

Europeiska unionens officiella tidning

L 101



Svensk utgåva

Lagstiftning

femtioåttonde årgången

18 april 2015

Innehållsförteckning

II *Icke-lagstiftningsakter*

FÖRORDNINGAR

- ★ **Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/608 av den 14 april 2015 om ändring av förordning (EG) nr 798/2008 vad gäller uppgifterna om Ukraina och Israel i förteckningen över tredjeländer, godkännande av Ukrainas kontrollprogram för salmonella hos värphöns, kraven för veterinärintyg avseende Newcastlejsjuka och bearbetningskraven för äggprodukter ⁽¹⁾** 1

Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/609 av den 17 april 2015 om fastställande av schablonimportvärden för bestämning av ingångspriset för vissa frukter och grönsaker 58

BESLUT

- ★ **Beslut (Gusp) 2015/610 av kommittén för utrikes- och säkerhetspolitik av den 15 april 2015 om förlängning av mandatet för uppdragschefen för Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Mali (Eucap Sahel Mali) (Eucap Sahel Mali/2/2015)** 60
- ★ **Beslut (Gusp) 2015/611 av kommittén för utrikes- och säkerhetspolitik av den 15 april 2015 om förlängning av mandatet för uppdragschefen för Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Niger (Eucap Sahel Niger) (Eucap Sahel Niger/1/2015)** 61

⁽¹⁾ Text av betydelse för EES

SV

De rättsakter vilkas titlar är tryckta med fin stil är sådana rättsakter som har avseende på den löpande handläggningen av jordbrukspolitiska frågor. De har normalt begränsad giltighetstid.

Beträffande alla övriga rättsakter gäller att titlarna är tryckta med fet stil och föregås av en asterisk.

II

(Icke-lagstiftningsakter)

FÖRORDNINGAR

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2015/608

av den 14 april 2015

om ändring av förordning (EG) nr 798/2008 vad gäller uppgifterna om Ukraina och Israel i förteckningen över tredjeländer, godkännande av Ukrainas kontrollprogram för salmonella hos värphöns, kraven för veterinärintyg avseende Newcastle'sjuka och bearbetningskraven för äggprodukter

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 2160/2003 av den 17 november 2003 om bekämpning av salmonella och vissa andra livsmedelsburna zoonotiska smittämnen ⁽¹⁾, särskilt artikel 10.2,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 ⁽²⁾, särskilt artikel 11.1,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 ⁽³⁾, särskilt artikel 8 inledningsfrasen, artikel 8.1 första stycket, artikel 8.4, artikel 9.2 b och 9.4,med beaktande av rådets direktiv 2009/158/EG av den 30 november 2009 om djurhälsovillkor för handel inom gemenskapen med och för import från tredjeländ av fjäderfä och kläckägg ⁽⁴⁾, särskilt artiklarna 23.1, 25, 26.2 och 28.1, och

av följande skäl:

- (1) Enligt kommissionens förordning (EG) nr 798/2008 ⁽⁵⁾ får de varor som omfattas av förordningens tillämpningsområde endast importeras till eller transiteras genom unionen från de tredjeländer, områden, zoner eller delområden som förtecknas i kolumnerna 1 och 3 i tabellen i del 1 i bilaga I till den förordningen.
- (2) I förordning (EG) nr 2160/2003 fastställs bestämmelser för bekämpning av salmonella i olika fjäderfäpopulationer i unionen. Enligt förordningen ska det berörda tredjelandet lämna in ett kontrollprogram för salmonella till kommissionen med garantier som är likvärdiga med dem i medlemsstaternas nationella kontrollprogram för salmonella, för att få upptas på eller kvarstå i de förteckningar över tredjeländer som föreskrivs för de relevanta

⁽¹⁾ EUT L 325, 12.12.2003, s. 1.⁽²⁾ EUT L 139, 30.4.2004, s. 206.⁽³⁾ EGT L 18, 23.1.2003, s. 11.⁽⁴⁾ EUT L 343, 22.12.2009, s. 74.⁽⁵⁾ Kommissionens förordning (EG) nr 798/2008 av den 8 augusti 2008 om fastställande av en förteckning över tredjeländer, områden, zoner eller delområden från vilka fjäderfä och fjäderfäprodukter får importeras till och transiteras genom gemenskapen samt kraven för veterinärintyg (EUT L 226, 23.8.2008, s. 1).

arterna eller kategorierna i unionslagstiftningen från vilka medlemsstaterna får importera de konsumtionsägg av fjäderfä som omfattas av den förordningen. Relevanta garantier och uppgifter i detta avseende ingår också i de relevanta förlagorna till veterinärintyg för dessa varor i del 2 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.

- (3) Ukraina har lämnat in sina kontrollprogram för salmonella hos värphönsflockar av *Gallus gallus* till kommissionen. Dessa program visade sig ge garantier som är likvärdiga med garantierna i förordning (EG) nr 2160/2003, och de bör därför godkännas.
- (4) Ukraina förtecknas i kommissionens beslut 2011/163/EU ⁽¹⁾ och har en godkänd plan för kontroll av rests substanser för ägg.
- (5) Eftersom kontrollprogrammen för salmonella är likvärdiga bör uppgifterna om Ukraina i förteckningen i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 ändras så att import av ägg av klass A till unionen tillåts.
- (6) I förordning (EG) nr 798/2008 fastställs även kraven för veterinärintyg för dessa varor. Dessa krav tar hänsyn till om det krävs särskilda villkor på grund av sjukdomsstatusen i dessa tredjeländer, områden, zoner eller delområden, inbegripet provtagning och testning för olika fjäderfäsjukdomar i tillämpliga fall. Både dessa särskilda villkor och förlagorna till de veterinärintyg som ska åtfölja dessa varor för import till eller transitering genom unionen fastställs i del 2 i bilaga I till den förordningen.
- (7) Newcastlejsjuka (ND) är en mycket smittsam virussjukdom hos fjäderfä som kan leda till allvarlig sjukdom, särskilt i oskyddade, ovaccinerade fjäderfäflockar. ND är sällsynt eller sporadiskt förekommande i flera tredjeländer och har i flera år uppträtt i epidemivågor i Israel.
- (8) Kommissionens kontor för livsmedels- och veterinärfrågor (FVO) genomförde i juni 2014 en revision i Israel för att utvärdera djurhälsokontrollerna för fjäderfä och fjäderfäprodukter avsedda för import till unionen.
- (9) Revisionen bekräftade att de israeliska veterinärtjänsterna i allmänhet har effektiva system för att hantera utbrott av ND i kommersiella fjäderfäanläggningar.
- (10) Allvarliga brister fastställdes dock i bekämpningen av ND i icke-kommersiella fjäderfäanläggningar, t.ex. hade inga zoner upprättats kring smittade anläggningar. Avsaknaden av restriktioner för förflyttning av fjäderfä och fjäderfäprodukter i området kring ett utbrott av ND kan leda till att virus sprids och introduceras i kommersiella fjäderfäflockar, inbegripet flockar från vilka levande fjäderfä eller fjäderfäprodukter avsänds till unionen.
- (11) Vidare konstaterades det att undersökningar före export i föräldrafjäderfäflockar, från vilka kläckägg och dagsgamla kycklingar härrör, inte utfördes av en officiell veterinär och att den intygsgivande veterinären saknade information vid tidpunkten för avsändandet av fjäderfävarorna till unionen.
- (12) Vid revisionen uppdagades även att det saknades såväl effektiva epidemiologiska undersökningar i samband med påvisade ND-utbrott som epidemiologisk analys av data från utbrott och vaccinationsstudier. Detta förhindrar sjukdomsbekämpning och förståelse av den epidemiologiska situationen vid ND-viruspersistens. Till följd av detta har Israel för närvarande inte möjlighet att utveckla och genomföra en omfattande och effektiv strategi för bekämpning av ND.
- (13) Dessa brister undergräver tillförlitligheten hos de sanitära garantierna för fjäderfävaror i veterinärintygen och visar att de israeliska åtgärderna för bekämpning av ND för närvarande inte fullt ut uppfyller de relevanta kraven i rådets direktiv 92/66/EEG ⁽²⁾.
- (14) Som svar på FVO:s slutsatser och rekommendationer har de israeliska myndigheterna åtgärdat bristerna, särskilt vad gäller de nödvändiga villkoren för utfärdande av veterinärintyg och upprättande av zoner kring utbrott i icke-kommersiella flockar.

⁽¹⁾ Kommissionens beslut 2011/163/EU av den 16 mars 2011 om godkännande av planer som lagts fram av tredjeländer i enlighet med artikel 29 i rådets direktiv 96/23/EG (EUT L 70, 17.3.2011, s. 40).

⁽²⁾ Rådets direktiv 92/66/EEG av den 14 juli 1992 om införande av gemenskapsåtgärder för bekämpning av Newcastlejsjukan (EGT L 260, 5.9.1992, s. 1).

