type="checkbox"/>		Fartyg <input type="checkbox"/>	Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>			
Vägtransport <input type="checkbox"/>		Övriga <input type="checkbox"/>				
Identifikation:			I.17. CITES-nr			
Dokumentreferens:						
I.18. Beskrivning av varan				I.19. Varukod (KN)		
				01.06.39		
				I.20. Antal/Kvantitet		
I.21.				I.22. Antal förpackningar		
I.23. Containernummer/förseglingens nummer				I.24.		
I.25. Varorna intygas vara avsedda för						
Avel <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. För import och införsel till EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identifiering av varorna						
Art (vetenskapligt namn)		Ras/Kategori		Antal		

Del II: Utfärdande av intyg	II. Hälsoinformation	II.a Intyg nr	II.b
	<p>II.1. Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de dagsgamla kycklingar⁽¹⁾ som avses i detta intyg</p> <p>II.1.1. uppfyller kraven i direktiv 90/539/EEG,</p> <p>II.1.2. kläcktes på området med koden⁽²⁾. Om flockarna från vilka kläckäggen kommer importerades till ursprungslandet skedde detta enligt veterinärvillkor som minst motsvarade de relevanta kraven i direktiv 90/539/EEG och eventuella tillhörande beslut,</p> <p>⁽³⁾ [II.1.3 <i>antingen</i> kommer från området med koden⁽²⁾, som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa och Newcastlejsjuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,]</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁶⁾ [<i>eller</i> kommer från området med koden⁽²⁾, som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa men inte från Newcastlejsjuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,]</p> <p>II.1.4. undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och inte uppvisade några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,</p> <p>II.1.5. kläcktes på den inrättning eller de inrättningar som fastställs i fält I.11 i del I och som officiellt godkänts i enlighet med krav som minst motsvarar dem i bilaga II till direktiv 90/539/EEG</p> <p>a) för vilken/vilka godkännande inte upphävts eller dragits in,</p> <p>b) vilken/vilka vid tidpunkten för avsändningen inte är föremål för några restriktioner när det gäller djurhälsan,</p> <p>c) runt vilken/vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastlejsjuka inom en radie på 25 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium,</p> <p>II.1.6. inte har varit i kontakt med ratiter eller andra fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg,</p> <p>II.1.7. kläcktes ur ägg som härrör från flockar som</p> <p>a) i mer än sex veckor har hållits på officiellt godkända inrättningar för vilka, vid tidpunkten för avsändningen av kläckäggen till kläckeriet, godkännandet inte upphävts eller dragits in,</p> <p>⁽³⁾ <i>antingen</i> [b] ligger i regioner som är fria från aviär influensa och Newcastlejsjuka,]</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁶⁾ <i>eller</i> [ligger i regioner som är fria från aviär influensa,]</p> <p>c) vid utfärdandedatum för detta intyg inte uppvisade några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,</p> <p>⁽³⁾ <i>antingen</i> [d] inte har vaccinerats mot Newcastlejsjuka,]</p> <p>⁽³⁾ <i>eller</i> [har vaccinerats mot Newcastlejsjuka med</p> <p>.....</p> <p>(namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastlejsjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna)</p> <p>vid en ålder av veckor,]</p> <p>⁽³⁾ [e] har vaccinerats med officiellt godkända vacciner den mot (upprepa vid behov),]</p> <p>II.1.8. har kläckts ur ägg som</p> <p>a) före avsändningen till kläckeriet hade märkts i enlighet med den behöriga myndighetens anvisningar,</p> <p>b) hade desinficerats i enlighet med den behöriga myndighetens anvisningar,</p> <p>II.1.9. kläcktes den (datum),</p> <p>II.1.10. har vaccinerats med officiellt godkända vacciner den mot (upprepa vid behov)].</p> <p>⁽⁴⁾ [II.2. Tilläggsгарantier</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att</p>		

(⁵) [II.2.1. om sändningen är avsedd för en medlemsstat eller region vars status har fastställts i enlighet med artikel 12.2 i direktiv 90/539/EEG kommer de dagsgamla kycklingar som avses i detta intyg från

- a) kläckägg från flockar som
- (³) *antingen* [i] inte har vaccinerats mot Newcastlejsjuka,]
 - (³) *eller* [ii] har vaccinerats mot Newcastlejsjuka med ett inaktiverat vaccin,]
 - (³) *eller* [iii] har vaccinerats mot Newcastlejsjuka med ett levande vaccin senast 60 dagar före det datum då äggen samlades in,]
- b) från ett kläckeri där arbetsrutinerna innebär att sådana ägg inkuberas på helt andra tider och platser än ägg som inte uppfyller kraven i a.]

II.2.2. följande tilläggsгарантиer fastställda av bestämmelsemedlemsstaten enligt artikel 13 och/eller artikel 14 i direktiv 90/539/EEG uppfylls:

.....

(⁴) II.2.3. om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige kommer de dagsgamla kycklingar som skall ingå i flockar av fjäderfå för avel eller flockar för fjäderfå för produktion från flockar som har testats med negativt resultat enligt bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.

(⁶) [II.3. **Ytterligare hälsokrav för länder som inte är fria från Newcastlejsjuka**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att

II.3.1. följande gäller för de ratiter för avel som de dagsgamla kycklingarna härrör från:

- a) De har hållits isolerade under offentlig övervakning i minst 30 dagar innan de lade kläckäggen från vilka de dagsgamla kycklingarna avsedda för export härrör.
- b) De har genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlejsjuka, som genomförts på ett officiellt laboratorium 7–10 dagar efter införandet i isolering, antingen från kloaksvabbsprov eller träckprov från varje fågel, och inga isolat av aviärt paramyxovirus typ 1 med ett ICPI (*Intracerebral Pathogenicity Index*) på över 0,4 har hittats. Tillfredsställande resultat var tillgängliga för alla fåglar i sändningen innan de dagsgamla kycklingarna lämnade kläckeriet för export.
- c) De har under minst 30 dagar före och under läggningen av de kläckägg som de dagsgamla kycklingarna avsedda för export härrör från inte varit i kontakt med fjäderfån (inbegripet ratiter) som inte uppfyller garantierna i a, b och d.
- d) De kommer från flockar som övervakats med avseende på Newcastlejsjuka och där kontroller enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan har gett negativa resultat under minst sex månader omedelbart före export.

II.3.2. Varken de kläckägg som de dagsgamla kycklingarna härrör från eller de dagsgamla kycklingarna har i kläckeriet eller vid transport kommit i kontakt med ägg eller fjäderfån som inte uppfyller ovannämnda krav.]

II.4. **Intyg för djurtransport**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att

II.4.1. de dagsgamla kycklingar som avses i detta intyg skall transporteras

II.4.1.1. på ett sätt som uppfyller kraven i direktiv 91/628/EEG,

II.4.1.2. i fullständigt rena engångsförpackningar som inte använts tidigare och

- a) endast innehåller dagsgamla kycklingar som är av samma art, kategori och typ och kommer från samma inrättning,
- b) försetts med en lättläst märkning på minst ett av gemenskapsspråken med uppgifter om
- avsändarlandets namn,
 - den berörda ratitarten,
 - antalet kycklingar,
 - vilken kategori och produktionstyp de är avsedda för,
 - uppfödningens inrättningens namn, adress och godkännandenummer,
 - ursprungsinrättningens namn, adress och godkännandenummer,
 - avsändningsdatum,
 - bestämmelsemedlemsstat,

c) har tillslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet,

II.4.2. de containrar och fordon i vilka de förpackningar som nämns i punkt II.4.1.2 har transporterats har rengjorts och desinficerats före lastning i enlighet med den behöriga myndighetens anvisningar.

Anmärkningar

Del I:

- Fält I.8: Ange kod för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- Fält I.11: Föröknings- och uppfödningens namn, adress och godkännandenummer.
- Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.
- Fält I.28 (Kategori): Välj ett av följande alternativ: Ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/övriga.

Del II:

- (1) "Dagsgamla kycklingar" avser *Ratitae* som är yngre än 72 timmar.
- (2) Områdets kod enligt kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (3) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (4) Anges om tillämpligt.
- (5) Om sändningen inte är avsedd för sådana medlemsstater eller regioner (för närvarande Finland och Sverige) skall de garantier som anges under punkt II.2.1 strykas.
- (6) Detta gäller endast för de länder som har angivelse "II" i kolumn 5 ("TG") i del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].

Detta intyg är giltigt i tio dagar.

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

Förlaga till veterinärintyg för kläckägg av andra fjäderfän än ratiter (HEP)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer		I.2.a						
	Namn		I.3. Central behörig myndighet								
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet								
	Tel. nr										
	I.5. Mottagare		I.6.								
	Namn										
	Adress										
	Postnr										
	Tel. nr										
	I.7. Ursprungsland		ISO-kod	I.8. Ursprungsregion		Kod	I.9. Bestämmelse land		ISO-kod	I.10.	
I.11. Ursprungsort				I.12.							
Namn		Godkännande nr									
Adress											
Namn		Godkännande nr									
Adress											
Namn		Godkännande nr									
Adress											
I.13. Lastningsort				I.14. Datum för avsändning		Tidpunkt för avsändning					
Adress		Godkännande nr									
I.15. Transportmedel				I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU							
Flyg <input type="checkbox"/>		Fartyg <input type="checkbox"/>		Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>							
Vägtransport <input type="checkbox"/>		Övriga <input type="checkbox"/>									
Identifikation:											
Dokumentreferens:											
I.18. Beskrivning av varan				I.19. Varukod (KN)		04.07					
						I.20. Antal/Kvantitet					
I.21.						I.22. Antal förpackningar					
I.23. Containernummer/förseglingens nummer						I.24.					
I.25. Varorna intygas vara avsedda för						Avel <input type="checkbox"/>					
I.26.				I.27. För import och införsel till EU		<input type="checkbox"/>					
I.28. Identifiering av varorna											
Art (vetenskapligt namn)		Ras/Kategori		System för identitetsmärkning		Identifieringsnummer		Antal			

Del II: Utfärdande av intyg	II. Hälsouppgifter	II.a Intyg nr	II.b
	<p>II.1. Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att de kläckägg (°) som avses i detta intyg</p> <p>II.1.1. uppfyller kraven i direktiv 90/539/EEG,</p> <p>II.1.2. kommer från flockar som har funnits i området med koden (°) i minst tre månader. Om flockarna importerades till ursprungslandet skedde detta enligt veterinärvillkor som minst motsvarade de relevanta kraven i direktiv 90/539/EEG och eventuella tillhörande beslut,</p> <p>II.1.3. kommer från området med koden (°), som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa och Newcastlejuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,</p> <p>II.1.4. kommer från flockar som</p> <p>a) undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inte några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom föreligger,</p> <p>b) har hållits i minst sex veckor omedelbart före export på den inrättning eller de inrättningar som anges i fält I.11 i del 1 som officiellt godkänts i enlighet med krav som minst motsvarar de relevanta kraven i bilaga II till direktiv 90/539/EEG</p> <p>— för vilken/vilka godkännande inte upphävts eller dragits in,</p> <p>— vilken/vilka inte är föremål för några restriktioner när det gäller djurhälsan,</p> <p>runt vilken/vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastlejuka inom en radie på 25 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium,</p> <p>c) under den period som nämns i b inte varit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg eller med vilda fåglar,</p> <p>d) har genomgått ett övervakningsprogram för</p> <p>(°) antingen [Salmonella pullorum, S. gallinarum och Mycoplasma gallisepticum (hönsfåglar),]</p> <p>(°) och/eller [Salmonella arizonae, S. pullorum och S. gallinarum, Mycoplasma meleagridis och M. gallisepticum (kalkoner),]</p> <p>(°) och/eller [Salmonella pullorum och S. gallinarum (pärlhöns, vaktlar, fasaner, raphöhns och ankor)]</p> <p>i enlighet med kapitel III i bilaga II till direktiv 90/539/EEG och inte har visat sig vara smittade med eller givit anledning att misstänka infektion med dessa sjukdomsagens,</p> <p>(°) antingen e) [inte har vaccinerats mot Newcastlejuka,]</p> <p>(°) eller [har vaccinerats mot Newcastlejuka med</p> <p>.....</p> <p>(namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastlejuka som användes i vaccinet eller vaccinerna)</p> <p>vid en ålder av veckor,]</p> <p>(°) [f) har vaccinerats med officiellt godkända vacciner den mot (upprepa vid behov),]</p> <p>II.1.5. har märkts med (färgat bläck) så som utvisats i punkt I.28 av intyget,</p> <p>II.1.6. har desinficerats i enlighet med mina anvisningar med (namn på produkt och verksamt ämne) i (tid i minuter),</p> <p>II.1.7. har insamlats fr.o.m. den t.o.m. den (datum).</p> <p>II.2. Tilläggsгарantier</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag vidare att</p> <p>(°) [II.2.1. om sändningen är avsedd för en medlemsstat eller region för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 12.2 i direktiv 90/539/EEG gäller att de kläckägg som avses i detta intyg härrör från fjäderfän som</p> <p>(°) antingen a) inte har vaccinerats mot Newcastlejuka,</p>		

- (¹) eller b) har vaccinerats mot Newcastle'sjuka med ett inaktiverat vaccin,
(²) eller c) har vaccinerats mot Newcastle'sjuka med ett levande vaccin senast 60 dagar före det första datum som nämns i punkt II.1.7 ovan],

II.2.2. följande tilläggsgarantier fastställda av bestämmedlemsstaten enligt artikel 13 och/eller artikel 14 i direktiv 90/539/EEG uppfylls:

..... ,

(³) II.2.3. om bestämmedlemsstaten är Finland eller Sverige kommer kläckäggen från flockar som har testats med negativt resultat enligt bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.