- (15) Trots ansträngningarna och vissa förbättringar i fråga om biosäkerhet och andra förebyggande åtgärder avseende ND under de senaste två åren förekommer det alltjämt med jämna mellanrum utbrott av denna sjukdom i Israel, både i den kommersiella och i den icke-kommersiella fjäderfäsektorn, och sjukdomen kommer sannolikt inte att helt kunna bekämpas och utrotas i en nära framtid.
- (16) På grund av ND-virusets persistens på Israels territorium och fortsatta utbrott i kommersiella fjäderfäfloccar är det nödvändigt att ändra de gällande importvillkoren och intygskraven för att fastställa ytterligare åtgärder som ger bättre garantier för säker import av fjäderfä och fjäderfäprodukter från Israel till unionen.
- (17) De sanitära och djurhälsomässiga kraven för anläggningar där avels- och bruksfjäderfän och ratiter för avel och produktion hålls är strängare än kraven för de anläggningar där slaktfjäderfän och fjäderfän för vidmakthållande av viltstammen genom utsättning hålls, som därigenom kan ha en högre risk för exponering för ND-virus. Det är dessutom svårt att bedöma sjukdomsstatusen hos vilt levande fåglar från vilka det kött härrör som importeras som kött från frilevande fjädervilt till unionen.
- (18) Import av slaktfjäderfän och fjäderfän för vidmakthållande av viltstammen genom utsättning bör förbjudas eftersom dessa hålls på anläggningar som inte anses erbjuda tillräckliga djurhälsogarantier med tanke på ND-virusets persistens på Israels territorium.
- (19) Import av kött från frilevande fjädervilt bör förbjudas eftersom köttet härrör från vilt levande fåglar vars djurhälsostatus inte kan bedömas tillräckligt noggrant på grund av okänd exponering för ND-virus.
- (20) Uppgifterna om Israel i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 bör därför ändras och innehålla koden "P3" i kolumn 6 med hänvisning till restriktioner på grund av ND och ett "sista datum" i kolumn 6A för de varor vars import bör förbjudas (SRP och WGM).
- (21) I Israel vaccinerar fjäderfä rutinmässigt mot ND och visar sällan kliniska sjukdomstecken när de smittas av ND-viruset som således kan förbli opåvisat. För att minska dessa möjliga risker bör det krävas ytterligare provtagning och laborietestning för förekomst av ND-virus före export till unionen för flockar från vilka levande fjäderfän och levande ratiter är avsedda för import till unionen, för föräldraflockar av avelsfjäderfän och ratiter för avel från vilka kläckägg och dagsgamla kycklingar är avsedda för import till unionen, för flockar av slaktfjäderfän och ratiter för slakt som producerar kött avsett för import till unionen och för värphönsflockar från vilka äggen är avsedda för import till unionen.
- (22) I artikel 6 i förordning (EG) nr 798/2008 föreskrivs angående detta att förfarandena för provtagning och testning av fjäderfä för vissa fjäderfäsjukdomar inklusive ND ska genomföras i enlighet med bilaga III. Avsnitt I i den bilagan bör beskriva provtagnings- och testningskraven i fråga om tilläggsgarantier för ND.
- (23) I del 2 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 bör därför ett led "X" som hänvisar till de särskilda provtagnings- och testningskraven i bilaga III läggas till i avsnittet "Tilläggsgarantier (TG)". Koden "X" bör anges i kolumn 5 under uppgifterna om Israel i del 1 i bilaga I.
- (24) Veterinärtygen BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, POU, RAT och E bör dessutom ändras så att de hänvisar till ovanstående "Tilläggsgarantier (TG)" under "X" som ska uppfyllas för import till unionen i samband med ND.
- (25) Det är dessutom lämpligt att i förslaget till veterinärtyg för äggprodukter (EP) ta med krav för ytterligare behandling av äggprodukter i överensstämmelse med OIE:s (Världsförbundet för djurens hälsa) standarder för att inaktivera eventuell förekomst av ND-virus om sjukdomen förekommer på ett tredjelandets territorium.
- (26) I förslagen till veterinärtyg för avels- eller bruksfjäderfän av andra arter än ratiter (BPP), dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter (DOC), kläckägg av fjäderfän av andra arter än ratiter (HEP) samt för slaktfjäderfän och fjäderfän för vidmakthållande av viltstammen genom utsättning av andra arter än ratiter (SRP) hänvisas det till artikel 13.1 i förordning (EG) nr 798/2008 i samband med användning av vaccin mot Newcastlesjuka i ursprungstredjelandet och krävs att ytterligare hälsokrav ska uppfyllas. Om de ytterligare hälsokraven inte gäller för den berörda varans ursprungstredjeland, -område eller -zon bör det för att undvika eventuella missförstånd vara möjligt att stryka hela avsnittet i dessa intygsförslag.

- (27) Förordning (EG) nr 798/2008 bör därför ändras i enlighet med detta.
- (28) Innan de ändrade förslagorna till veterinärintyg blir obligatoriska bör medlemsstaterna och näringslivet medges en rimlig övergångsperiod så att de kan anpassa sig till de nya kraven i de ändrade förslagorna till veterinärintyg.
- (29) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för växter, djur, livsmedel och foder.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Godkännande av kontrollprogrammet

Härmed godkänns det kontrollprogram för salmonella hos flockar av värphöns som Ukraina har lämnat in enligt artikel 10.1 i förordning (EG) nr 2160/2003.

Artikel 2

Ändring av förordning (EG) nr 798/2008

Del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 ska ändras i enlighet med bilagan till den här förordningen.

Artikel 3

Övergångsbestämmelser

Under en övergångsperiod till och med den 18 maj 2015 ska införsel till unionen av sändningar av varor som omfattas av förordning (EG) nr 798/2008 och som åtföljs av ett veterinärintyg som fyllts i i enlighet med den relevanta förslagan till veterinärintyg BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, POU, RAT, E eller EP i del 2 i bilaga I till den förordningen, i deras lydelse före de ändringar som införs genom den här förordningen, även fortsättningsvis vara tillåten, under förutsättning att veterinärintyget fylldes i, undertecknades och daterades senast den 3 maj 2015.

Artikel 4

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

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

Utfärdad i Bryssel den 14 april 2015.

På kommissionens vägnar

Jean-Claude JUNKER

Ordförande

BILAGA

Bilagorna I och III till förordning (EG) nr 798/2008 ska ändras på följande sätt:

1. Del 1 ska ändras på följande sätt:

a) I del 1 ska uppgifterna om Israel ersättas med följande:

Tredjelandets/ områdets ISO- kod och namn	Tredjelandets, områdets, zonens eller delområdets kod	Beskrivning av tredje- landet, området, zonen eller delområdet	Veterinärintyg		Särskilda villkor	Särskilda villkor		Status avseende övervak- ning av aviär influensa	Vaccina- tions- status avseende aviär influensa	Status avseende bekämp- ning av salmo- nella
			Förlagor	Tilläggs- garantier		Sista datum	Första datum			
1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
"IL – Israel ⁽⁶⁾	IL-0	Hela landet	SPF							
			BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER	X	N			A		S5, ST1
			SRP		P3	18.4.2015				
			POU, RAT	X	N					
			WGM	VIII	P3	18.4.2015				
			E	X						S4
			EP"							

b) I del 1 ska uppgifterna om Ukraina ersättas med följande:

Tredjelandets/ områdets ISO- kod och namn	Tredjelandets, områdets, zonens eller delområdets kod	Beskrivning av tredje- landet, området, zonen eller delområdet	Veterinärintyg		Särskilda villkor	Särskilda villkor		Status avseende övervak- ning av aviär influensa	Vaccina- tions- status avseende aviär influensa	Status avseende bekämp- ning av salmo- nella
			Förlagor	Tilläggs- garantier		Sista datum	Första datum			
1	2	3	4	5	6	6A	6B	7	8	9
"UA – Ukraina	UA-0	Hela landet	E, EP, POU, RAT, WGM"							

c) Del 2 ska ändras på följande sätt:

i) I avsnittet "Förlagor till veterinärintyg" ska följande text läggas till under rubriken "Tilläggsgarantier (TG)":

"X: Tilläggsgarantier för varor för vilka intyg utfärdats i enlighet med avsnitt I punkt 8 i bilaga III och förlagorna till veterinärintyg BPP, BPR, DOC, DOR, HEP, HER, POU, RAT och E."

ii) Förlagorna till veterinärintyg BPP, BPR, DOC, DOR, HEP och HER ska ersättas med följande:

"Förlaga till veterinärintyg för avels- eller bruksfjäderfän av andra arter än ratiter (BPP)"

LAND:

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land Tfn				I.2 Intygets referensnummer		I.2.a			
					I.3 Central behörig myndighet					
					I.4 Lokal behörig myndighet					
	I.5 Mottagare Namn Adress Land Tfn				I.6					
	I.7 Ur-sprungs-land		ISO-kod	I.8 Ursrungs-region		Kod	I.9 Bestämmelseland		ISO-kod	I.10
	I.11 Ursprungsort Namn Godkännande nr Adress Namn Godkännande nr Adress Namn Godkännande nr Adress				I.12					
	I.13. Lastningsort Adress Godkännande nr				I.14 Datum för avresa Klockslag för avresa					
	I.15 Transportmedel Flyg ☐ Fartyg ☐ Järnvägsvagn ☐ Övriga ☐ Vägtransport ☐ Identifikation: Dokumentreferens:				I.16 Gränskontrollstation för införsel till EU					
					I.17 Cites-nr					
	I.18 Beskrivning av varan						I.19 Varukod (HS)			
						I.20 Kvantitet				
I.21.						I.22 Antal förpackningar				
I.23 Förseglingens nummer/Containernummer						I.24				
I.25 Varorna intygas vara avsedda som/för Avel ☐										
I.26				I.27 För import och införsel till EU ☐						
I.28 Identifiering av varorna Arter Ras/Kategori Antal (vetenskapligt namn)										