(⁴) [II.3. **Ytterligare hälsokrav för länder som inte är fria från Newcastle'sjuka**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att även om användandet av vaccin mot Newcastle'sjuka som inte uppfyller de speciella kraven i bilaga B.2 till beslut 93/342/EEG inte är förbjudet i (⁵), gäller följande för fjäderfåna från vilka kläckäggen härrör:

- a) De har under åtminstone tolv månader inte vaccinerats med sådana vacciner.
b) De kommer från en flock som genomgått ett virusisoleringsstest för Newcastle'sjuka som har genomförts av ett officiellt laboratorium tidigast 14 dagar före avsändningen på basis av ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprov från minst 60 fåglar från varje flock där inget aviärt paramyxovirus med ett ICPI (*Intracerebral Pathogenicity Index*) högre än 0,4 har funnits.
c) De har under de 60 senaste dagarna före avsändningen inte varit i kontakt med fjäderfån som inte uppfyller villkoren i a och b.
d) De har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under den fjortondagarsperiod som avses i b.]

II.4. **Intyg för djurtransport**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att

II.4.1. kläckäggen skall transporteras i fullständigt rena engångsförpackningar som inte har använts tidigare och som

- a) innehåller endast kläckägg som är av samma art, kategori och typ och kommer från samma inrättning,
b) försetts med uppgifter om
— avsändarlandets namn,
— vilken art av fjäderfån det rör sig om,
— antalet ägg,
— vilken kategori och produktionstyp de är avsedda för,
— produktionsinrättningens namn, adress och godkännandenummer,
— ursprungsinrättningens godkännandenummer,
— bestämmelsemedlemsstat,
c) har tillslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet,

II.4.2. de containrar och fordon i vilka de förpackningar som nämns i punkt II.4.1 har transporterats har rengjorts och desinficerats före lastning i enlighet med den behöriga myndighetens anvisningar.

Anmärkningar

Del I:

- Fält I.8: Ange kod för ursprungsområdet vid behov enligt definitionen för områdeskod i kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
— Fält I.11: Uppfödningens namn, adress och godkännandenummer.
— Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor skall totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer anges i fält I.23.
— Fält I.28 (Kategori): Välj ett av följande alternativ: Ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/ägg för konsumtion från kalkoner/övriga. (Identifikationssystem och identifieringsnummer): Ange äggmärkning.

Del II:

- (1) För kläckägg från fjäderfä enligt definitionen i beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse] med undantag av ratiter.
- (2) Områdets kod enligt kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (3) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (4) Om sändningen inte är avsedd för sådana medlemsstater eller regioner (för närvarande Finland och Sverige) skall de garantier som anges under punkt II.2.1 strykas.
- (5) Denna garanti krävs endast för fjäderfän som kommer från länder eller delar av länder där artikel 4.4 i beslut 93/342/EEG gäller. Den skall strykas om det rör sig om fjäderfän som kommer från andra länder.

Detta intyg är giltigt i tio dagar.

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

Förlaga till veterinärintyg för kläckägg av ratiter (HER)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer		I.2.a						
	Namn		I.3. Central behörig myndighet								
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet								
	Tel. nr										
	I.5. Mottagare			I.6.							
	Namn										
	Adress										
	Postnr										
	Tel. nr										
	I.7. Ursprungsland		ISO-kod	I.8. Ursprungsregion		Kod	I.9. Bestämmelse land		ISO-kod	I.10.	
I.11. Ursprungsort			I.12.								
Namn			Godkännande nr								
Adress											
Namn			Godkännande nr								
Adress											
Namn			Godkännande nr								
Adress											
I.13. Lastningsort			I.14. Datum för avsändning			Tidpunkt för avsändning					
Adress			Godkännande nr								
I.15. Transportmedel			I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU								
Flyg <input type="checkbox"/>			Fartyg <input type="checkbox"/>			Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>					
Vägtransport <input type="checkbox"/>			Övriga <input type="checkbox"/>								
Identifikation:			I.17. CITES-nr								
Dokumentreferens:											
I.18. Beskrivning av varan					I.19. Varukod (KN)		04.07				
							I.20. Antal/Kvantitet				
I.21.							I.22. Antal förpackningar				
I.23. Containernummer/förseglingens nummer							I.24.				
I.25. Varorna intygas vara avsedda för											
Avel <input type="checkbox"/>											
I.26.					I.27. För import och införsel till EU		<input type="checkbox"/>				
I.28. Identifiering av varorna											
Art (vetenskapligt namn)		Ras/Kategori		System för identitetsmärkning		Identifieringsnummer		Antal			

Del II: Utfärdande av intyg	II. Hälsouppgifter	II.a Intyg nr	II.b
	<p>II.1. Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att de kläckägg ⁽¹⁾ som avses i detta intyg</p> <p>II.1.1. uppfyller kraven i direktiv 90/539/EEG,</p> <p>II.1.2. kommer från flockar som har funnits i området med koden ⁽²⁾ i minst tre månader. Om flockarna importerades till ursprungslandet skedde detta enligt veterinärvillkor som minst motsvarade de relevanta kraven i direktiv 90/539/EEG och eventuella tillhörande beslut,</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁷⁾ [II.1.3. <i>antingen</i> a) kommer från området med koden ⁽²⁾, som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa och Newcastle sjuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,]</p> <p>⁽³⁾ ⁽⁶⁾ <i>eller</i> [b) kommer från området med kodenv ⁽²⁾, som är fritt från aviär influensa och Newcastle sjuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,]</p> <p>II.1.4. kommer från flockar som</p> <p>a) undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inte några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,</p> <p>b) har hållits i minst sex veckor omedelbart före export på den inrättning eller de inrättningar som anges i fält I.11 i del 1 som officiellt godkänts i enlighet med krav som minst motsvarar de relevanta kraven i bilaga II till direktiv 90/539/EEG</p> <p>— för vilken/vilka godkännande inte upphävts eller dragits in,</p> <p>— vilken/vilka inte är föremål för några restriktioner när det gäller djurhälsan,</p> <p>runt vilken/vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastle sjuka inom en radie på 25 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium,</p> <p>c) under de period som nämns i b inte varit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg,</p> <p>d) under den period som nämns i b inte varit i kontakt med ratiter eller andra fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg,</p> <p>⁽³⁾ [<i>antingen</i> e) inte har vaccinerats mot Newcastle sjuka,]</p> <p>⁽³⁾ [<i>eller</i> har vaccinerats mot Newcastle sjuka med</p> <p>.....</p> <p>(namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastle sjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna)</p> <p>vid en ålder av veckor,]</p> <p>⁽³⁾ [har vaccinerats med officiellt godkända vacciner</p> <p>den mot (upprepa vid behov),]</p> <p>II.1.5.⁽⁵⁾ har märkts så som anges i punkt I.28 i intyget med (färgat bläck),</p> <p>II.1.6. har desinficerats i enlighet med mina anvisningar med (namn på produkt och verksamt ämne) i (tid i minuter),</p> <p>II.1.7. har insamlats fr.o.m. den t.o.m. den (datum).</p> <p>⁽⁴⁾ [II.2. Tilläggsgarantier]</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag vidare att</p> <p>⁽⁸⁾ [II.2.1. om sändningen är avsedd för en medlemsstat eller region för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 12.2 i direktiv 90/539/EEG gäller att de kläckägg som avses i detta intyg härrör från ratiter som</p> <p>⁽⁹⁾ <i>antingen</i> [a) inte har vaccinerats mot Newcastle sjuka,]</p> <p>⁽⁹⁾ <i>eller</i> [b) har vaccinerats mot Newcastle sjuka med ett inaktiverat vaccin,]</p> <p>⁽⁹⁾ <i>eller</i> [c) har vaccinerats mot Newcastle sjuka med ett levande vaccin senast 60 dagar före det första datum som nämns i punkt II.1.7 ovan,]</p>		

II.2.2. följande tilläggsgarantier fastställda av bestämmelsemedlemsstaten enligt artikel 13 och/eller artikel 14 i direktiv 90/539/EEG uppfylls:

..... ,

(⁴) II.2.3. om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige kommer kläckäggen från flockar som har testats med negativt resultat enligt bestämmelserna i kommissionens beslut 2003/644/EG.

(⁶) [II.3. **Ytterligare hälsokrav för länder som inte är fria från Newcastlesjuka**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att de ratiter för avel från vilka kläckäggen härrör

- a) har hållits isolerade under offentlig övervakning i minst 30 dagar innan de lade kläckäggen avsedda för export,
- b) har genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlesjuka, som genomförts på ett officiellt laboratorium 7–10 dagar efter införandet i isolering, antingen från kloaksvabbprov eller träckprov från varje fågel, och inga isolat av aviärt paramyxovirus typ 1 med ett ICPI (*Intracerebral Pathogenicity Index*) på över 0,4 har hittats. Tillfredsställande resultat har funnits för varje fågel innan äggen lämnade isoleringsanläggningen för att exporteras,
- c) under de sista 30 dagarna före och under läggningen av kläckäggen avsedda för export inte har varit i kontakt med andra fjäderfän (inbegripet ratiter) som inte uppfyller garantierna i a, b och d,
- d) kommer från flockar som övervakats med avseende på Newcastlesjuka och där kontroller enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan har gett negativa resultat under minst sex månader omedelbart före export.]

II.4. **Intyg för djurtransport**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att

II.4.1. kläckäggen skall transporteras i fullständigt rena engångsförpackningar som inte har använts tidigare och som

- a) endast innehåller kläckägg som är av samma art, kategori och typ och kommer från samma inrättning,
- b) försetts med en lättläst märkning på minst ett av gemenskapsspråken med följande uppgifter:
 - orden för kläckning,
 - avsändarlandets namn,
 - den berörda ratitarten,
 - antalet ägg,
 - vilken kategori och produktionstyp de är avsedda för,
 - uppfödningens namn, adress och godkännandenummer,
 - ursprungsinrättningens namn och adress,
 - avsändningsdatum,
 - bestämmelsemedlemsstat,
- c) har avslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet,

II.4.2. de containrar och fordon i vilka de förpackningar som nämns i punkt 4.1 har transporterats har rengjorts och desinficerats före lastning i enlighet med den behöriga myndighetens anvisningar.