LAND

BPP (avels- eller bruksfjäderfän av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer	II.b
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg		
		I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande om de fjäderfän ⁽¹⁾ som beskrivs i detta intyg:	
	II.1.1	De uppfyller bestämmelserna i direktiv 2009/158/EG.	
	II.1.2	De har vistats i	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
		i minst tre månader eller sedan kläckningen om de är yngre än tre månader. Om de importerades till ursprungslandet, -området, -zonen eller -delområdet skedde detta enligt veterinärvillkor som är minst lika stränga som de relevanta kraven i direktiv 2009/158/EG och eventuella tillhörande beslut.	
	II.1.3	De kommer från	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹²⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
	a)	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från Newcastlesjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008,	
	b)	där det genomförs ett program för övervakning av aviär influensa i enlighet med förordning (EG) nr 798/2008.	
II.1.4	De kommer från		
⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]		
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]		
⁽³⁾ antingen	II.1.4.1	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpatogen och lågpatogen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
⁽³⁾ eller	II.1.4.1	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpatogen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008, och fjäderfåna har hållits på en anläggning	
	a)	där det inte har förekommit lågpatogen aviär influensa under de sista 30 dagarna före importen till unionen,	
	b)	som är belägen i ett område där den behöriga myndigheten inte har infört officiella veterinärrestriktioner i samband med ett utbrott av lågpatogen aviär influensa och runt vilken det inom en radie av 1 km i vilket fall inte har förekommit någon lågpatogen aviär influensa på någon anläggning under de sista 30 dagarna före importen till unionen,	
	c)	där det inte finns något epidemiologiskt samband till en anläggning där lågpatogen aviär influensa har förekommit under de sista 30 dagarna före importen till unionen.]	
II.1.5	De kommer från en flock som inte har vaccinerats mot aviär influensa.		
II.1.6	De kommer från den eller de anläggningar som anges i fält I.11 i del I och som godkänts officiellt i enlighet med krav som minst motsvarar dem i bilaga II till direktiv 2009/158/EG, där de har hållits sedan kläckningen eller i minst sex veckor omedelbart före export, och		
	a)	för vilken/vilka godkännandet inte har upphävts eller dragits in,	
	b)	som vid tidpunkten för avsändningen inte var föremål för några djurhälsoresriktioner,	
	c)	runt vilken/vilka det inom en radie av 10 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller Newcastlesjuka under åtminstone de senaste 30 dagarna.	
II.1.7	De kommer från en flock som		
	a)	högst 24 timmar före lastningen undersöktes och inte uppvisade några kliniska sjukdomstecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,	
	b)	har genomgått ett övervakningsprogram för	

LAND

BPP (avels- eller bruksfjäderfän av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer		II.b		
(³) <i>antingen</i> [<i>Salmonella</i> Pullorum, <i>S. Gallinarum</i> och <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (hönsfåglar),] (³) <i>eller</i> [<i>Salmonella arizonae</i> (serogrupp O:18(K)), <i>S. Pullorum</i> och <i>S. Gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> och <i>M. gallisepticum</i> (kalkoner),] (³) <i>eller</i> [<i>Salmonella</i> Pullorum och <i>S. Gallinarum</i> (pärlhöns, vaktlar, fasaner, raphhöns och ankor),] i enlighet med kapitel III i bilaga II till direktiv 2009/158/EG och inte har visat sig vara smittad med, eller gett anledning att misstänka infektion med, dessa sjukdomsagens, (³) <i>antingen</i> [c] inte har vaccinerats mot Newcastlesjuka, (³) <i>eller</i> [c] har vaccinerats mot Newcastlesjuka						
	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastlesjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare
]						
(⁵) <i>och/eller</i> [d] har vaccinerats med officiellt godkända vacciner						
	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Vaccinerats mot	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare, typ av officiellt godkänt vaccin
]						
II.1.8		De undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inga kliniska sjukdomstecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg.				
II.1.9		De har under den i punkt II.1.6 angivna perioden inte kommit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg eller med vilda fåglar.				
II.2		Tilläggsгарantier avseende folkhälsan				
(6) [II.2.1]		Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 10 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användningen av antimikrobiella ämnen och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på ursprungsflocken och flocken har testats med avseende på förekomst av serotyper av salmonella av betydelse för folkhälsan.				
	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken (7)		
				positivt	negativt	
Utanför kontrollprogrammet för salmonella har under de sista tre veckorna före importen (3) <i>antingen</i> [antimikrobiella ämnen inte administrerats till avels- och bruksfjäderfän av andra arter än ratiter.] (3) (8) <i>eller</i> [följande antimikrobiella ämnen administrerats till avels- och bruksfjäderfän av andra arter än ratiter:]						
(6) [II.2.2]		När det gäller avelsfjäderfä har varken <i>Salmonella</i> Enteritidis eller <i>Salmonella</i> Typhimurium påvisats i det kontrollprogram som avses i punkt II.2.1.]				
II.3		Tilläggsгарantier avseende djurhälsan				
		I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:				
(9) [II.3.1]		Om sändningen är avsedd för en medlemsstat för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 15.2 i direktiv 2009/158/EG gäller att de fjäderfän som beskrivs i detta intyg				
		a) inte har vaccinerats mot Newcastlesjuka,				

LAND

BPP (avels- eller bruksfjäderfän av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
b) har hållits isolerade i 14 dagar före avsändningen på en anläggning under en officiell veterinärs överinseende. I samband med detta vaccinerades inga fjäderfän på ursprungsanläggningen eller i tillämpliga fall på karantänstationen mot Newcastlejuka under de sista 21 dagarna före avsändningen och inga fåglar som inte var avsedda för avsändning infördes under den perioden, c) med negativt resultat genomgick serologisk undersökning för förekomst av antikroppar mot Newcastlejuka under de sista 14 dagarna före avsändningen.] (⁵) [II.3.2 Följande tilläggsgarantier som bestämmelsemedlemsstaten fastställt enligt artiklarna 16 och/eller 17 i direktiv 2009/158/EG uppfylls:] (⁹) [II.3.3 Om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller följande: (³) <i>antingen</i> [Avelsfjäderfäna har testats med negativt resultat enligt beslut 2003/644/EG.] (³) <i>eller</i> [Värphönsen (bruksfjäderfän uppfödda för produktion av konsumtionsägg) har testats med negativt resultat enligt beslut 2004/235/EG.] (¹³) [II.3.4 De avels- och bruksfjäderfän av andra arter än ratiter som beskrivs i detta intyg har undersökts och testats i enlighet med avsnitt I punkt 8 i bilaga III till förordning (EG) nr 798/2008.] II.4 Tilläggskrav i fråga om hälsa (¹⁰) [I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande: Även om användning av vaccin mot Newcastlejuka som inte uppfyller de särskilda kraven i bilaga VI.II till förordning (EG) nr 798/2008 inte är förbjuden i (²) (³) <i>antingen</i> [området med koden] (³) (⁴) <i>eller</i> [delområdet/delområdena] gäller följande för de fjäderfän som beskrivs i detta intyg: a) De har under åtminstone de senaste 12 månaderna inte vaccinerats med sådana vacciner. b) De kommer från en flock eller flockar som har genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlejuka som genomfördes på ett officiellt laboratorium tidigast 14 dagar före avsändningen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittades. c) De har under de sista 60 dagarna före avsändningen inte kommit 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.] (¹¹) II.5 Intyg för djurtransport I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att fjäderfäna transporteras i lådor eller burar som a) enbart innehåller fjäderfän som är av samma art, kategori och typ och som kommer från samma anläggning, b) är märkta med ursprungsanläggningens 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 används är konstruerade så att de i) förhindrar spill av gödsel och minimerar förlust av fjäderfän under transport, ii) tillåter visuell besiktning av fjäderfäna, iii) möjliggör rengöring och desinfektion, e) i likhet med de transportmedel som används har rengjorts och desinficerats före lastning enligt den behöriga myndighetens anvisningar.		

LAND

BPP (avels- eller bruksfjäderfän av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b						
Anmärkningar Del I: — Fält I.8: Ange vid behov ursprungszonens eller ursprungsdelområdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. — Fält I.11: Namn, adress och godkännandenummer för anläggningen för avelsfjäderfä eller för uppfödningssanläggningen. — Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges det totala antalet och eventuella registreringsnummer. Eventuella förseglningsnummer anges i fält I.23. — Fält I.19: Ange lämplig kod enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 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⁾ Avelsfjäderfä och bruksfjäderfä enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008. ⁽²⁾ Områdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. ⁽³⁾ Stryk det som inte är tillämpligt. ⁽⁴⁾ Ange delområdets eller delområdenas namn. ⁽⁵⁾ Stryk det som inte är tillämpligt. ⁽⁶⁾ Denna garanti gäller endast för fjäderfän av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner. ⁽⁷⁾ Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under flockens livstid ska resultatet anges som positivt: — Flockar av avelsfjäderfä: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Infantis. — Flockar av bruksfjäderfä: <i>Salmonella</i> Enteritidis och <i>Salmonella</i> Typhimurium. ⁽⁸⁾ Anges om tillämpligt: Namn och verksamt ämne för de antimikrobiella ämnen som använts. ⁽⁹⁾ Stryk om sändningen inte är avsedd för transport till Finland eller Sverige. ⁽¹⁰⁾ Denna garanti krävs endast för fjäderfän från länder, områden, zoner eller delområden där artikel 13.1 i förordning (EG) nr 798/2008 gäller. ⁽¹¹⁾ Observera att medlemsstaternas behöriga myndigheter i enlighet med förordning (EG) nr 1/2005 kommer att undersöka djuren efter införseln till unionen för att kontrollera om de är i tillräckligt god kondition för fortsatt transport. Om kraven inte uppfylls ska djuren lastas av och ytterligare åtgärder vidtas. ⁽¹²⁾ Detta betyder för länder eller områden som har angivelsen "N" i kolumn 6 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 (gäller endast avels- eller bruksfjäderfän av andra arter än ratiter [BPP]) att vid ett utbrott av Newcastlesjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 ska landskoden eller områdeskoden fortsätta att användas, men den gäller inte för områden för vilka det berörda tredjelandet vid utfärdandet av detta intyg hade infört officiella restriktioner i samband med Newcastlesjuka. ⁽¹³⁾ Denna garanti krävs endast för avels- eller bruksfjäderfän av andra arter än ratiter från länder, områden eller zoner som har angivelsen "X" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. Detta intyg gäller i tio dagar.								
Officiell veterinär <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler):</td> <td>Titel och befattning:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Underskrift:</td> </tr> <tr> <td>Stämpel:</td> <td></td> </tr> </table>			Namn (med versaler):	Titel och befattning:	Datum:	Underskrift:	Stämpel:	
Namn (med versaler):	Titel och befattning:							
Datum:	Underskrift:							
Stämpel:								

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

LAND:

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land Tfn		I.2 Intygets referensnummer	I.2.a
			I.3 Central behörig myndighet	
			I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5 Mottagare Namn Adress Land Tfn		I.6	
	I.7 Ur- sprungs- land	ISO- kod	I.8 Ursprungs- region	Kod
			I.9 Bestämmelseland	ISO-kod
			I.10	
	I.11 Ursprungsort Namn Adress Namn Adress Namn Adress		I.12	
	I.13 Lastningsort Adress		I.14 Datum för avresa	
			Klockslag för avresa	
I.15 Transportmedel Flyg ☐ Järnvägsvagn ☐ Vägransport ☐ Identifikation: Dokumentreferens:		I.16 Gränskontrollstation för införsel till EU		
		I.17 Cites-nr		
I.18 Beskrivning av varan		I.19 Varukod (HS) 01.06.39		
		I.20 Kvantitet		
I.21		I.22 Antal förpackningar		
I.23 Förseglingens nummer/Containernummer		I.24		
I.25 Varorna intygas vara avsedda som/för Avel ☐				
I.26		I.27 För import och införsel till EU ☐		
I.28 Identifiering av varorna				
Arter (vetenskapligt namn)	Ras/Kategori	System för identitetsmärkning	Identifieringsnummer	Antal

LAND

BPR (ratiter för avel eller produktion)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer	II.b
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande om de ratiter ⁽¹⁾ som beskrivs i detta intyg:		
	II.1.1	De uppfyller bestämmelserna i direktiv 2009/158/EG.	
	II.1.2	De har vistats i	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
	i minst tre månader eller sedan kläckningen om de är yngre än tre månader. Om de importerades till ursprungslandet, -området, -zonen eller -delområdet skedde detta enligt veterinärvillkor som är minst lika stränga som de relevanta kraven i direktiv 2009/158/EG och eventuella tillhörande beslut.		
	II.1.3	De kommer från	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁵⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
⁽³⁾ antingen	[a] som var fritt/fria från Newcastlejsjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]		
⁽³⁾ ⁽⁵⁾ eller	[a] som inte var fritt/fria från Newcastlejsjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]		
	b) där det genomförs ett program för övervakning av aviär influensa i enlighet med förordning (EG) nr 798/2008.		
II.1.4	De kommer från		
⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]		
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]		
⁽³⁾ antingen	[II.1.4.1 som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpatogen och lågpatogen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]		
⁽³⁾ eller	[II.1.4.1 som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpatogen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008, och ratiterna har hållits på en anläggning		
	a) där det inte har förekommit lågpatogen aviär influensa under de sista 30 dagarna före importen till unionen,		
	b) som är belägen i ett område där den behöriga myndigheten inte har infört officiella veterinärrestriktioner i samband med ett utbrott av lågpatogen aviär influensa och runt vilken det inom en radie av 1 km i vilket fall inte har förekommit någon lågpatogen aviär influensa på någon anläggning under de sista 30 dagarna före importen till unionen,		
	c) där det inte finns något epidemiologiskt samband till en anläggning där lågpatogen aviär influensa har förekommit under de sista 30 dagarna före importen till unionen.]		
II.1.5	De kommer från en flock som inte har vaccinerats mot aviär influensa.		
II.1.6	De kommer från den eller de anläggningar som anges i fält I.11 i del I och som godkänts officiellt i enlighet med krav som minst motsvarar dem i bilaga II till direktiv 2009/158/EG, där de har hållits sedan kläckningen eller i minst sex veckor omedelbart före export, och		
	i) för vilken/vilka godkännandet inte har upphävts eller dragits in,		
	ii) som inte är föremål för några djurhälsoresstriktioner,		
	iii) runt vilken/vilka det inom en radie av 10 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller Newcastlejsjuka under åtminstone de senaste 30 dagarna.		
II.1.7	De kommer från en flock som		
	a) högst 24 timmar före lastningen undersöktes och inte uppvisade några kliniska sjukdomstecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,		
⁽³⁾ antingen	[b] inte har vaccinerats mot Newcastlejsjuka.]		

LAND

BPR (ratiter för avel eller produktion)

II. Hälsoinformation			II.a Intygets referensnummer		II.b	
----------------------	--	--	------------------------------	--	------	--

(³) *eller* [b] har vaccinerats mot Newcastlejuka

	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastlejuka som användes i vaccinet eller vaccinerna	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare

]

(⁶) *och/eller* [c] har vaccinerats med officiellt godkända vacciner

	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Vaccinerats mot	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare, typ av officiellt godkänt vaccin

]

(⁶) [II.1.8 Om de kommer från länder i Asien eller Afrika har de

(³) *antingen* [hållits isolerade på en fästingfri plats som omfattas av ett officiellt godkänt program för bekämpning av gnagare i minst 21 dagar före importen till unionen.]

(³) *eller* [genomgått en behandling för att ta död på alla eventuella fästingar de hade på sig innan de förflyttades till den fästingfria platsen. Typ av behandling:]

(³) *eller* [efter 14 dagar på en fästingfri plats genomgått ett kompetitivt Elisa-test för antikroppar mot Krim-Kongo hemorragisk feber, och alla ratiter som lämnade isoleringen testades med negativt resultat.]]

II.1.9 De undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inga kliniska sjukdomstecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg.

II.1.10 De har under den i punkt II.1.6 angivna perioden inte kommit i kontakt med ratiter som inte uppfyller kraven i detta intyg eller med andra fåglar.

II.2 **Tilläggsгарantier**

I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:

(⁷) [II.2.1 Om sändningen är avsedd för en medlemsstat för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 15.2 i direktiv 2009/158/EG gäller att de ratiter som beskrivs i detta intyg

a) inte har vaccinerats mot Newcastlejuka,

b) har hållits isolerade i 14 dagar före avsändningen på en anläggning under en officiell veterinärs överinseende. I samband med detta vaccinerades inga ratiter och andra fjäderfän på anläggningen mot Newcastlejuka under de sista 21 dagarna före avsändningen och inga fåglar som inte var avsedda för avsändning infördes under den perioden,

c) med negativt resultat genomgick serologisk undersökning för förekomst av antikroppar mot Newcastlejuka under de sista 14 dagarna före avsändningen.]

(⁶) [II.2.1 Följande tilläggsгарantier som bestämmelsemedlemsstaten fastställt enligt artiklarna 16 och/eller 17 i direktiv 2009/158/EG uppfylls:]

(⁷) [II.2.2 Om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller följande:

(³) *antingen* [Ratiterna för avel har testats med negativt resultat enligt beslut 2003/644/EG.]

(³) *eller* [Värphönsen (ratiter för produktion uppfödda för produktion av konsumtionsägg) har testats med negativt resultat enligt beslut 2004/235/EG.]]

(¹⁰) [II.2.3 Ratiterna för avel eller produktion har undersökts och testats i enlighet med avsnitt I punkt 8 i bilaga III till förordning (EG) nr 798/2008.]

LAND

BPR (ratiter för avel eller produktion)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
(5) II.3	Tilläggskrav i fråga om hälsa för länder som inte är fria från Newcastlejsjuka	
I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att de ratiter som beskrivs i detta intyg		
a)	i minst 21 dagar före importen till unionen har hållits under officiell övervakning på en karantänstation enligt definitionen i artikel 2 i direktiv 2009/158/EG som godkänts av den behöriga myndigheten:	
(karantänstationens godkännandenummer och adress:),		
b)	har genomgått ett virusisoleringsstest för Newcastlejsjuka som genomfördes på ett officiellt laboratorium 7–10 dagar efter införandet i karantänstationen på kloaksvabbsprover eller träckprover från varje fågel utan att isolat av aviärt paramyxovirus typ 1 med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittades. Tillfredsställande resultat fanns tillgängliga från alla fåglar i sändningen innan de lämnade karantänstationen för import till unionen,	
c)	kommer från flockar som övervakas med avseende på Newcastlejsjuka och där kontroller enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan har gett negativa resultat under minst sex månader omedelbart före importen till unionen.]	
(6) II.4	Intyg för djurtransport	
I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att ratiterna transporteras i lådor eller burar som		
a)	enbart innehåller ratiter som är av samma art, kategori och typ och som kommer från samma anläggning,	
b)	är märkta med ursprungsanläggningens 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 används är konstruerade så att de i) förhindrar spill av gödsel och minimerar förlust av fjädrar under transport, ii) tillåter visuell besiktning av ratiterna, iii) möjliggör rengöring och desinfektion,	
e)	i likhet med de transportmedel som används har rengjorts och desinficerats före lastning enligt den behöriga myndighetens anvisningar.	
Anmärkningar		
Del I:		
— Fält I.8: Ange vid behov ursprungszonens eller ursprungsdelområdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.		
— Fält I.11: Namn, adress och godkännandenummer för anläggningen för avelsfjäderfä eller för uppfödninganläggningen.		
— Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges det totala antalet och eventuella registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.23.		
— Fält I.28 (Kategori): Välj ett av följande alternativ: Ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/övriga. (System för identitetsmärkning och identifieringsnummer): Halsband och mikrochips ska innehålla ursprungslandets ISO-kod. Mikrochips ska uppfylla kraven i ISO-standarderna.		
Del II:		
(1)	Med "ratiter" avses fåglar av ordningen <i>Struthioniformes</i> (<i>Casuariidae</i> , <i>Rheidae</i> , <i>Struthionidae</i>) som föds upp eller hålls i fångenskap för avel och produktion.	
(2)	Områdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.	
(3)	Stryk det som inte är tillämpligt.	
(4)	Ange delområdets eller delområdenas namn.	