Anmärkningar

Del I:

- Fält I.8: Ange kod för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- Fält I.11: Uppfödningens namn, adress och godkännandenummer.
- Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.
- Fält I.28 (Kategori): Välj ett av följande alternativ: Ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/övriga. (Identifikationssystem och identifieringsnummer): Ange äggmärkning.

Del II:

- (1) För kläckägg av *Ratitae* (*Struthioniformes*, *Casuariformes*, *Rheiformes*).
- (2) Områdets kod enligt kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (3) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (4) Anges om tillämpligt.
- (5) Vid avsändningen skall varje ägg märkas i enlighet med kommissionen förordning (EEG) nr 1868/77, bland annat med uppfödningens godkännandenummer i outplånlig svart färg. Märkningen skall vara läsbar och avfattad på minst ett gemenskapsspråk.
- (6) Detta gäller endast för de länder som har angivelse "III" i kolumn 5 ("TG") i del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG (i dess senaste lydelse).
- (7) Detta gäller inte för de länder som har angivelse "I" i kolumn 5 ("TG") i del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG (i dess senaste lydelse).
- (8) Om sändningen inte är avsedd för sådana medlemsstater eller regioner (för närvarande Finland och Sverige) skall de garantier som anges under punkt II.2.1 strykas.

Detta intyg är giltigt i tio dagar.

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

Förlaga till veterinärintyg för specifikt patogenfria ägg (SPF-ägg)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer		I.2.a	
	Namn		I.3. Central behörig myndighet			
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet			
	Tel. nr					
	I.5. Mottagare		I.6.			
	Namn					
	Adress					
	Postnr					
	Tel. nr					
	I.7. Ursprungsland		ISO-kod	I.8. Ursprungsregion		Kod
						I.10.
I.11. Ursprungsort		I.12.				
Namn		Godkännande nr				
Adress						
Namn		Godkännande nr				
Adress						
Namn		Godkännande nr				
Adress						
I.13. Lastningsort		I.14. Datum för avsändning		I.14. Tidpunkt för avsändning		
Adress		Godkännande nr				
I.15. Transportmedel		I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU				
Flyg <input type="checkbox"/>		Fartyg <input type="checkbox"/>		Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>		
Vägtransport <input type="checkbox"/>		Övriga <input type="checkbox"/>				
Identifikation:		I.17. CITES-nr				
Dokumentreferens:						
I.18. Beskrivning av varan				I.19. Varukod (KN)		
				04.07		
				I.20. Antal/Kvantitet		
I.21.				I.22. Antal förpackningar		
I.23. Containernummer/förseglingens nummer				I.24.		
I.25. Varorna intygas vara avsedda för						
Tekniskt bruk <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. För import och införsel till EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identifiering av varorna						
Art (vetenskapligt namn) System för identitetsmärkning Identifieringsnummer Antal						

Del II: Utfärdande av intyg	II.	Hälsouppgifter	II.a Intyg nr	II.b
		II.1.	Hälsointyg I egenskap av officiell veterinär intyggar jag i enlighet med direktiv 90/539/EEG att de specifikt patogenfria ägg ⁽¹⁾ som avses i detta intyg	
	II.1.1.	kommer från kycklingflockar som		
		a) är fria från specifika patogener så som dessa beskrivits i Europafarmakopén ⁽²⁾ och alla prover och kliniska undersökningar som krävs för denna specifika status har gett tillfredsställande resultat inklusive negativa testresultat avseende aviär influensa och Newcastle sjukta vid testning inom de 30 senaste dagarna före avsändningen,		
		b) har genomgått klinisk undersökning åtminstone en gång i veckan enligt Europafarmakopén ⁽²⁾ och uppvisade inga kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,		
		c) har hållits i minst sex veckor omedelbart före export på den inrättning eller de inrättningar som anges i fält I.11 i del 1 som officiellt godkänts i enlighet med krav som minst motsvarar de relevanta kraven i bilaga II till direktiv 90/539/EEG, — för vilken/vilka godkännande inte upphävts eller dragits in, — vilken/vilka inte är föremål för några restriktioner när det gäller djurhälsan,		
		d) under den period som nämns i c inte varit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg eller med vilda fåglar,		
	II.1.2.	har märkts med färgat bläck så som anges i fält I.28 under "Identifieringsnummer",		
	II.1.3.	har insamlats fr.o.m. den t.o.m. den (datum).		
	II.1.4.	skall transporteras i fullständigt rena engångsförpackningar som inte har använts tidigare och som		
		a) innehåller enbart ägg som kommer från samma inrättning,		
		b) tydligt har märkts med följande uppgifter: — ursprungslandets namn och ISO-kod, — "SPF-ägg som endast får användas till diagnostik, forskning eller farmakologi", — antalet ägg, — produktionsinrättningens namn, adress och godkännandenummer, — bestämmelsemedlemsstat,		
		c) har tillslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet och är läckagesäkra.		
	II.1.5.	De containrar och fordon i vilka de förpackningar som nämns i punkt II.1.4 har transporterats har rengjorts och desinficerats före lastning i enlighet med den behöriga myndighetens anvisningar.		
	<i>Anmärkningar</i>			
	Del I:			
	—	Fält I.8: Ange kod för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].		
	—	Fält I.11: Uppfödningens inrättningens namn, adress och godkännandenummer.		
	—	Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.		
	—	Fält I.28: Identifieringsnummer: ange äggmärkningar, inklusive inrättningens nummer och ursprungslandets ISO-kod.		
	Del II:			
	(1)	Kläckägg enligt definitionen i beslut 2006/696/EG, vilka härrör från "kycklingflockar fria från specifika patogener", så som dessa beskrivits i Europafarmakopén och som endast är avsedda att användas till diagnostik, forskning eller farmakologi.		
	(2)	Den senaste utgåvan.		
	Detta intyg är giltigt i 15 dagar.			

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

Förlaga till veterinärintyg för andra slaktfjäderfån och fjäderfån för vidmakthållande av viltstammen genom utsättning andra än ratiter (SRP)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer	I.2.a	
	Namn		I.3. Central behörig myndighet		
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet		
	Tel. nr				
	I.5. Mottagare		I.6.		
	Namn				
	Adress				
	Postnr				
	Tel. nr				
	I.7. Ursprungsland	ISO-kod	I.8. Ursprungsregion	Kod	I.9. Bestämmelse-land
I.11. Ursprungsort		Godkännande nr		I.12.	
Namn					
Adress					
Namn		Godkännande nr			
Adress					
Namn		Godkännande nr			
Adress					
I.13. Lastningsort		Godkännande nr		I.14. Datum för avsändning	
Adress				Tidpunkt för avsändning	
I.15. Transportmedel		I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU			
Flyg	<input type="checkbox"/>	Fartyg	<input type="checkbox"/>	Järnvägsvagn	<input type="checkbox"/>
Vägtransport	<input type="checkbox"/>	Övriga	<input type="checkbox"/>		
Identifikation: Dokumentreferens:		I.17. CITES-nr			
I.18. Beskrivning av varan			I.19. Varukod (KN)		
			I.20. Antal/Kvantitet		
I.21.			I.22. Antal förpackningar		
I.23. Containernummer/förseglingens nummer			I.24.		
I.25. Varorna intygas vara avsedda för					
			Slakt <input type="checkbox"/>		
I.26.			I.27. För import och införsel till EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identifiering av varorna					
Art (vetenskapligt namn)		Ras/Kategori		Antal	

SRP (andra slaktfjäderfän och fjäderfän än ratiter för vidmakthållande av viltstammen genom utsättning andra än ratiter)

Del II: Utfärdande av intyg	II. Hälsouppgifter	II.a Intyg nr	II.b
	<p>II.1. Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de fjäderfän (¹) som avses i detta intyg</p> <p>II.1.1. uppfyller kraven i direktiv 90/539/EEG,</p> <p>II.1.2. har varit i området med koden (²) i minst sex veckor eller sedan kläckningen om de är yngre än sex veckor före export. Om de importerades till ursprungslandet skedde detta enligt veterinärvillkor som minst motsvarade de relevanta kraven i direktiv 90/539/EEG och eventuella tillhörande beslut,</p> <p>II.1.3. kommer från området med koden (²), som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa och Newcastlejuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,</p> <p>II.1.4. undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inte några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,</p> <p>II.1.5. sedan kläckningen eller i mer än 30 dagar hållits på ursprungsinrättningen eller ursprungsinrättningarna</p> <p>a) vilken/vilka inte är föremål för några restriktioner när det gäller djurhälsan,</p> <p>b) runt vilken/vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastlejuka inom en radie på 25 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium,</p> <p>II.1.6. under den period som nämns i II.1.5 inte varit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg eller med vilda fåglar,</p> <p>II.1.7. kommer från flockar som</p> <p>a) undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inte några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,</p> <p>(¹) antingen [b] inte har vaccinerats mot Newcastlejuka,]</p> <p>(¹) eller [har vaccinerats mot Newcastlejuka med</p> <p>.....</p> <p>(namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastlejuka som användes i vaccinet eller vaccinerna)</p> <p>(¹) (¹) [vid en ålder av veckor,]</p> <p>(¹) (¹) [c] har vaccinerats med officiellt godkända vacciner</p> <p>den mot (upprepa vid behov).]</p> <p>II.2. Tilläggsgarantier</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att</p> <p>(¹) [II.2.1. om sändningen är avsedd för en medlemsstat eller region för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 12.2 i direktiv 90/539/EEG kommer de fjäderfän som avses i detta intyg från flockar som</p> <p>(¹) antingen [a] inte har vaccinerats mot Newcastlejuka och under de 14 dagarna före avsändningen med negativt resultat har genomgått serologisk undersökning för närvaro av antikroppar mot Newcastlejuka,]</p> <p>(¹) eller [b] har vaccinerats mot Newcastlejuka, men inte med ett levande vaccin, under de 30 dagarna före avsändningen, och genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlejuka under de 14 dagarna före avsändningen på basis av ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprov eller träckprov från minst 60 fåglar med negativt resultat,]</p> <p>II.2.2. följande tilläggsgarantier fastställda av bestämmelsemedlemsstaten enligt artikel 13 och/eller artikel 14 i direktiv 90/539/EEG uppfylls:</p> <p>..... ,</p> <p>(¹) II.2.3. om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller att fjäderfäna</p> <p>(¹) antingen [(med negativt resultat har genomgått ett mikrobiologiskt test genom provtagning på ursprungsinrättningen enligt bestämmelserna i rådets beslut 95/410/EG,]</p> <p>(¹) eller [kommer från en anläggning som omfattas av ett program som Europeiska kommissionen erkänt som likvärdigt med Finlands respektive Sveriges nationella program.]</p>		

(7) II.3. **Ytterligare hälsokrav**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att även om användandet av vaccin mot Newcastle sjuka som inte uppfyller de speciella kraven i bilaga B.2 till beslut 93/342/EEG inte är förbjudet i (2), gäller följande för de fjäderfän som avses i detta intyg:

- a) De har under åtminstone tolv månader inte vaccinerats med sådana vacciner.
- b) De kommer från en flock som genomgått ett virusisoleringstest för Newcastle sjuka som har genomförts av ett officiellt laboratorium tidigast 14 dagar före avsändningen på basis av ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprov från minst 60 fåglar från varje flock där inget aviärt paramyxovirus med ett ICPI (*Intracerebral Pathogenicity Index*) högre än 0,4 har funnits.
- c) De har under de 60 senaste dagarna före avsändningen inte varit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller villkoren i a och b.
- d) De har hållits isolerade under officiell övervakning på ursprungsanläggningen under den fjortondagarsperiod som avses i b.

II.4. **Intyg för djurtransport**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att fjäderfäna skall transporteras i lådor eller burar som

- a) innehåller enbart fjäderfän som är av samma art, kategori och typ och kommer från samma inrättning,
- b) har tillslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet,
- c) i likhet med de transportfordon som kommer att användas är utformade så att
 - i) de förhindrar att spillning sprids ut och minimerar utspridningen av fjädrar under transporten,
 - ii) visuell besiktning av fjäderfäna är möjlig,
 - iii) rengöring och desinfektion är möjligt,
- d) i likhet med de transportmedel som kommer att användas rengörs och desinficeras enligt den behöriga myndighetens anvisningar innan de lastas.