LAND

BPR (ratiter för avel eller produktion)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b						
(⁵) Gäller endast för de länder som har angivelsen "I" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. Detta gäller dock inte ratiter för avel och produktion från delområden. (⁶) Stryk det som inte är tillämpligt. (⁷) Stryk om sändningen inte är avsedd för transport till Finland eller Sverige. (⁸) Observera att medlemsstaternas behöriga myndigheter i enlighet med förordning (EG) nr 1/2005 kommer att undersöka djuren efter införseln till unionen för att kontrollera om de är i tillräckligt god kondition för fortsatt transport. Om kraven inte uppfylls ska djuren lastas av och ytterligare åtgärder vidtas. (⁹) Detta betyder för länder eller områden som har angivelsen "N" i kolumn 6 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 (gäller endast ratiter för avel eller produktion [BPR]) att vid ett utbrott av Newcastlejsjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 ska landskoden eller områdeskoden fortsätta att användas, men den gäller inte för områden för vilka det berörda tredjelandet vid utfärdandet av detta intyg hade infört officiella restriktioner i samband med Newcastlejsjuka. (¹⁰) Denna garanti krävs endast för ratiter för avel eller produktion från länder, områden eller zoner som har angivelsen "X" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. Detta intyg gäller i tio dagar.								
Officiell veterinär <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler):</td> <td>Titel och befattning:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Underskrift:</td> </tr> <tr> <td>Stämpel:</td> <td></td> </tr> </table>			Namn (med versaler):	Titel och befattning:	Datum:	Underskrift:	Stämpel:	
Namn (med versaler):	Titel och befattning:							
Datum:	Underskrift:							
Stämpel:								

Förlaga till veterinärintyg för dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter (DOC)

LAND:

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land Tfn		I.2 Intygets referensnummer		I.2.a		
			I.3 Central behörig myndighet				
			I.4 Lokal behörig myndighet				
	I.5 Mottagare Namn Adress Land Tfn		I.6				
	I.7 Ursprungs- land	ISO- kod	I.8 Ursprungs- region	Kod	I.9 Bestämmelseland	ISO-kod	I.10
	I.11 Ursprungsort Namn Adress Namn Adress Namn Adress		I.12				
	I.13 Lastningsort Adress		Godkännande nr		I.14 Datum för avresa		
					Klockslag för avresa		
	I.15 Transportmedel Flyg ☐ Fartyg ☐ Järnvägsvagn ☐ Vägtransport ☐ Övriga ☐ Identifikation: Dokumentreferens:		I.16 Gränskontrollstation för införsel till EU				
			I.17 Cites-nr				
I.18 Beskrivning av varan				I.19 Varukod (HS)			
				I.20 Kvantitet			
I.21				I.22 Antal förpackningar			
I.23 Förseglingens nummer/Containernummer				I.24			
I.25 Varorna intygas vara avsedda som/för Avel ☐							
I.26				I.27 För import och införsel till EU ☐			
I.28 Identifiering av varorna Arter (vetenskapligt namn)							
		Ras/Kategori		Antal			

LAND

DOC (dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer	II.b
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg		
		I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande om de dagsgamla kycklingar ⁽¹⁾ som beskrivs i detta intyg:	
	II.1.1	De uppfyller bestämmelserna i direktiv 2009/158/EG.	
	II.1.2	De har kläckts i	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
		Om de flockar från vilka kläckäggen kommer importerades till ursprungslandet, -området, -zonen eller -delområdet skedde detta enligt veterinärvillkor som är minst lika stränga som de relevanta kraven i direktiv 2009/158/EG och eventuella tillhörande beslut.	
	II.1.3	De kommer från	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹²⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
	a) som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från Newcastlesjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008,		
	b) där det genomförs ett program för övervakning av aviär influensa i enlighet med förordning (EG) nr 798/2008.		
II.1.4	De kommer från		
⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]		
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]		
⁽³⁾ antingen	II.1.4.1	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpatogen och lågpatogen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
⁽³⁾ eller	II.1.4.1	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpatogen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008, och härrör från föräldraflockar som har hållits på en anläggning	
	a)	där det inte har förekommit lågpatogen aviär influensa under de sista 30 dagarna före insamlingen av de ägg som de dagsgamla kycklingarna kläckts ur,	
	b)	som är belägen i ett område där den behöriga myndigheten inte har infört officiella veterinärrestriktioner i samband med ett utbrott av lågpatogen aviär influensa och runt vilken det inom en radie av 1 km i vilket fall inte har förekommit någon lågpatogen aviär influensa på någon anläggning under de sista 30 dagarna före insamlingen av de ägg som de dagsgamla kycklingarna kläckts ur,	
	c)	där det inte finns något epidemiologiskt samband till en anläggning där lågpatogen aviär influensa har förekommit under de sista 30 dagarna före insamlingen av de ägg som de dagsgamla kycklingarna kläckts ur.]	
II.1.5	a)	De har inte vaccinerats mot aviär influensa.	
	b)	De härrör från föräldraflockar som	
	⁽³⁾ antingen	[inte har vaccinerats mot aviär influensa.]	
	⁽³⁾ eller	[vaccinerades mot aviär influensa i enlighet med en vaccinationsplan som upprättats enligt förordning (EG) nr 798/2008 med	
			
		(namn och typ av vaccin som användes)	
		vid veckors ålder.]	
II.1.6		De har kläckts på den eller de anläggningar som anges i fält I.11 i del I och som godkänts officiellt i enlighet med krav som minst motsvarar dem i bilaga II till direktiv 2009/158/EG, och	
	a)	för vilken/vilka godkännandet inte har upphävts eller dragits in,	

LAND

DOC (dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer		II.b		
----------------------	--	------------------------------	--	------	--	--

b) som vid tidpunkten för avsändningen inte var föremål för några djurhälsorestriktioner,

c) runt vilken/vilka det inom en radie av 10 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller Newcastle-sjuka under åtminstone de senaste 30 dagarna.

II.1.7 De har kläcks ur ägg som härrör från flockar som

a) i minst sex veckor omedelbart före importen till unionen har hållits på officiellt godkända anläggningar, för vilka godkännandet inte hade upphävts eller dragits in vid tidpunkten för avsändningen av kläckäggen till kläckeriet,

b) vid tidpunkten för avsändningen inte var föremål för några djurhälsorestriktioner,

c) har genomgått ett övervakningsprogram för

(³) antingen [*Salmonella* Pullorum, *S. Gallinarum* och *Mycoplasma gallisepticum* (hönsfåglar).]

(³) eller [*Salmonella arizonae* (serogrupp O:18(K)), *S. Pullorum* och *S. Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* och *M. gallisepticum* (kalkoner).]

(³) eller [*Salmonella* Pullorum och *S. Gallinarum* (pärlhöns, vaktlar, fasaner, raphhöns och ankor).]

i enlighet med kapitel III i bilaga II till direktiv 2009/158/EG och inte har visat sig vara smittade med, eller gett anledning att misstänka infektion med, dessa sjukdomsagens,

(³) antingen [d) inte har vaccinerats mot Newcastle-sjuka,]

(³) eller [d) har vaccinerats mot Newcastle-sjuka

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastle-sjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare

]

(⁵) och/eller [e) vaccinerades med officiellt godkända vacciner

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Vaccinerats mot	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare, typ av officiellt godkänt vaccin

]

II.1.8 De har kläcks ur ägg som

a) före avsändningen till kläckeriet hade märkts enligt den behöriga myndighetens anvisningar,

b) har desinficerats enligt den behöriga myndighetens anvisningar.

(⁵) II.1.9 De vaccinerades med officiellt godkända vacciner den mot (upprepa vid behov).]

II.2 Tilläggsgarantier avseende folkhälsan

(⁶) [II.2.1 Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 10 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användningen av antimikrobiella ämnen och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på den ursprungliga föräldraflocken och föräldraflocken har testats med avseende på förekomst av serotyper av salmonella av betydelse för folkhälsan.

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken (⁷)	
			positivt	negativt

LAND

DOC (dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
De särskilda kraven för användningen av antimikrobiella ämnen och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på de dagsgamla kycklingarna. Utanför kontrollprogrammet för salmonella har (³) <i>antingen</i> [antimikrobiella ämnen inte administrerats till dagsgamla kycklingar (inklusive injektion i ägg).] (³) (⁸) <i>eller</i> [följande antimikrobiella ämnen administrerats till de dagsgamla kycklingarna (inklusive injektion i ägg):]]		
(⁶) [II.2.2]	När det gäller dagsgamla kycklingar som är avsedda för avel har varken <i>Salmonella</i> Enteritidis eller <i>Salmonella</i> Typhimurium påvisats i det kontrollprogram som avses i punkt II.2.1.]	
II.3	Tilläggsgarantier avseende djurhälsan	
I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:		
(⁹) [II.3.1]	Om sändningen är avsedd för en medlemsstat för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 15.2 i direktiv 2009/158/EG gäller att de dagsgamla kycklingar som beskrivs i detta intyg kommer från kläckägg som härrör från flockar som	
(³) <i>antingen</i>	[inte har vaccinerats mot Newcastle'sjuka.]	
(³) <i>eller</i>	[har vaccinerats mot Newcastle'sjuka med ett inaktiverat vaccin.]	
(³) <i>eller</i>	[vaccinerades mot Newcastle'sjuka med ett levande vaccin senast 60 dagar före den dag då äggen samlades in.]]	
(⁵) [II.3.2]	Följande tilläggsgarantier som bestämmelsemedlemsstaten fastställt enligt artiklarna 16 och/eller 17 i direktiv 2009/158/EG uppfylls:	
.....		
(⁹) [II.3.3]	Om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller att de dagsgamla kycklingar för insättning i flockar av avelsfjäderfä eller flockar av bruksfjäderfä kommer från flockar som har testats med negativt resultat enligt beslut 2003/644/EG.]	
(¹³) [II.3.4]	De dagsgamla kycklingar som beskrivs i detta intyg har kläckts ur ägg som härrör från avelsflockar som har undersökts och testats i enlighet med avsnitt I punkt 8 i bilaga III till förordning (EG) nr 798/2008.]	
II.4	Tilläggskrav i fråga om hälsa	
I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:		
(¹⁰) [II.4.1]	Även om användning av vaccin mot Newcastle'sjuka som inte uppfyller de särskilda kraven i bilaga VI.II till förordning (EG) nr 798/2008 inte är förbjuden i	
(²) (³) <i>antingen</i>	[området med koden]	
(³) (⁴) <i>eller</i>	[delområdet/delområdena]	
gäller följande för de avelsfjäderfän som de dagsgamla kycklingarna härrör från:		
a)	De har under åtminstone de senaste 12 månaderna inte vaccinerats med sådana vacciner.	
b)	De kommer från en flock eller flockar som har genomgått ett virusisoleringstest för Newcastle'sjuka som genomfördes på ett officiellt laboratorium tidigast 14 dagar före avsändningen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittades.	
c)	De har under de sista 60 dagarna före avsändningen inte kommit 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.]	
(¹⁰) [II.4.2]	Kläckäggen från vilka de dagsgamla kycklingarna har kläckts har varken på kläckeriet eller under transporten kommit i kontakt med ägg eller fjäderfän som inte uppfyller ovanstående krav.]	
(¹¹) II.5	Intyg för djurtransport	
I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:		
II.5.1	De dagsgamla kycklingar som beskrivs i detta intyg transporteras i fullständigt rena engångslådor som inte har använts tidigare och som	

LAND

DOC (dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
a) enbart innehåller dagsgamla kycklingar som är av samma art, kategori och typ och som kommer från samma anläggning, b) har märkts med följande uppgifter: — det/den avsändande tredjelandets, områdets, zonens eller delområdets namn, — fjäderfäart, — antal kycklingar, — vilken kategori och produktionstyp de är avsedda för, — produktionsanläggningens namn, adress och godkännandenummer, — ursprungsanläggningens godkännandenummer, — bestämmelsemedlemsstat, c) har tillslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet, De containrar och fordon i vilka de ovan nämnda lådorna har transporterats har rengjorts och desinficerats före lastning enligt den behöriga myndighetens anvisningar.		
Anmärkningar		
Del I:		
— Fält I.8: Ange vid behov ursprungszonens eller ursprungsdelområdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. — Fält I.11: Namn, adress och godkännandenummer för kläckeri och anläggning för avelsfjäderfä. — Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges det totala antalet och eventuella registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.23. — Fält I.19: Ange lämplig kod enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 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 förordning (EG) nr 798/2008. ⁽²⁾ Områdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. ⁽³⁾ Stryk det som inte är tillämpligt. ⁽⁴⁾ Ange delområdets eller delområdenas namn. ⁽⁵⁾ Stryk det som inte är tillämpligt. ⁽⁶⁾ Denna garanti gäller endast för dagsgamla kycklingar av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner. ⁽⁷⁾ Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under flockens livstid ska resultatet anges som positivt: — Flockar av avelsfjäderfä: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Infantis. — Flockar av bruksfjäderfä: <i>Salmonella</i> Enteritidis och <i>Salmonella</i> Typhimurium. ⁽⁸⁾ Anges om tillämpligt: Namn och verksamt ämne för de antimikrobiella ämnen som använts. ⁽⁹⁾ Stryk om sändningen inte är avsedd för transport till Finland eller Sverige. ⁽¹⁰⁾ Denna garanti krävs endast för fjäderfän från länder, områden, zoner eller delområden där artikel 13.1 i förordning (EG) nr 798/2008 gäller. ⁽¹¹⁾ Observera att medlemsstaternas behöriga myndigheter i enlighet med förordning (EG) nr 1/2005 kommer att undersöka djuren efter införseln till unionen för att kontrollera om de är i tillräckligt god kondition för fortsatt transport. Om kraven inte uppfylls ska djuren lastas av och ytterligare åtgärder vidtas.		

LAND

DOC (dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
(¹²) Detta betyder för länder eller områden som har angivelsen "N" i kolumn 6 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 (gäller endast dagsgamla kycklingar av andra arter än ratiter [DOC]) att vid ett utbrott av Newcastlejsjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 ska landskoden eller områdeskoden fortsätta att användas, men den gäller inte för områden för vilka det berörda tredjelandet vid utfärdandet av detta intyg hade infört officiella restriktioner i samband med Newcastlejsjuka. (¹³) Denna garanti krävs endast för dagsgamla kycklingar från länder, områden eller zoner som har angivelsen "X" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. Detta intyg gäller i tio dagar.		
Officiell veterinär Namn (med versaler): Titel och befattning: Datum: Underskrift: Stämpel:		
(¹⁴) III. Kompletterande hälsoinformation avseende intyget med referensnummer enligt fält I.2. I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande: a) Hälsovillkoren i del II i detta intyg uppfylls fortfarande. b) De dagsgamla kycklingar (¹) som beskrivs i detta intyg i) kläcktes den (dd/mm/åååå), ii) undersöktes vid tidpunkten för avsändningen och uppvisade inga kliniska sjukdomstecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg, iii) har inte kommit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg eller med vilda fåglar. Officiell veterinär Namn (med versaler): Titel och befattning: Datum: Underskrift: Stämpel: (¹⁴) Uppgifterna i denna del får lämnas på ett separat blad förutsatt att det bifogas del II av hälsointyget.		

Förlaga till veterinärintyg för dagsgamla kycklingar av ratiter (DOR)

LAND:

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land Tfn		I.2 Intygets referensnummer		I.2.a		
			I.3 Central behörig myndighet				
			I.4 Lokal behörig myndighet				
	I.5 Mottagare Namn Adress Land Tfn		I.6				
	I.7 Ursprungs- land	ISO- kod	I.8 Ursprungs- region	Kod	I.9 Bestämmelseland	ISO-kod	I.10
	I.11 Ursprungsort Namn Adress Namn Adress Namn Adress		I.12				
	I.13 Lastningsort Adress		Godkännande nr		I.14 Datum för avresa		
					Klockslag för avresa		
	I.15 Transportmedel Flyg ☐ Järnvägsvagn ☐ Vägtransport ☐ Identifikation: Dokumentreferens:		Fartyg ☐ Övriga ☐		I.16 Gränskontrollstation för införsel till EU		
			I.17 Cites-nr				
I.18 Beskrivning av varan				I.19 Varukod (HS) 01.06.39		I.20 Kvantitet	
I.21				I.22 Antal förpackningar			
I.23 Förseglingens nummer/Containernummer				I.24			
I.25 Varorna intygas vara avsedda som/för Avel ☐							
I.26				I.27 För import och införsel till EU ☐			
I.28 Identifiering av varorna Arter (vetenskapligt namn)							
Ras/Kategori							
Antal							

LAND

DOR (dagsgamla kycklingar av ratiter)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer	II.b
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande om de dagsgamla kycklingar ⁽¹⁾ som beskrivs i detta intyg:		
	II.1.1	De uppfyller bestämmelserna i direktiv 2009/158/EG.	
	II.1.2	De har kläckts i	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
	Om de flockar från vilka kläckäggen kommer importerades till ursprungslandet, -området, -zonen eller -delområdet skedde detta enligt veterinärvillkor som är minst lika stränga som de relevanta kraven i direktiv 2009/158/EG och eventuella tillhörande beslut.		
	II.1.3	De kommer från	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁵⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
	⁽³⁾ antingen	[a] som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från Newcastlejsjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
	⁽³⁾ ⁽⁵⁾ eller	[a] som vid utfärdandedatum för detta intyg inte var fritt/fria från Newcastlejsjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
		[b] där det genomförs ett program för övervakning av aviär influensa i enlighet med förordning (EG) nr 798/2008.	
	II.1.4	De kommer från	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]	
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]		
	⁽³⁾ antingen	[II.1.4.1 som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpatogen och lågpatogen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
	⁽³⁾ eller	[II.1.4.1 som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpatogen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008, och härrör från föräldraflockar som har hållits på en anläggning	
		[a] där det inte har förekommit lågpatogen aviär influensa under de sista 30 dagarna före insamlingen av de ägg som de dagsgamla kycklingarna kläckts ur,	
		[b] som är belägen i ett område där den behöriga myndigheten inte har infört officiella veterinärrestriktioner i samband med ett utbrott av lågpatogen aviär influensa och runt vilken det inom en radie av 1 km i vilket fall inte har förekommit någon lågpatogen aviär influensa på någon anläggning under de sista 30 dagarna före insamlingen av de ägg som de dagsgamla kycklingarna kläckts ur,	
		[c] där det inte finns något epidemiologiskt samband till en anläggning där lågpatogen aviär influensa har förekommit under de sista 30 dagarna före insamlingen av de ägg som de dagsgamla kycklingarna kläckts ur.]	
II.1.5	a)	De har inte vaccinerats mot aviär influensa.	
	b)	De härrör från föräldraflockar som	
	⁽³⁾ antingen	[inte har vaccinerats mot aviär influensa.]	
	⁽³⁾ eller	[vaccinerades mot aviär influensa i enlighet med en vaccinationsplan som upprättats enligt förordning (EG) nr 798/2008 med	
			
		(namn och typ av vaccin som användes)	
		vid veckors ålder.]	