Anmärkingar

Del I:

- Fält I.8: Ange kod för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.
- Fält I.19: Ange lämplig HS-kod: 01.05 eller 01.06.39.
- Fält I.28 (Kategori): Välj ett av följande alternativ: Ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/slaktkycklingar/övriga.

Del II:

- (1) Levande fjäderfän enligt definitionen i beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse] med undantag av ratiter.
- (2) Områdets kod enligt kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (3) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (4) Anges om tillämpligt.
- (5) Fylls endast i om det gäller utsättning för vidmakthållande av viltstammen.
- (6) Om sändningen inte är avsedd för sådana medlemsstater eller regioner (för närvarande Finland och Sverige) skall de garantier som anges under punkt II.2.1 strykas.
- (7) Denna garanti krävs endast för fjäderfän från länder eller delar av länder där artikel 4.4 i beslut 93/342/EEG gäller. Den skall strykas om det rör sig om fjäderfän från andra länder.

Detta intyg är giltigt i tio dagar.

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

Förlaga till veterinärintyg för ratiter för slakt (SRA)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer	I.2.a	
	Namn		I.3. Central behörig myndighet		
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet		
	Tel. nr				
	I.5. Mottagare		I.6.		
	Namn				
	Adress				
	Postnr				
	Tel. nr				
	I.7. Ursprungsland	ISO-kod	I.8. Ursprungsregion	Kod	I.9. Bestämmelse land
I.11. Ursprungsort		Godkännande nr		I.12.	
Namn					
Adress					
Namn		Godkännande nr			
Adress					
Namn		Godkännande nr			
Adress					
I.13. Lastningsort		Godkännande nr		I.14. Datum för avsändning	
Adress				Tidpunkt för avsändning	
I.15. Transportmedel		I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU			
Flyg	<input type="checkbox"/>	Fartyg	<input type="checkbox"/>	Järnvägsvagn	<input type="checkbox"/>
Vägtransport	<input type="checkbox"/>	Övriga	<input type="checkbox"/>		
Identifikation: Dokumentreferens:		I.17. CITES-nr			
I.18. Beskrivning av varan			I.19. Varukod (KN)		
			01.06.39		
			I.20. Antal/Kvantitet		
I.21.			I.22. Antal förpackningar		
I.23. Containernummer/förseglingens nummer			I.24.		
I.25. Varorna intygas vara avsedda för					
Slakt <input type="checkbox"/>					
I.26.			I.27. För import och införsel till EU <input type="checkbox"/>		
I.28. Identifiering av varorna					
Art (vetenskapligt namn)	Ras/Kategori	System för identitetsmärkning	Identifieringsnummer	Antal	

Del II: Utfärdande av intyg	II.	Hälsouppgifter	II.a Intyg nr	II.b
		II.1.	Djurhälsointyg I egenskap av officiell veterinär intygar jag i enlighet med direktiv 90/539/EEG att de ratiter ⁽¹⁾ som avses i detta intyg	
	II.1.1.	kommer från området med koden ⁽²⁾ , där de har varit i minst sex veckor eller sedan kläckningen om de är yngre än sex veckor före export. Om de importerades till ursprungslandet skedde detta enligt veterinärvillkor som minst motsvarade de relevanta kraven i direktiv 90/539/EEG och eventuella tillhörande beslut, ⁽³⁾ <i>antingen</i> [kommer från området med koden ⁽²⁾ , som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa och Newcastle sjuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,] ⁽⁶⁾ <i>eller</i> [kommer från området med koden ⁽²⁾ , som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa men inte fritt från Newcastle sjuka enligt definitionen i beslut 93/342/EEG,]		
	II.1.2.	undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inte några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,		
	II.1.3.	sedan kläckningen eller i mer än 30 dagar hållits på ursprungsinrättningen eller ursprungsinrättningarna i) vilken/vilka inte är föremål för några restriktioner när det gäller djurhälsan, ii) runt vilken/vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastle sjuka inom en radie på 25 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium,		
	II.1.4.	under den period som nämns i b inte varit i kontakt med ratiter eller andra fjäderfän som inte uppfyller kraven idetta intyg,		
	II.1.5.	kommer från flockar som i) undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inte några kliniska tecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg, ⁽³⁾ <i>antingen</i> [ii) inte har vaccinerats mot Newcastle sjuka,] ⁽³⁾ <i>eller</i> [har vaccinerats mot Newcastle sjuka med (namn och typ (levande eller inaktiverat) av den virusstam av Newcastle sjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna ⁽³⁾) vid en ålder av veckor.]		
	⁽⁴⁾ [II.2.	Tilläggsгарantier I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att		
	⁽⁵⁾ [II.2.1.	om sändningen är avsedd för en medlemsstat eller region för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 12.2 i direktiv 90/539/EEG har ratiterna ⁽³⁾ <i>antingen</i> [a) inte vaccinerats mot Newcastle sjuka och har under de 14 dagarna före avsändningen med negativt resultat genomgått serologisk undersökning för närvaro av antikroppar mot Newcastle sjuka,] ⁽³⁾ <i>eller</i> [b) vaccinerats mot Newcastle sjuka, men inte med ett levande vaccin, under de 30 dagarna före avsändningen, och genomgått ett virusisoleringstest för Newcastle sjuka under de 14 dagarna före avsändningen på basis av ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprov eller träckprov från minst 60 fåglar med negativt resultat.]		
	II.2.2.	följande tilläggsгарantier fastställda av bestämmelsemedlemsstaten enligt artikel 13 och/eller artikel 14 i direktiv 90/539/EEG uppfylls: ,		
	⁽⁴⁾ [II.2.3.	om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller att ratiterna] ⁽³⁾ <i>antingen</i> [med negativt resultat har genomgått ett mikrobiologiskt test genom provtagning på ursprungsinrättningen enligt bestämmelserna i rådets beslut 95/410/EG,] ⁽³⁾ <i>eller</i> [kommer från en anläggning som omfattas av ett program som Europeiska kommissionen erkänt som likvärdigt med Finlands respektive Sveriges nationella program.]		

(⁶) [II.3. **Ytterligare hälsokrav för länder som inte är fria från Newcastlejuka**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att ratiterna

- a) i minst 21 dagar före export har hållits under officiell övervakning på en karantänstation enligt definitionen i artikel 2 i rådets direktiv 90/539/EEG som godkänts av den behöriga myndigheten (karantänstationens godkännandenummer och adress:
..... ,
- b) har genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlejuka, som genomförts på ett officiellt laboratorium 7–10 dagar efter införandet i karantänstationen, antingen från kloaksvabbprov eller träckprov från varje fågel, och inga isolat av aviärt paramyxovirus typ 1 med ett ICPI (*Intracerebral Pathogenicity Index*) på över 0,4 har hittats. Tillfredsställande resultat var tillgängliga från alla fåglar i sändningen innan de lämnade karantänstationen för export,
- c) kommer från flockar som övervakats med avseende på Newcastlejuka och där kontroller enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan har gett negativa resultat under minst sex månader omedelbart före export.]

II.4. **Intyg för djurtransport**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att ratiterna skall transporteras

1. på ett sätt som uppfyller kraven i rådets direktiv 91/628/EEG,
2. i lådor eller burar som
 - a) innehåller enbart ratiter som är av samma art, kategori och typ och kommer från samma inrättning,
 - b) har tillslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet,
 - c) i likhet med de transportfordon som kommer att användas är utformade så att
 - i) de förhindrar att spillning sprids ut och minimerar utspridningen av fjädrar under transporten,
 - ii) en visuell besiktning av fåglarna är möjlig,
 - iii) rengöring och desinfektion är möjlig,
 - d) i likhet med de transportmedel som kommer att användas rengörs och desinficeras enligt den behöriga myndighetens anvisningar innan de lastas.

Anmärkningar

Del I:

- Fält I.8: Ange kod för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor skall totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer anges i fält I.23.

Del II:

- (1) Med *Ratitae* avses ratiter (*Struthioniformes*, *Casuariformes*, *Rheiformes*). Efter import skall ratiterna omedelbart sändas till bestämmelseslakteriet i enlighet med artikel 15.4 b i rådets direktiv 90/539/EEG.
- (2) Områdets kod enligt kolumn 2 del 1 i bilaga I till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (3) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (4) Anges om tillämpligt.
- (5) Om sändningen inte är avsedd för sådana medlemsstater eller regioner (för närvarande Finland och Sverige) skall de garantier som anges under punkt II.2.1 strykas.
- (6) Gäller endast för djur som kommer från regioner som är fria från aviär influensa men inte från Newcastlejuka.

Detta intyg är giltigt i tio dagar.

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

DEL 3

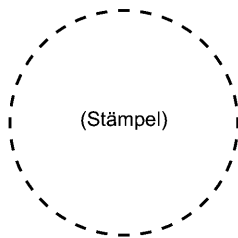
Tillägg avseende sjötransport av fjäderfä

(Skall fyllas i och bifogas veterinärintyget om transporten till Europeiska gemenskapens gräns helt eller delvis sker till sjöss.)

Befälhavarens deklARATION

Som befälhavare på fartyget (namn)
intygar jag att de fjäderfän som avses i bifogade veterinärintyg nr har hållits ombord på fartyget under hela resan
från i (*exportland*) till
i Europeiska gemenskapen och att fartyget inte har anlöpt någon plats utanför
(*exportland*) på vägen till Europeiska gemenskapen med undantag av
(*anlöpningshamnar på vägen*). Dessa fjäderfän har under resan inte kommit i kontakt med andra fjäderfän med lägre
hälsostatus ombord på fartyget.

Utfärdad i den
(Ankomsthavn) (Ankomstdatum)



.....
(Befälhavarens underskrift)

.....
(Namn med versaler och titel)

DEL 4

A. Metoder för standardisering av material och rutiner för veterinärtester i samband med import av fjäderfän och kläckägg

1. Newcastlejuka

Provtagnings- och testmetoderna skall enligt artikel 12 i rådets direktiv 90/539/EEG överensstämma med metoderna i bilagan till beslut 92/340/EEG rörande testning av fjäderfän för Newcastlejuka före förflyttning.

2. *Salmonella pullorum*

- Provtagningsmetoderna skall överensstämma med metoderna i kapitel III i bilaga II till direktiv 90/539/EEG.
- Testmetoderna skall överensstämma med metoderna i den senaste versionen av OIE:s *Manual of diagnostic tests and vaccines for Terrestrial Animals*.

3. *Salmonella gallinarum*

- Provtagningsmetoderna skall överensstämma med metoderna i kapitel III i bilaga II till direktiv 90/539/EEG.
- Testmetoderna skall överensstämma med metoderna i den senaste versionen av OIE:s *Manual of diagnostic tests and vaccines for Terrestrial Animals*.

4. *Salmonella arizonae*

Serologisk undersökning: 60 fåglar skall undersökas vid platsen för värpning. Testmetoderna skall utföras i enlighet med metoderna i den senaste versionen av OIE:s *Manual of diagnostic tests and vaccines for Terrestrial Animals*.

5. *Mycoplasma gallisepticum*

- Provtagningsmetoderna skall överensstämma med metoderna i kapitel III i bilaga II till direktiv 90/539/EEG.
- Testmetoderna skall överensstämma med metoderna i den senaste versionen av OIE:s *Manual of diagnostic tests and vaccines for Terrestrial Animals*.

6. *Mycoplasma meleagridis*

Provtagningsmetoderna skall överensstämma med metoderna i kapitel III i bilaga II till direktiv 90/539/EEG.

B. Förfaranden vid provtagning och testning avseende Newcastlejuka och aviär influensa efter import

Under den period som avses i artikel 10.1 skall den officiella/förordnade veterinären provta importerade fjäderfän för virologisk undersökning på följande sätt:

- 7–15 dagar efter införandet i isolering skall kloaksvabbprov tas från alla fåglar om sändningen består av färre än 60 fåglar, och från 60 fåglar om sändningen består av fler än 60 fåglar.
- Provtagning avseende Newcastlejuka och aviär influensa skall genomföras på officiella laboratorier som utsetts av den behöriga myndigheten enligt diagnostikmetoderna i bilaga III till rådets direktiv 92/66/EEG ⁽¹⁾ och bilaga III till rådets direktiv 92/40/EEG ⁽²⁾.
- Prover får poolas, men högst fem prover från enskilda fåglar i varje pool.
- Virusisolat måste utan dröjsmål sändas till det nationella referenslaboratoriet.

⁽¹⁾ EGT L 260, 5.9.1992, s. 1.

⁽²⁾ EGT L 167, 22.6.1992, s. 1.

BILAGA II

KÖTT, MALET KÖTT, MASKINURBENAT KÖTT, ÄGG OCH ÄGGPRODUKTER

DEL 1

Förteckning över tredjeländer och delar av tredjeländer (*)

Land	Om-rådets kod	Beskrivning av området	Veterinärintyg		Särskilda villkor
			Förlagor	Tilläggsgarantier	
1	2	3	4	5	6
AL – Albanien	AL-0		EP, E		
AR – Argentina	AR-0		EP, E, POU, RAT		
			WGM	III	
AU – Australien	AU-0		EP, E		
			POU	I	
			RAT	II	
BG – Bulgarien (**)	BG-0		EP, E, POU, RAT, WGM		
BR – Brasilien	BR-0		—		
	BR-1	Delstaterna Rio Grande do Sul, Santa Catarina, Paraná, São Paulo och Mato Grosso do Sul	RAT		
	BR-2	Distrito Federal samt delstaterna Goiás, Minas Gerais, Mato Grosso, Mato Grosso do Sul, Paraná, Rio Grande do Sul, Santa Catarina och São Paulo	WGM	III	
EP, E, POU					
BW – Botswana	BW-0		RAT, EP, E	II	
CA – Kanada	CA-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
CH – Schweiz	CH-0		EP, E, POU, RAT, WGM		
CL – Chile	CL-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT, SRA		
CN – Kina (Folk-republiken)	CN-0		EP, E		
	CN-1	Kommunen Shanghai utom området Chongming samt distrikten Weifang, Linyi och Qingdao i provinsen Shangdong	POU	I	
GL – Grönland	GL-0		EP, WGM		
HK – Hongkong	HK-0		EP		
HR – Kroatien	HR-0		EP, E, POU, RAT, WGM		
IL – Israel	IL-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
IN – Indien	IN-0		EP		
IS – Island	IS-0		EP, E		

1	2	3	4	5	6
KR – Korea (Republiken)	KR-0		EP, E		
MG – Madagaskar	MG-0		EP, E, WGM		
MY – Malaysia	MY-0		—		
	MY-1	Halvön(västra) Malaysia	EP, E		
MK – f.d. jugoslaviska republiken Makedonien (**)	MK-0		EP		
MX – Mexiko	MX-0		EP		
NA – Namibia	NA-0		RAT, EP, E	II	
NC – Nya Kaledonien	NC-0		EP		
NZ – Nya Zeeland	NZ-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
RO – Rumänien (**)	RO-0		EP, E, POU, RAT, WGM		
RU – Ryssland	RU-0		EP		
XM – Montenegro	XM-0	Hela tullområdet (†)	EP		
XS – Serbien (****)	XS-0	Hela tullområdet (†)	EP		
SG – Singapore	SG-0		EP		
TH – Thailand	TH-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
TN – Tunisien	TN-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
TR – Turkiet	TR-0		EP, E		
US – Förenta staterna	US-0		WGM	III	
			EP, E, POU, RAT		
UY – Uruguay	UY-0		EP, E, RAT		
ZA – Sydafrika	ZA-0		RAT, EP, E	II	
ZW – Zimbabwe	ZW-0		RAT, EP, E	II	

(†) Utan att det påverkar tillämpningen av de särskilda villkor för utfärdande av intyg som föreskrivs i avtal mellan gemenskapen och tredjeländer.

(**) Endast tillämpligt fram till dess att denna anslutande stat blir medlem i gemenskapen.

(***) Jugoslaviska republiken Makedonien. Koden föregriper inte den definitiva beteckningen av detta land, vilken kommer att bestämmas under de förhandlingar som för närvarande pågår i FN.

(****) Med undantag för Kosovo enligt definitionen i Förenta nationernas säkerhetsråds resolution 1 244 av den 10 juni 1999.

(†) Serbien och Montenegro är republiker med separata tullsystem som bildar en statsunion och därför förtecknas separat.

DEL 2

Förlagor till veterinärintyg*Förlagor:*

"POU":	Förlaga till veterinärintyg för kött av fjäderfän
"POU-MI/MSM":	Förlaga till veterinärintyg för malet kött och maskinurbenat kött av fjäderfän
"RAT":	Förlaga till veterinärintyg för kött av hägnade ratiter som skall användas som livsmedel
"RAT-MI/MSM":	Förlaga till veterinärintyg för malet kött och maskinurbenat kött av hägnade ratiter som skall användas som livsmedel
"WGM":	Förlaga till veterinärintyg för kött av frilevande fjädervilt
"WGM-MI/MSM":	Förlaga till veterinärintyg för malet kött och maskinurbenat kött av frilevande fjädervilt
"E":	Förlaga till veterinärintyg för ägg
"EP":	Förlaga till veterinärintyg för äggprodukter

Tilläggsgarantier (TG):

"I":	Tilläggsgarantier för kött av fjäderfä enligt förlaga POU
"II":	Tilläggsgarantier för kött av hägnade ratiter som skall användas som livsmedel, intyg utfärdat enligt förlaga RAT
"III":	Tilläggsgarantier för kött av frilevande fjädervilt, intyg utfärdat enligt förlaga WGM

Anmärkingar:

- a) Veterinärintyg som bygger på förlagorna i del 2 i bilaga I eller i denna bilaga och som följer layouten i den förlaga som motsvarar den berörda varan skall utfärdas av det exporterande tredjelandet. De skall innehålla, i den ordning som anges i förlagan, de deklARATIONER som krävs för alla tredjeländer och, i tillämpliga fall, de ytterligare hälsokrav som krävs för det exporterande tredjelandet eller en del därav.

Om EU-bestämmelsemedlemsstaten kräver tilläggsgarantier för den berörda varan, skall garantierna även anges på veterinärintygets original.

- b) Ett enda separat intyg skall utfärdas för varje sändning av den berörda varan som exporteras till samma destination från ett område som anges i kolumnerna 2 och 3 i del 1 i bilaga I eller i denna bilaga och transporteras i samma järnvägsvagn, lastbil, flygplan eller fartyg.
- c) Originalen till intygen skall bestå av ett enda blad med text på båda sidor eller, om mer text krävs, utformas på ett sådant sätt att alla blad utgör en odelbar enhet.
- d) Intyget skall vara avfattat på minst ett av de officiella språken i den EU-medlemsstat där besiktningen vid gränskontrollstationen skall företas och på ett av de officiella språken i EU-bestämmelsemedlemsstaten. Dessa medlemsstater kan dock tillåta ett annat gemenskapsspråk än det egna, vid behov tillsammans med en officiell översättning.
- e) Om det för identifiering av enskilda beståndsdelar i sändningen bifogas ytterligare blad till intyget, skall även dessa blad anses utgöra en del av intygets original och förses med den intygande officiella veterinärens underskrift och stämpel på varje sida.
- f) Om intyget, inbegripet alla ytterligare sidor som avses i e, omfattar mer än en sida, skall varje sida vara numrerad nedtill "– x (sidnummer) av y (totalt antal sidor) –" och ha det intygsnummer angivet upptill som har tilldelats av den behöriga myndigheten.
- g) Intygets original skall fyllas i och undertecknas av en officiell veterinär högst 24 timmar innan sändningen lastas för export till gemenskapen. De behöriga myndigheterna i det exporterande landet skall se till att principerna för utfärdande av intyg, likvärdiga med dem som anges i direktiv 96/93/EG, följs.

Namnsteckningen skall ha en annan färg än den tryckta texten. Samma sak gäller stämplat med undantag av präglade stämplat och vattenmärken.

- h) Intygets original skall åtfölja sändningen fram till EU:s gränskontrollstation.
- i) Intyget skall vara giltigt under en period av tio dagar från och med den dag då det utfärdas, om inte annat anges.

Om transporten sker med fartyg förlängs giltighetstiden med transporttidens längd. För detta ändamål skall en deklARATION av fartygets befälhavare, upprättad i enlighet med tillägget till del 3 i bilaga I, i original bifogas veterinärintyget.

Särskilda villkor som anges i kolumn 6

Områdets kod	Veterinärintyg		Tidsperiod/datum då det är tillåtet eller ej tillåtet att importera till Europeiska gemenskapen, avseende datum för slakt/avlivning/nedläggning av de djur som köttet kommer från	
	Förlaga	TG		

Förlaga till veterinärintyg för kött av fjäderfän (POU)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer	I.2.a		
	Namn		I.3. Central behörig myndighet			
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet			
	Tel. nr					
	I.5. Mottagare			I.6.		
	Namn					
	Adress					
	Postnr					
	Tel. nr					
	I.7. Ursprungsland	ISO-kod	I.8. Ursprungsregion	Kod	I.9. Bestämmelseland	ISO-kod
I.11. Ursprungsort		Godkännande nr		I.10.		
Namn						
Adress						
I.13. Lastningsort			I.14. Datum för avsändning			
I.15. Transportmedel			I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU			
Flyg <input type="checkbox"/>			Fartyg <input type="checkbox"/>			
Vägtransport <input type="checkbox"/>			Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>			
Övriga <input type="checkbox"/>			I.17.			
Identifikation: Dokumentreferens:						
I.18. Beskrivning av varan				I.19. Varukod (KN)		
				I.20. Antal/Kvantitet		
I.21. Temperatur				I.22. Antal förpackningar		
Rumstemperatur <input type="checkbox"/>				Kyl <input type="checkbox"/>		
				Fryst <input type="checkbox"/>		
I.23. Containernummer/förseglingsnummer				I.24. Typ av förpackning		
I.25. Varorna intygas vara avsedda för						
Livsmedel <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. För import och införsel till EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identifiering av varorna						
Godkännandenummer för anläggningar						
Art (vetenskapligt namn)	Varuslag	Slakteri	Tillverkningsanläggning	Kyl-/fryshus	Antal förpackningar	
					Nettovikt	