LAND

DOR (dagsgamla kycklingar av ratiter)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer		II.b			
II.1.6	De har kläckts på den eller de anläggningar som anges i fält I.11 i del I och som godkänts officiellt i enlighet med krav som minst motsvarar dem i bilaga II till direktiv 2009/158/EG,						
	a) för vilken/vilka godkännandet inte har upphävts eller dragits in,						
	b) som vid tidpunkten för avsändningen inte var föremål för några djurhälsorestriktioner,						
	c) runt vilken/vilka det inom en radie av 10 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatoget aviär influensa eller Newcastlejsjuka under åtminstone de senaste 30 dagarna.						
II.1.7	De har kläckts ur ägg som härrör från flockar som						
	a) under åtminstone de senaste sex veckorna har hållits på officiellt godkända anläggningar, för vilka godkännandet inte hade upphävts eller dragits in vid tidpunkten för avsändningen av kläckäggen till kläckeriet,						
(³) antingen	[b)	har hållits i anläggningar i ett land, ett område, en zon eller ett delområde som är fri/fritt från Newcastlejsjuka,]					
(³)(⁶) eller	[b)	har hållits i anläggningar i ett land, ett område eller en zon som inte är fri/fritt från Newcastlejsjuka,]					
	c)	vid tidpunkten för avsändningen inte var föremål för några djurhälsorestriktioner,					
(³) antingen	[d)	inte har vaccinerats mot Newcastlejsjuka,]					
(³) eller	[d)	har vaccinerats mot Newcastlejsjuka					
		Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastlejsjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare
]							
(⁷) och/eller	[e)	har vaccinerats med officiellt godkända vacciner					
		Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Vaccinerats mot	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare, typ av officiellt godkänt vaccin
]							
(⁶) II.1.8	De har kläckts ur ägg som						
	a)	före avsändningen till kläckeriet hade märkts enligt den behöriga myndighetens anvisningar,					
	b)	har desinficerats enligt den behöriga myndighetens anvisningar.					
II.1.9	De kläcktes den (dd/mm/åååå).						
(⁷) [II.1.10	De vaccinerades med officiellt godkända vacciner den mot (upprepa vid behov).]						
II.1.11	De undersöktes vid tidpunkten för avsändningen och uppvisade inga kliniska sjukdomstecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg.						
II.1.12	De har inte kommit i kontakt med ratiter eller andra fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg.						

LAND		DOR (dagsgamla kycklingar av ratiter)	
II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer	II.b
II.2	Tilläggsгарantier I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:		
(⁶) [II.2.1	Om sändningen är avsedd för en medlemsstat för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 15.2 i direktiv 2009/158/EG gäller att de dagsgamla kycklingar som beskrivs i detta intyg kommer från		
	a) kläckägg som härrör från flockar som		
	(³) <i>antingen</i> [inte har vaccinerats mot Newcastle'sjuka,]		
	(³) <i>eller</i> [har vaccinerats mot Newcastle'sjuka med ett inaktiverat vaccin,]		
	(³) <i>eller</i> [vaccinerades mot Newcastle'sjuka med ett levande vaccin senast 60 dagar före den dag då äggen samlades in,]		
	b) ett kläckeri där arbetsrutinerna innebär att sådana ägg ruvas på helt andra tider och platser än ägg som inte uppfyller kraven i a.]		
(⁷) [II.2.2	Följande tilläggsгарantier som bestämmelsemedlemsstaten fastställt enligt artiklarna 16 och/eller 17 i direktiv 2009/158/EG uppfylls:		
	]		
(⁶) [II.2.3	Om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller att de dagsgamla kycklingar för insättning i flockar av ratiter för avel eller flockar av ratiter för produktion kommer från flockar som har testats med negativt resultat enligt beslut 2003/644/EG.]		
(¹⁰) [II.2.4	De dagsgamla kycklingarna har kläckts ur ägg som härrör från ratiter för avel som har undersökts och testats i enlighet med avsnitt I punkt 8 i bilaga III till förordning (EG) nr 798/2008.]		
II.3	Tilläggskrav i fråga om hälsa för länder som inte är fria från Newcastle'sjuka		
	(⁵) [I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:		
II.3.1	Följande gäller för de ratiter för avel som de dagsgamla kycklingarna härrör från:		
	a) De sattes i isolering under offentlig övervakning minst 30 dagar innan de lade kläckäggen från vilka de dagsgamla kycklingarna avsedda för import till unionen härrör.		
	b) De har genomgått ett virusisoleringstest för Newcastle'sjuka som genomfördes på ett officiellt laboratorium 7–10 dagar efter det att de isolerades på kloaksvabbprover eller träckprover från varje fågel utan att isolat av aviärt paramyxovirus typ 1 med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittades. Tillfredsställande resultat för alla genomförda tester fanns tillgängliga innan de dagsgamla kycklingarna lämnade kläckeriet för import till unionen.		
	c) De har under de sista 30 dagarna före och under läggningen av de kläckägg från vilka de dagsgamla kycklingarna avsedda för import till unionen härrör inte kommit i kontakt med fjäderfän (inbegripet ratiter) som inte uppfyller garantierna i a, b och d.		
	d) De kommer från flockar som övervakas med avseende på Newcastle'sjuka och där kontroller enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan har gett negativa resultat under minst sex månader omedelbart före importen till unionen.]		
(⁵) [II.3.2	Kläckäggen från vilka de dagsgamla kycklingarna har kläckts och de dagsgamla kycklingarna har varken på kläckeriet eller under transporten kommit i kontakt med ägg eller fjäderfän inbegripet ratiter som inte uppfyller ovanstående krav.]		
(⁸) II.4	Intyg för djurtransport I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom att de dagsgamla kycklingarna transporteras i fullständigt rena engångslådor som inte har använts tidigare och som		
	a) enbart innehåller dagsgamla kycklingar som är av samma art, kategori och typ och som kommer från samma anläggning,		
	b) försetts med en läslig märkning på minst ett av unionsspråken med följande uppgifter:		
	— det/den avsändande landets, områdets, zonens eller delområdets namn,		
	— ratitart,		
	— antal kycklingar,		
	— vilken kategori och produktionstyp de är avsedda för,		

LAND

DOR (dagsgamla kycklingar av ratiter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
— namn, adress och godkännandenummer för anläggningen för avelsfjäderfä, — ursprungsanläggningens 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. De containrar och fordon i vilka de ovan nämnda lådorna har transporterats har rengjorts och desinficerats före lastning enligt den behöriga myndighetens anvisningar.		
Anmärkningar Del I: — Fält I.8: Ange vid behov ursprungszonens eller ursprungsdelområdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. — Fält I.11: Namn, adress och godkännandenummer för kläckeri och anläggning för avelsfjäderfä. — Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges det totala antalet och eventuella registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.23. — Fält I.28 (Kategori): Välj ett av följande alternativ: Ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/övriga. Del II: (¹) Med "dagsgamla kycklingar" avses ratiter som inte är äldre än 72 timmar. (²) Områdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. (³) Stryk det som inte är tillämpligt. (⁴) Ange delområdets eller delområdenas namn. (⁵) Gäller endast för de länder som har angivelsen "II" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. Detta gäller dock inte dagsgamla kycklingar av ratiter från delområden. (⁶) Stryk om sändningen inte är avsedd för transport till Finland eller Sverige. (⁷) Stryk det som inte är tillämpligt. (⁸) Observera att medlemsstaternas behöriga myndigheter i enlighet med förordning (EG) nr 1/2005 kommer att undersöka djuren efter införseln till unionen för att kontrollera om de är i tillräckligt god kondition för fortsatt transport. Om kraven inte uppfylls ska djuren lastas av och ytterligare åtgärder vidtas. (⁹) Detta betyder för länder eller områden som har angivelsen "N" i kolumn 6 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 (gäller endast dagsgamla kycklingar av ratiter [DOR]) att vid ett utbrott av Newcastlejsjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 ska landskoden eller områdeskoden fortsätta att användas, men den gäller inte för områden för vilka det berörda tredjelandet vid utfärdandet av detta intyg hade infört officiella restriktioner i samband med Newcastlejsjuka. (¹⁰) Denna garanti krävs endast för dagsgamla kycklingar från länder, områden eller zoner som har angivelsen "X" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. Detta intyg gäller i tio dagar.		
Officiell veterinär Namn (med versaler): Datum: Stämpel: Titel och befattning: Underskrift:		

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

LAND:

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land Tfn		I.2 Intygets referensnummer		I.2.a			
			I.3 Central behörig myndighet					
			I.4 Lokal behörig myndighet					
	I.5 Mottagare Namn Adress Land Tfn		I.6					
	I.7 Ur- sprungs- land	ISO- kod	I.8 Ursprungs- region	Kod	I.9 Bestämmelseland	ISO-kod	I.10	
	I.11 Ursprungsort Namn Adress Namn Adress Namn Adress		Godkännande nr Godkännande nr Godkännande nr		I.12			
	I.13 Lastningsort Adress		Godkännande nr		I.14 Datum för avresa			Klockslag för avresa
	I.15 Transportmedel Flyg ☐ Järnvägsvagn ☐ Vägransport ☐ Identifikation: Dokumentreferens:		Fartyg ☐ Övriga ☐		I.16 Gränskontrollstation för införsel till EU			
	I.18 Beskrivning av varan				I.19 Varukod (HS) 04.07			
					I.20 Kvantitet			
I.21				I.22 Antal förpackningar				
I.23 Förseglingens nummer/Containernummer				I.24				
I.25 Varorna intygas vara avsedda som/för Avel ☐								
I.26				I.27 För import och införsel till EU ☐				
I.28 Identifiering av varorna								
Arter (vetenskapligt namn)		Ras/Kategori		System för identitetsmärkning		Identifieringsnummer	Antal	