Del II: Utfärdande av intyg	II. Hälsouppgifter	II.a Intyg nr	II.b
	<p>II.1. Hälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att jag känner till de tillämpliga bestämmelserna i förordningarna (EG) nr 178/2002, (EG) nr 852/2004, (EG) nr 853/2004 och (EG) nr 854/2004 och att det kött av fjäderfä ⁽¹⁾ som avses i detta intyg har erhållits enligt kraven i dessa förordningar, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Det kommer från en inrättning (inrättningar) som tillämpar ett HACCP-baserat program i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004.</p> <p>b) Det har producerats enligt villkoren i avsnitten II och V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>c) Det har befunnits tjänligt som livsmedel vid besiktning före och efter slakt som utförts enligt avsnitt IV kapitel V i bilaga I till förordning (EG) nr 854/2004.</p> <p>d) Det har försetts med ett identifieringsmärke enligt avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>e) Det uppfyller berörda kriterier i förordning (EG) nr 2073/2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel.</p> <p>⁽²⁾ f) Det uppfyller kraven i kommissionens förordning (EG) nr 1688/2005 om tillämpningen av förordning (EG) nr 853/2004 vad gäller särskilda salmonellagarantier för sändningar av vissa köttsorter och ägg till Finland och Sverige.</p> <p>g) Det uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda därav som föreskrivs i de program för påvisande av rests substanser som lämnats in enligt direktiv 96/23/EG, särskilt artikel 29.</p> <p>II.2. Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att det fjäderfäkött som avses i detta intyg</p> <p>II.2.1. a) kommer från området med koden ⁽³⁾, som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från aviär influensa enligt definitionen i OIE:s internationella smittskyddskod (<i>International Animal Health Code</i>),</p> <p>⁽⁴⁾ b) kommer från området med koden ⁽³⁾, som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt från Newcastlesjuka enligt definitionen i OIE:s internationella smittskyddskod,</p> <p>II.2.2. kommer från fjäderfän som har hållits på området med koden ⁽³⁾ sedan kläckningen eller har importerats som dagsgamla kycklingar,</p> <p>II.2.3. kommer från fjäderfän som kommer från anläggningar</p> <p>a) som inte har varit föremål för djurhälsorestriktioner i samband med någon sjukdom som fjäderfän är mottagliga för,</p> <p>b) runt vilken/vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastlesjuka inom en radie på tio km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium,</p> <p>II.2.4. kommer från fjäderfän som</p> <p>a) inte har slaktats som led i ett djurhälsoprogram för bekämpning eller utrotning av fjäderfäsjukdomar,</p> <p>b) under transporten till slakteriet inte har kommit i kontakt med fjäderfän som var infekterade med aviär influensa eller Newcastlesjuka,</p> <p>II.2.5. a) kommer från godkända slakterier som vid tidpunkten för slakt inte var föremål för restriktioner på grund av ett misstänkt eller bekräftat utbrott av aviär influensa eller Newcastlesjuka, och runt vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastlesjuka inom en radie på tio km,</p> <p>b) inte vid någon tidpunkt under slakt, styckning, lagring eller transport har varit i kontakt med fjäderfän eller kött med sämre hälsostatus,</p> <p>⁽⁵⁾ II.2.6. kommer från en kommersiell fjäderfäflocc som</p> <p>a) inte har vaccinerats med vaccin som framställts från <i>virus master seed</i> för Newcastlesjuka som har högre patogenicitet än lentogena stammar av viruset,</p>		

- b) genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlesjuka som har genomförts av ett officiellt laboratorium vid tidpunkten för slakt på basis av ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprov från minst 60 fåglar från varje flock där inget aviärt paramyxovirus med ett ICPI (*Intracerebral Pathogenicity Index*) högre än 0,4 har funnits,
- c) under de 30 dagarna före slakt inte har varit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller villkoren i a och b.]

II.3. Djurskyddsintyg

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag läst och förstått rådets direktiv 93/119/EG och att det kött som avses i detta intyg kommer från fjäderfän som behandlats enligt tillämpliga bestämmelser i direktiv 93/119/EG i slakteriet före och under slakt eller avlivning.

Anmärkningar

Del I:

- Fält I.8: Ange koden för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- Fält I.11: Den avsändande inrättningens namn, adress och godkännandenummer.
- Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.
- Fält I.19: Ange lämplig HS-kod: 02.07 eller 02.08.90.

Del II:

- (1) Med "färskt kött av fjäderfä" avses alla ätbara delar av hägnade fåglar, inklusive fåglar som inte betraktas som tamfjäderfä men som föds upp som sådana, med undantag av ratiter, och som inte har genomgått någon konserverande behandling förutom kylning. Även vakuumförpackat kött och kött som förpackats i kontrollerad atmosfär skall åtföljas av intyg som överensstämmer med denna förlaga. Det inbegriper kött av hägnat fjädervilt enligt definitionen i beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (2) Stryk om sändningen inte är avsedd för export till Sverige eller Finland.
- (3) Områdeskod enligt kolumn 2 del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (4) Gäller inte för Brasilien, Israel och Schweiz.
- (5) Detta gäller endast för de länder som har angivelse "I" i kolumn 5 ("TG") i del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG (i dess senaste lydelse).

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

Förlaga till veterinärintyg för malet kött och maskinurbenat kött av fjäderfån (POU-MI/MSM)

(ÄNNU INTE FASTSTÄLLD)

Förlaga till veterinärintyg för kött av hägnade ratiter som skall användas som livsmedel (RAT)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer	I.2.a	
	Namn		I.3. Central behörig myndighet		
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet		
	Tel. nr				
	I.5. Mottagare		I.6.		
	Namn				
	Adress				
	Postnr				
	Tel. nr				
	I.7. Ursprungsland	ISO-kod	I.8. Ursprungsregion	Kod	I.9. Bestämmelse land
I.11. Ursprungsort		I.12.			
Namn		Godkännande nr			
Adress					
I.13. Lastningsort		I.14. Datum för avsändning			
I.15. Transportmedel		I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU			
Flyg <input type="checkbox"/>	Fartyg <input type="checkbox"/>	Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>			
Vägtransport <input type="checkbox"/>	Övriga <input type="checkbox"/>			I.17.	
Identifikation: Dokumentreferens:					
I.18. Beskrivning av varan			I.19. Varukod (KN)		
			02.08.90		
			I.20. Antal/Kvantitet		
I.21. Temperatur			I.22. Antal förpackningar		
Rumstemperatur <input type="checkbox"/>			Kyld <input type="checkbox"/>	Fryst <input type="checkbox"/>	
I.23. Containernummer/förseglingens nummer			I.24. Typ av förpackning		
I.25. Varorna intygas vara avsedda för					
Livsmedel <input type="checkbox"/>					
I.26.		I.27. För import och införsel till EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identifiering av varorna					
Godkännandenummer för anläggningar					
Art (vetenskapligt namn)	Varuslag	Slakteri	Tillverkningsanläggning	Kyl-/fryshus	Antal förpackningar
					Nettovikt

RAT (kött av hägnade ratiter som skall användas som livsmedel)

Del II: Utfärdande av intyg	II.	Hälsouppgifter	II.a Intyg nr	II.b.
		II.1.	<p>Hälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att jag känner till de tillämpliga bestämmelserna i förordningarna (EG) nr 178/2002, (EG) nr 852/2004, (EG) nr 853/2004 och (EG) nr 854/2004 och att det kött av ratiter ⁽¹⁾ som avses i detta intyg har erhållits enligt kraven i dessa förordningar, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Det kommer från en inrättning (inrättningar) som tillämpar ett HACCP-baserat program i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004.</p> <p>b) Det har producerats enligt villkoren i avsnitten III och V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>c) Det har befunnits tjänligt som livsmedel vid besiktning före och efter slakt som utförts enligt avsnitt IV kapitel VII i bilaga I till förordning (EG) nr 854/2004 ⁽²⁾.</p> <p>d) Det har försetts med ett identifieringsmärke enligt avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>e) Det uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda därav som föreskrivs i de program för påvisande av rests substanser som lämnats in enligt direktiv 96/23/EG, särskilt artikel 29.</p>	
	II.2.	<p>Djurhälsointyg</p> <p>Som officiell veterinär intyggar jag att det kött som avses i detta intyg</p>		
	II.2.1.	<p>kommer från området med koden ⁽³⁾, som vid utfärdandedatum för detta intyg</p> <p>a) var fritt från aviär influensa enligt definitionen i OIE:s internationella smittskyddskod (<i>International Animal Health Code</i>),</p> <p>⁽⁴⁾ [b) var fritt från Newcastlesjuka enligt definitionen i OIE:s internationella smittskyddskod,]</p>		
	II.2.2.	<p>⁽⁵⁾ ⁽²⁾ <i>antingen</i> [har erhållits från hägnade ratiter som utan avbrott hållits på området med koden ⁽³⁾ i minst tre månader före slakt eller alltsedan kläckningen,]</p> <p>⁽⁶⁾ ⁽²⁾ <i>eller</i> [har urbenats och flåtts och kommer från hägnade ratiter som utan avbrott hållits på området med koden ⁽³⁾ i minst tre månader före slakt eller alltsedan kläckningen,]</p>		
	II.2.3.1.	<p>⁽⁵⁾ ⁽²⁾ <i>antingen</i> [kommer från ratiter från anläggningar</p> <p>a) där regelbundna veterinärbesiktningar genomförs för påvisande av sjukdomar som kan överföras till människor eller djur,</p> <p>b) som inte varit föremål för djurhälsorestriktioner i samband med någon sjukdom som ratiter och/eller andra fjäderfän är mottagliga för,</p> <p>c) runt vilken/vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastlesjuka inom en radie på tio km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium,]</p>		
	II.2.3.1.	<p>⁽⁶⁾ ⁽²⁾ <i>eller</i> [har urbenats och flåtts och köttet kommer från ratiter som uppfötts eller hållits i minst tre månader före slakt på inrättningar</p> <p>a) där regelbundna veterinärkontroller genomförs för påvisande av sjukdomar som kan överföras till människor eller djur,</p> <p>b) som inte varit föremål för djurhälsorestriktioner i samband med någon sjukdom som ratiter och/eller andra fjäderfän är mottagliga för,</p> <p>c) där det inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastlesjuka under föregående sex månader och runt vilka inga utbrott av aviär influensa eller Newcastlesjuka förekommit under minst tre månader inom en radie på tio km från den del av inrättningen där ratiterna hålls, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium,]</p>		

- II.2.3.2. *och* är kött som urbenats och flåtts och som kommer från ratiter från länder i Asien eller Afrika som
- a) under minst 14 dagar före slakt hållits isolerade på en fästingfri plats som omfattas av ett officiellt godkänt program för bekämpning av gnagare,
- b) som innan de transporterades till den fästingsfria platsen,
- (²) *antingen* [undersöktes för att bekräfta att de var fästingsfria,]
- (²) *eller* [genomgick en behandling för att säkerställa att alla fästingar på dem var oskadliggjorda]
- med [ange behandling]
- och denna behandling har inte gett upphov till några mätbara resthalter i ratitköttet,
- c) djuren har vid ankomst till slakteriet (varje parti) fästingkontrollerats med negativt resultat,

II.2.4. inte kommer från ratiter som har slaktats som led i ett djurhälsoprogram för bekämpning eller utrotning av fjäderfä- och/eller ratitsjukdomar,

II.2.5. (²) (⁵) *antingen* [kommer från ratiter som har vaccinerats mot Newcastlejsjuka med levande vaccin under de 30 dagarna före slakt,]

(⁵) (⁷) *eller* [kommer från ratiter som inte har vaccinerats mot Newcastlejsjuka med levande vaccin under de 30 dagarna före slakt,]

II.2.6. (²) (⁶) *antingen* [kommer från ratiter som inte har vaccinerats mot Newcastlejsjuka,]

(²) (⁶) *eller* [kommer från ratiter som har vaccinerats mot Newcastlejsjuka med ett levande vaccin som inte uppfyller kraven i kommissionens beslut 93/152/EEG men har inte vaccinerats under de 30 dagarna före slakt,]

(²) (⁶) *eller* [kommer från ratiter som har vaccinerats mot Newcastlejsjuka med ett inaktiverat vaccin som uppfyller kraven i beslut 93/152/EEG,]

(⁶) (⁷) II.2.7. kommer från ratiter från anläggningar som övervakas med avseende på Newcastlejsjuka och där kontroller enligt en statistisk provtagningsplan visat negativa resultat under minst sex månader,

II.2.8. kommer från ratiter som under transporten till slakteriet inte har kommit i kontakt med fjäderfä och/eller ratiter som var infekterade med aviär influensa eller Newcastlejsjuka,

II.2.9. kommer från godkända slakterier som vid tidpunkten för slakt inte var föremål för restriktioner på grund av ett misstänkt eller bekräftat utbrott av aviär influensa eller Newcastlejsjuka och runt vilka det under minst 30 dagar inte förekommit några utbrott av aviär influensa eller Newcastlejsjuka inom en radie på tio km,

och

inte vid någon tidpunkt under slakt, styckning, lagring eller transport har varit i kontakt med ratiter eller kött som inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 853/2004.

II.3. **Djurskyddsintyg**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag läst och förstått rådets direktiv 93/119/EG och att det kött som avses i detta intyg kommer från ratiter som behandlats enligt tillämpliga bestämmelser i direktiv 93/119/EG i slakteriet före och under slakt eller avlivning.

Anmärkingar

Del I:

- Fält I.8: Ange koden för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- Fält I.11: Den avsändande inrättningens namn, adress och godkännandenummer.
- Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.

Del II:

- (1) Med "färskt kött av ratiter" avses alla delar, förutom slaktbiprodukter, av hägnade ratiter som är tjänliga som livsmedel och som inte har genomgått någon konserverande behandling förutom kylning. Även vakuumpförpackat kött och kött som förpackats i kontrollerad atmosfär skall åtföljas av intyg som överensstämmer med denna förlaga.
- (2) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (3) Områdeskod enligt kolumn 2 del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (4) Gäller inte för Israel och Schweiz.
- (5) Detta gäller inte för de länder som har angivelse "II" i kolumn 5 ("TG") i del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (6) Detta gäller endast för de länder som har angivelse "II" i kolumn 5 ("TG") i del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- (7) I flockar som inte vaccinerats skall undersökningen utföras serologiskt och i vaccinerade flockar skall den utföras på luftrörsprover från ratiter.

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

Förlaga till veterinärintyg för malet kött och maskinurbenat kött av hägnade ratiter som skall användas som livsmedel (RAT-MI/MSM)

(ÄNNU INTE FASTSTÄLLD)

Förlaga till veterinärintyg för kött av frilevande fjädervilt (WGM)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer		I.2.a		
	Namn		I.3. Central behörig myndighet				
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet				
	Tel. nr						
	I.5. Mottagare		I.6.				
	Namn						
	Adress						
	Postnr						
	Tel. nr						
	I.7. Ursprungsland		ISO-kod	I.8. Ursprungsregion		Kod	I.9. Bestämmelse-land
						ISO-kod	
						I.10.	
I.11. Ursprungsort		I.12.					
Namn		Godkännande nr					
Adress							
I.13. Lastningsort		I.14. Datum för avsändning					
I.15. Transportmedel		I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU					
Flyg <input type="checkbox"/>		Fartyg <input type="checkbox"/>		Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>			
Vägtransport <input type="checkbox"/>		Övriga <input type="checkbox"/>					
Identifikation: Dokumentreferens:		I.17.					
I.18. Beskrivning av varan		I.19. Varukod (KN)					
		02.08.90					
						I.20. Antal/Kvantitet	
I.21. Temperatur		I.22. Antal förpackningar					
Rumstemperatur <input type="checkbox"/>		Kylid <input type="checkbox"/>		Fryst <input type="checkbox"/>			
I.23. Containernummer/förseglingens nummer		I.24. Typ av förpackning					
I.25. Varorna intygas vara avsedda för		Livsmedel <input type="checkbox"/>					
I.26.		I.27. För import och införsel till EU <input type="checkbox"/>					
I.28. Identifiering av varorna		Godkännandenummer för anläggningar					
Art (vetenskapligt namn)		Varuslag	Slakteri	Tillverkningsanläggning	Kyl-/frysus	Antal förpackningar	Nettovikt

Del II: Utfärdande av intyg	II.	Hälsouppgifter	II.a Intyg nr	II.b
		II.1.	<p>Hälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag känner till de tillämpliga bestämmelserna i förordningarna (EG) nr 178/2002, (EG) nr 852/2004, (EG) nr 853/2004 och (EG) nr 854/2004 och att det kött av frilevande fjädervilt ⁽¹⁾ som avses i detta intyg har erhållits enligt kraven i dessa förordningar, särskilt när det gäller följande:</p> <p>a) Det kommer från en inrättning (inrättningar) som tillämpar ett HACCP-baserat program i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004.</p> <p>b) Det har producerats enligt villkoren i avsnitt IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>c) Det har befunnits tjänligt som livsmedel vid besiktning före och efter slakt som utförts enligt avsnitt IV kapitel VIII i bilaga I till förordning (EG) nr 854/2004.</p> <p>d) Det har försetts med ett identifieringsmärke enligt avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>e) Det uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda därav som föreskrivs i de program för påvisande av rests substanser som lämnats in enligt direktiv 96/23/EG, särskilt artikel 29.</p>	
	II.2.	<p>Djurhälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött av frilevande fjädervilt som avses i detta intyg</p>		
	II.2.1.	<p>a) kommer från frilevande fjädervilt som har nedlagts på området med koden ⁽²⁾ där inga djurhälsorestriktioner gällt under de senaste 30 dagarna till följd av utbrott av aviär influensa eller Newcastle sjuka,</p> <p>b) kommer från djur som inom tolv timmar efter att ha nedlagts transporterades till en uppsamlingscentral och/eller en godkänd viltbearbetningsanläggning för kylning eller frysning,</p>		
	II.2.2.	<p>⁽²⁾ antingen [kommer från en uppsamlingscentral som vid tidpunkten för bearbetningen omfattades av restriktioner på grund av misstanke om eller faktiskt utbrott av aviär influensa eller Newcastle sjuka,]</p> <p>⁽²⁾ eller [kommer från en uppsamlingscentral som vid tidpunkten för bearbetningen inte omfattades av restriktioner på grund av misstanke om eller faktiskt utbrott av aviär influensa eller Newcastle sjuka,]</p>		
	II.2.3.	<p>⁽²⁾ antingen [kommer från en godkänd viltbearbetningsanläggning som vid tidpunkten för bearbetningen omfattades av restriktioner på grund av misstanke om eller faktiskt utbrott av aviär influensa eller Newcastle sjuka,]</p> <p>⁽²⁾ eller [kommer från en godkänd viltbearbetningsanläggning som vid tidpunkten för bearbetningen inte omfattades av restriktioner på grund av misstanke om eller faktiskt utbrott av aviär influensa eller Newcastle sjuka,]</p>		
	II.2.4.	erhölls och besiktades i enlighet med förordningarna (EG) nr 853/2004 och (EG) nr 854/2004.		
	II.2.5.	⁽²⁾ antingen [För färskt kött eller plockat och urtaget frilevande fjädervilt erhölls och besiktades köttet i enlighet med förordningarna (EG) nr 853/2004 och (EG) nr 854/2004.]		
	II.2.5.	⁽²⁾ elle [När det gäller frilevande fjädervilt som inte har plockats eller urtagits		
		a) har köttet kylts ned till högst + 4 °C under högst 15 dagar före den planerade tidpunkten för import, men inte frysts eller djupfrysts,		
		b) har en officiell veterinärbesiktning utförts på ett representativt urval av djurkropparna och köttet erhölls och besiktades i enlighet med förordningarna (EG) nr 853/2004 och (EG) nr 854/2004,		
		c) har köttet identifierats genom en officiell ursprungsmärkning i enlighet med fält 1.28 ovan.]		
	II.2.6.	Köttet kommer från frilevande fjädervilt som nedlades mellan den och den (datum för nedläggningen).		
	II.2.7.	Köttet uppfyller kraven i beslut 96/23/EG, särskilt artiklarna 29 och 30.		
	II.3.	<p>Särskilda villkor</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att:</p> <p>.....</p> <p>.....</p>		
	⁽²⁾	[(Särskilda villkor när så krävs enligt bilaga II och enligt beskrivning i bilaga IV till beslut 2000/585/EGG.)]		

Anmärkningar

Del I:

- Fält I.8: Ange koden för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].
- Fält I.11: Den avsändande inrättningens namn, adress och godkännandenummer.
- Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.
- Fält: I.28 (Varuslag): Välj ett av följande alternativ: Plockat och urtaget fjädervilt/fjädervilt som inte har plockats eller urtagits.

Del II:

- (1) Med "färskt kött från ratiter" avses alla ätbara delar, förutom slaktbiprodukter, av frilevande fjädervilt som skall användas som livsmedel, utom frilevande fjädervilt som inte har plockats eller urtagits och som inte har genomgått någon konserverande behandling förutom kylning. Även vakuumpförpackat kött och kött som förpackats i kontrollerad atmosfär skall åtföljas av intyg som överensstämmer med denna förlaga.
- (2) Stryk det som inte är tillämpligt.
- (3) Områdeskod enligt kolumn 2 del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].

Officiell veterinär

Namn (med versaler):

Titel och befattning:

Lokal behörig myndighet:

Datum:

Underskrift:

Stämpel:

Förlaga till veterinärintyg för malet kött och maskinurbenat kött av frilevande fjädervilt (WGM-MI/MSM)

(ÄNNU INTE FASTSTÄLLD)

Förlaga till veterinärintyg för ägg (E)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer		I.2.a								
	Namn		I.3. Central behörig myndighet										
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet										
	Tel. nr												
	I.5. Mottagare		I.6.										
	Namn												
	Adress												
	Postnr												
	Tel. nr												
	I.7. Ursprungsland		ISO-kod	I.8. Ursprungsregion		Kod	I.9. Bestämmelseland		ISO-kod	I.10. Bestämmelseregion		Kod	
I.11. Ursprungsort		Godkännande nr				I.12.							
Namn													
Adress													
I.13. Lastningsort						I.14. Datum för avsändning							
I.15. Transportmedel		I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU				I.17.							
Flyg <input type="checkbox"/>		Fartyg <input type="checkbox"/>		Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>									
Vägtransport <input type="checkbox"/>		Övriga <input type="checkbox"/>											
Identifikation: Dokumentreferens:													
I.18. Beskrivning av varan						I.19. Varukod (KN)		04.07					
								I.20. Antal/Kvantitet					
I.21. Temperatur		Rumstemperatur <input type="checkbox"/>				Kylid <input type="checkbox"/>		Fryst <input type="checkbox"/>					
								I.22. Antal förpackningar					
I.23. Containernummer/förseglingens nummer						I.24. Typ av förpackning							
I.25. Varorna intygas vara avsedda för		Livsmedel <input type="checkbox"/>											
I.26.						I.27. För import och införsel till EU		<input type="checkbox"/>					
I.28. Identifiering av varorna		Godkännandenummer för anläggningar											
Art (vetenskapligt namn)		Tillverkningsanläggning		Kyl-/fryshus		Antal förpackningar		Nettovikt					

DEL II: Utfärdande av intyg	II.	Hälsouppgifter	II.a	Intyg nr	II.b
	II.1.	<p>Hälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag känner till de tillämpliga bestämmelserna i förordningarna (EG) nr 178/2002, (EG) nr 852/2004 och (EG) nr 853/2004 och att de ägg som avses i detta intyg har erhållits i enlighet med kraven i dessa förordningar, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1. De kommer från en inrättning (inrättningar) som tillämpar ett HACCP-baserat program i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004.</p> <p>II.1.2. De har hållits, lagrats, transporterats och levererats i enlighet med tillämpliga villkor i avsnitt X kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>(¹) II.1.3. De uppfyller kraven i kommissionens förordning (EG) nr 1688/2005 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.</p> <p>II.1.4. De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda därav som föreskrivs i de program för påvisande av rests substanser som lämnats in enligt direktiv 96/23/EG, särskilt artikel 29.</p>			
<p><i>Anmärkingar</i></p> <p>Del I:</p> <p>— Fält I.8: Ange koden för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].</p> <p>— Fält I.11: Den avsändande inrättningens namn, adress och godkännandenummer.</p> <p>— Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Stryk om sändningen inte är avsedd för export till Sverige eller Finland.</p>					
<p>Officiell veterinär</p> <p>Namn (med versaler):</p> <p>Lokal behörig myndighet:</p> <p>Datum:</p> <p>Stämpel:</p> <p>Titel och befattning:</p> <p>Underskrift:</p>					

Förlaga till veterinärintyg för äggprodukter (EP)

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer	I.2.a		
	Namn		I.3. Central behörig myndighet			
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet			
	Tel. nr					
	I.5. Mottagare		I.6.			
	Namn					
	Adress					
	Postnr					
	Tel. nr					
	I.7. Ursprungsland	ISO-kod	I.8. Ursprungsregion	Kod	I.9. Bestämmelse land	ISO-kod
I.11. Ursprungsort			I.12.			
Namn		Godkännande nr				
Adress						
I.13. Lastningsort			I.14. Datum för avsändning			
I.15. Transportmedel			I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU			
Flyg <input type="checkbox"/>		Fartyg <input type="checkbox"/>		Järnvägsvagn <input type="checkbox"/>		
Vägtransport <input type="checkbox"/>		Övriga <input type="checkbox"/>				
Identifikation: Dokumentreferens:			I.17.			
I.18. Beskrivning av varan				I.19. Varukod (KN)		
				I.20. Antal/Kvantitet		
I.21. Temperatur				I.22. Antal förpackningar		
Rumstemperatur <input type="checkbox"/>		Kyl <input type="checkbox"/>		Fryst <input type="checkbox"/>		
I.23. Containernummer/förseglingens nummer				I.24. Typ av förpackning		
I.25. Varorna intygas vara avsedda för						
Livsmedel <input type="checkbox"/>						
I.26.			I.27. För import och införsel till EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identifiering av varorna						
Godkännandenummer för anläggningar						
Art (vetenskapligt namn)	Varuslag	Tillverkningsanläggning	Kyl-/fryshus	Antal förpackningar	Nettovikt	

DEL II: Utfärdande av intyg	II.	Hälsouppgifter	II.a	Intyg nr	II.b
	II.1.	<p>Hälsointyg</p> <p>I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag känner till de tillämpliga bestämmelserna i förordningarna (EG) nr 178/2002, (EG) nr 852/2004 och (EG) nr 853/2004 och att de äggprodukter som avses i detta intyg har erhållits i enlighet med kraven i dessa förordningar, särskilt när det gäller följande:</p> <p>II.1.1. De kommer från en inrättning (inrättningar) som tillämpar ett HACCP-baserat program i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004.</p> <p>II.1.2. De har framställts av råvaror som uppfyller kraven i avsnitt X kapitel II. II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.3. De har framställts i enlighet med hygienkraven i avsnitt X kapitel II. III i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.</p> <p>II.1.4. De uppfyller kraven i analysspecifikationerna i avsnitt X kapitel II. IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och de tillämpliga kriterierna i förordning (EG) nr 2073/2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel.</p> <p>II.1.5. De har försetts med 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.</p> <p>II.1.6. De uppfyller de garantier för levande djur och produkter framställda därav som föreskrivs i de program för påvisande av rests substanser som lämnats in enligt direktiv 96/23/EG, särskilt artikel 29.</p>			
<p>Anmärkningar</p> <p>Del I:</p> <p>— Fält I.8: Ange koden för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].</p> <p>— Fält I.11: Den avsändande inrättningens namn, adress och godkännandenummer.</p> <p>— Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.</p> <p>— Fält I.19: Ange lämplig HS-kod: 04.08 eller 21.06.10.</p> <p>— Fält I.28: Varuslag: Ange procentuell andel ägg.</p>					
<p>Officiell veterinär eller officiell inspektör</p> <p>Namn (med versaler): _____ Titel och befattning: _____</p> <p>Lokal behörig myndighet: _____</p> <p>Datum: _____ Underskrift: _____</p> <p>Stämpel: _____</p>					

BILAGA III

Uppgifter som avses i artikel 9.3

- På spanska: "para incubar"
 - På tjeckiska: "íhnuti"
 - På danska: "rugeæg"
 - På tyska: "Brutei"
 - På estniska: "haue"
 - På grekiska: "προς εκκόλαψιν"
 - På engelska: "hatching"
 - På franska: "à couver"
 - På italienska: "cova"
 - På lettiska: "inkubācija"
 - På litauiska: "perinimas"
 - På ungerska: "keltetésre"
 - På maltesiska: "tifqis"
 - På nederländska: "broedei"
 - På polska: "do wylęgu"
 - På portugisiska: "para incubação"
 - På slovakiska: "liahnutie"
 - På slovenska: "valjenje"
 - På finska: "haudottavaksi"
 - På svenska: "för kläckning"
-

BILAGA IV

Förlaga till veterinärintyg för transitering/lagring av kött, malet kött och maskinurbenat kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt, specifikt patogenfria ägg, ägg och äggprodukter

LAND

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Intygets referensnummer	I.2.a	
	Namn		I.3. Central behörig myndighet		
	Adress		I.4. Lokal behörig myndighet		
	Tel. nr				
	I.5. Mottagare		I.6. Person med ansvar för sändningen i EU (TRACES)		
	Namn		Namn		
	Adress		Adress		
	Postnr		Postnr		
	Tel. nr		Tel. nr		
	I.7. Ursprungsland	ISO-kod	I.8. Ursprungsregion	Kod	I.9. Bestämmelseland
				I.10. Bestämmelseregion	Kod
I.11. Ursprungsort			I.12. Bestämmelseort		
Namn		Godkännande nr		Tullager	<input type="checkbox"/>
Adress				Leverantör till fartyg	<input type="checkbox"/>
				Namn	Godkännande nr
				Adress	
				Postnr	
I.13. Lastningsort			I.14. Datum för avsändning		
I.15. Transportmedel			I.16. Gränskontrollstation för införsel till EU		
Flyg	<input type="checkbox"/>	Fartyg	<input type="checkbox"/>	Järnvägsvagn	<input type="checkbox"/>
Vägtransport	<input type="checkbox"/>	Övriga	<input type="checkbox"/>	I.17.	
Identifikation:					
Dokumentreferens:					
I.18. Beskrivning av varan				I.19. Varukod (KN)	
				I.20. Antal/Kvantitet	
I.21 Temperatur				I.22. Antal förpackningar	
Rumstemperatur	<input type="checkbox"/>	Kyld	<input type="checkbox"/>	Fryst	<input type="checkbox"/>
I.23. Containernummer/förseglingens nummer				I.24. Typ av förpackning	
I.25. Varorna intygas vara avsedda för					
Livsmedel <input type="checkbox"/>					
I.26. För transit till tredjeland i förh. till EU <input type="checkbox"/>			I.27.		
Tredje land		ISO-kod			
I.28. Identifiering av varorna					
Godkännandenummer för anläggningar					
Art	Varuslag	Slakteri	Tillverkningsanläggning	Kyl-/fryshus	Antal förpackningar
(vetenskapligt namn)	Typ av behandling				Nettovikt

Förlaga till veterinärintyg för transitering/lagring av kött, malet kött och maskinurbenat kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt, specifikt patogenfria ägg, ägg och äggprodukter

DEL II: Utfärdande av intyg	II.	Hälsouppgifter	II.a	Intyg nr	II.b
	II.1.	Hälsointyg I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det kött, det malda kött och det maskinurbenade kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt, de specifikt patogenfria ägg, de ägg och äggprodukter som avses i detta intyg			
	II.1.1	kommer från det område i ett tredjeland eller en del av tredjeland som anges i del 1 i bilaga I eller II till beslut 2006/696/EG, och			
	II.1.2 ⁽²⁾	uppfyller alla tillämpliga djurhälsovillkor enligt djurhälsointyget i förlagorna till veterinärintyg i bilaga I eller II till beslut 2006/696/EG ⁽³⁾ .			
	Anmärkningar				
	Del I:				
	—	Fält I.8: Ange koden för ursprungsområdet, vid behov enligt förteckningen över områdeskoder i kolumn 2 del 1 i bilaga II till beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].			
	—	Fält I.11: Den avsändande inrättningens namn, adress och godkännandenummer.			
	—	Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges totalt antal, eventuella registreringsnummer och förseglingsnummer i fält I.23.			
	—	Fält I.19: Ange lämplig HS-kod: 02.07, 02.08.90, 04.07, 04.08 eller 21.06.10.			
	Del II:				
	(1)	Kött, malet kött och maskinurbenat kött av fjäderfä, ratiter och frilevande fjädervilt, specifikt patogenfria ägg, ägg och äggprodukter enligt del 1 i bilaga I eller II till kommissionens beslut 2006/696/EG [i dess senaste lydelse].			
	(2)	Stryk det som inte är tillämpligt.			
	(3)	När det gäller kött av fjäderfä [POU], av ratiter [RAT], av frilevande fjädervilt [WGM], malet kött och maskinurbenat kött av fjäderfä [POU-MI/MSM], malet kött och maskinurbenat kött av ratiter [RAT-MI/MSM], malet kött och maskinurbenat kött av frilevande fjädervilt [WGM-MI/MSM], ägg [E], äggprodukter [EP] eller specifikt patogenfria ägg [SPF].			
	Endast om det gäller ägg och äggprodukter får intyget undertecknas av en officiell inspektör istället för av en officiell veterinär.				
	Officiell veterinär eller officiell inspektör				
	Namn (med versaler):		Titel och befattning:		
	Lokal behörig myndighet:				
	Datum:		Underskrift:		
	Stämpel:				

BILAGA V

SKYDDSÅTGÄRDER I SAMBAND MED KONGO-KRIM HEMORRAGISK FEBER

DEL 1

För ratiter

Den behöriga myndigheten skall se till att ratiterna hålls isolerade i en omgivning som är skyddad mot gnagare och fri från fästningar i minst 21 dagar före export.

Innan fåglarna flyttas till en fästningfri omgivning skall de genomgå en behandling som garanterat dödar alla ektoparasiter. Efter 14 dagar i en fästningfri omgivning skall ratiterna genomgå ett kompetitivt Elisa-test för att det skall kunna fastställas om de har bildat antikroppar mot Kongo-Krim hemorragisk feber. Alla djur som isoleras måste reagera negativt på detta prov. Vid ankomsten till gemenskapen skall behandlingen mot ektoparasiter och det serologiska testet upprepas.

DEL 2

För kött av ratiter

Den behöriga myndigheten skall se till att ratiterna hålls isolerade i en omgivning som är skyddad mot gnagare och fri från fästningar i minst 14 dagar före slakt.

Innan fåglarna flyttas till en fästningfri omgivning skall de genomgå antingen en undersökning för att kontrollera att de är fria från fästningar eller en behandling som garanterat dödar alla fästingar. Behandlingen måste anges på importlicensen. Inga resthalter av det medel som används vid behandlingen skall kunna påvisas i ratitköttet.

Varje parti ratiter skall undersökas på fästingar före slakt. Om fästingar påvisas skall hela partiet på nytt isoleras före slakt.

BILAGA VI

"BILAGA II

Djurhälso- och folkhälsovillkor enligt den föreskrivna förlagan till veterinärintyg

Land		Om-rådets beteck-ning	Leporidae (harar och kaniner)				Vilda landlevande däggdjur utom hovdjur, harar och kaniner	
			Frilevande		Tamkaniner			
			IF ⁽¹⁾	SV ⁽²⁾	IF ⁽¹⁾	SV ⁽²⁾	IF ⁽¹⁾	SV ⁽²⁾
AR	Argentina	AR	C		H		—	
AU	Australien	AU	C		H		E	
BG	Bulgarien (*)	BG	C		H		—	
BR	Brasilien	BR	C		H		—	
CA	Kanada	CA	C		H		E	
CH	Schweiz	CH	C		H		—	
CL	Chile	CL	C		H		—	
GL	Grönland	GL	C		H		E	
HR	Kroatien	HR	C		H		—	
IL	Israel	IL	C		H		—	
NZ	Nya Zeeland	NZ	C		H		E	
RO	Rumänien (*)	RO	C		H		E	
RU	Ryssland	RU	C		H		E	
TH	Thailand	TH	C		H		—	
TN	Tunisien	TN	C		H		—	
US	Förenta staterna	US	C		H		—	
Alla övriga tredjeländer som återfinns i förteckningen i del 1 i bilaga II till rådets beslut 79/542/EEG i dess senaste lydelse			C		H		—	

(*) Endast tillämpligt fram till dess att denna anslutande stat blir medlem i gemenskapen.

(1) IF: Intyg förlaga som skall fyllas i. Bokstäverna (C, H, E) i tabellen hänvisar till den intyg förlaga, enligt bilaga III till detta beslut, som skall användas för respektive kategori kött. Ett streck '—' betyder att import av köttet inte är tillåten.

(2) SV: Särskilda villkor. Siffrorna i tabellen avser de särskilda villkor som exportlandet skall uppfylla enligt bilaga IV till detta beslut. Exportlandet skall föra in de särskilda villkoren i avdelning V i den tillämpliga intyg förlagan i bilaga III till detta beslut."