LAND

HEP (kläckägg av fjäderfän av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer	II.b
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande om de kläckägg ⁽¹⁾ som beskrivs i detta intyg:		
	II.1.1	De uppfyller bestämmelserna i direktiv 2009/158/EG.	
	II.1.2	De kommer från flockar som vistats i	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
	i minst tre månader. Om de flockar från vilka kläckäggen kommer importerades till ursprungslandet, -området, -zonen eller -delområdet skedde detta enligt veterinärvillkor som är minst lika stränga som de relevanta kraven i direktiv 2009/158/EG och eventuella tillhörande beslut.		
	II.1.3	De kommer från	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹⁰⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
	a)	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från Newcastlesjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008,	
	b)	där det genomförs ett program för övervakning av aviär influensa i enlighet med förordning (EG) nr 798/2008.	
II.1.4	De kommer från		
⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]		
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]		
⁽³⁾ antingen	II.1.4.1	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpato-gen och lågpato-gen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
⁽³⁾ eller	II.1.4.1	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpato-gen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008, och härrör från föräldraflockar som har hållits på en anläggning	
	a)	där lågpato-gen aviär influensa inte har förekommit under de sista 30 dagarna före insamlingen av äggen,	
	b)	som är belägen i ett område där den behöriga myndigheten inte har infört officiella veterinärrestriktioner i samband med ett utbrott av lågpato-gen aviär influensa och runt vilken det inom en radie av 1 km i vilket fall inte har förekommit någon lågpato-gen aviär influensa på någon anläggning under de sista 30 dagarna före insamlingen av äggen,	
	c)	där det inte finns något epidemiologiskt samband till en anläggning där lågpato-gen aviär influensa har förekommit under de sista 30 dagarna före insamlingen av äggen.]	
II.1.5	De härrör från föräldraflockar som		
⁽³⁾ antingen	[inte har vaccinerats mot aviär influensa.]		
⁽³⁾ eller	[vaccinerades mot aviär influensa i enlighet med en vaccinationsplan som upprättats enligt förordning (EG) nr 798/2008 med		
			
	(namn och typ av vaccin som användes)		
	vid veckors ålder.]		
II.1.6	De kommer från flockar som		
	a)	undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och inte uppvisade några kliniska sjukdomstecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,	
	b)	i minst sex veckor omedelbart före importen till unionen har hållits på den eller de anläggningar som anges i fält I.11 i del I och som godkänts officiellt i enlighet med krav som minst motsvarar dem i bilaga II till direktiv 2009/158/EG, och	

LAND

HEP (kläckägg av fjäderfän av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer		II.b	
----------------------	--	------------------------------	--	------	--

— för vilken/vilka godkännandet inte har upphävts eller dragits in,
 — som inte är föremål för några djurhälsorestriktioner,
 — runt vilken/vilka det inom en radie av 10 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller Newcastle'sjuka under åtminstone de senaste 30 dagarna,

c) under den i b angivna perioden inte har kommit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg eller med vilda fåglar,

d) har genomgått ett övervakningsprogram för

(³) antingen [*Salmonella* Pullorum, *S. Gallinarum* och *Mycoplasma gallisepticum* (hönsfåglar),]
 (³) eller [*Salmonella arizonae* (serogrupp O:18(K)), *S. Pullorum* och *S. Gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* och *M. gallisepticum* (kalkoner),]
 (³) eller [*Salmonella* Pullorum och *S. Gallinarum* (pärlhöns, vaktlar, fasaner, raphhöns och ankor),]
 i enlighet med kapitel III i bilaga II till direktiv 2009/158/EG och inte har visat sig vara smittade med, eller gett anledning att misstänka infektion med, dessa sjukdomsagens,

(³) antingen (e) inte har vaccinerats mot Newcastle'sjuka,
 (³) eller (e) har vaccinerats mot Newcastle'sjuka

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastle'sjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare

]

(⁶) och/eller (f) har vaccinerats med officiellt godkända vacciner

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Vaccinerats mot	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare, typ av officiellt godkänt vaccin

]

(⁶) II.1.7 De har märkts med färgat bläck) så som anges i fält I.28 av intyget.

II.1.8 De har desinficerats i enlighet med mina anvisningar med (namn på produkt och verksamt ämne) i (tid i minuter).

II.1.9 De samlades in fr.o.m. den (dd/mm/åååå) t.o.m. den (dd/mm/åååå).

II.1.10 De undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inga kliniska sjukdomstecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg.

II.2 **Tilläggsgarantier avseende folkhälsan**

(⁶) [II.2.1 Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 10 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användningen av antimikrobiella ämnen och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på den ursprungliga föräldraflocken och föräldraflocken har testats med avseende på förekomst av serotyper av salmonella av betydelse för folkhälsan.

Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken (⁶)	
			positivt	negativt

LAND

HEP (kläckägg av fjäderfä av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
(⁵) [II.2.2]	Varken <i>Salmonella</i> Enteritidis eller <i>Salmonella</i> Typhimurium har påvisats i det kontrollprogram som avses i punkt II.2.1.]	
II.3	Tilläggsгарantier avseende djurhälsan	
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:	
(⁷) [II.3.1]	Om sändningen är avsedd för en medlemsstat för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 15.2 i direktiv 2009/158/EG gäller att de kläckägg som beskrivs i detta intyg härrör från fjäderfä som	
(³) antingen	[inte har vaccinerats mot Newcastlesjuka.]	
(³) eller	[har vaccinerats mot Newcastlesjuka med ett inaktiverat vaccin.]	
(³) eller	[vaccinerades mot Newcastlesjuka med ett levande vaccin senast 60 dagar före det första datum som anges i punkt II.1.9.]]	
(⁸) [II.3.2]	Följande tilläggsгарantier som bestämmelsemedlemsstaten fastställt enligt artiklarna 16 och/eller 17 i direktiv 2009/158/EG uppfylls:	
	 ;]	
(⁷) [II.3.3]	Om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller att kläckäggen kommer från flockar som har testats med negativt resultat enligt beslut 2003/644/EG.]	
(¹¹) [II.3.4]	De kläckägg som beskrivs i detta intyg härrör från flockar av avelsfjäderfä som har undersökts och testats i enlighet med avsnitt I punkt 8 i bilaga III till förordning (EG) nr 798/2008.]	
II.4	Tilläggskrav i fråga om hälsa	
	(⁸) [I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:	
	Även om användning av vaccin mot Newcastlesjuka som inte uppfyller de särskilda kraven i bilaga VI.II till förordning (EG) nr 798/2008 inte är förbjuden i	
(²) (³) antingen	[området med koden]	
(³) (⁴) eller	[delområdet/delområdena]	
	gäller följande för de fjäderfä som kläckäggen härrör från:	
a)	De har under åtminstone de senaste 12 månaderna inte vaccinerats med sådana vacciner.	
b)	De kommer från en flock eller flockar som har genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlesjuka som genomfördes på ett officiellt laboratorium tidigast 14 dagar före avsändningen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje berörd flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittades.	
c)	De har under de sista 60 dagarna före avsändningen inte kommit i kontakt med fjäderfä 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.5	Intyg för djurtransport	
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:	
II.5.1	Kläckäggen transporteras i fullständigt rena engångslådor som inte har använts tidigare och som	
a)	enbart innehåller kläckägg som är av samma art, kategori och typ och som kommer från samma anläggning,	
b)	har märkts med följande uppgifter:	
	— orden "för kläckning",	
	— det/den avsändande landets, områdets, zonens eller delområdets namn,	
	— fjäderfäart,	
	— antal ägg,	
	— vilken kategori och produktionstyp de är avsedda för,	
	— produktionsanläggningens namn, adress och godkännandennummer,	

LAND

HEP (kläckägg av fjäderfä av andra arter än ratiter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
— ursprungsanläggningens godkännandenummer, — bestämmelsemedlemsstat, c) har tillslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet. II.5.2 De containrar och fordon i vilka de ovan nämnda lådorna har transporterats har rengjorts och desinficerats före lastning enligt den behöriga myndighetens anvisningar.		
Anmärkningar		
Del I:		
— Fält I.8: Ange vid behov ursprungszonens eller ursprungsdelområdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. — Fält I.11: Namn, adress och godkännandenummer för anläggningen för avelsfjäderfä. — Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges det totala antalet och eventuella registreringsnummer. Eventuella förseglningsnummer anges i fält I.23. — Fält I.28 (Kategori): Välj ett av följande alternativ: Ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/värphöns/konsumtionsägg av kalkoner/övriga. (System för identitetsmärkning och identifieringsnummer): Ange äggmärkning.		
Del II:		
⁽¹⁾ För kläckägg av fjäderfä enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 med undantag av ratiter. ⁽²⁾ Områdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. ⁽³⁾ Stryk det som inte är tillämpligt. ⁽⁴⁾ Ange delområdets eller delområdenas namn. ⁽⁵⁾ Denna garanti gäller endast för fjäderfä av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner. ⁽⁶⁾ Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under föräldraflockens livstid ska resultatet anges som positivt: <i>Salmonella</i> Infantis, <i>Salmonella</i> Virchow och <i>Salmonella</i> Hadar. ⁽⁷⁾ Stryk om sändningen inte är avsedd för transport till Finland eller Sverige. ⁽⁸⁾ Stryk det som inte är tillämpligt. ⁽⁹⁾ Vid avsändningen ska varje ägg vara märkt i enlighet med förordning (EG) nr 617/2008, bland annat med godkännandenummer för anläggningen för avelsfjäderfä i outplånligt svart bläck. Märkningen ska vara läsbar och avfattad på minst ett av unionsspråken. ⁽¹⁰⁾ Detta betyder för länder eller områden som har angivelsen "N" i kolumn 6 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 (gäller endast kläckägg av fjäderfä av andra arter än ratiter [HEP]) att vid ett utbrott av Newcastlejuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 ska landskoden eller områdeskoden fortsätta att användas, men den gäller inte för områden för vilka det berörda tredjelandet vid utfärdandet av detta intyg hade infört officiella restriktioner i samband med Newcastlejuka. ⁽¹¹⁾ Denna garanti krävs endast för kläckägg från länder, områden eller zoner som har angivelsen "X" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.		
Detta intyg gäller i tio dagar.		
Officiell veterinär Namn (med versaler): Datum: Stämpel: Titel och befattning: Underskrift:		

Förlaga till veterinärintyg för kläckägg av ratiter (HER)

LAND:

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land Tfn		I.2 Intygets referensnummer		I.2.a			
			I.3 Central behörig myndighet					
			I.4 Lokal behörig myndighet					
	I.5 Mottagare Namn Adress Land Tfn		I.6					
	I.7 Ur- sprungs- land	ISO- kod	I.8. Ursprungs- region	Kod	I.9 Bestämmelseland	ISO-kod	I.10	
	I.11 Ursprungsort Namn Adress Namn Adress Namn Adress		Godkännande nr Godkännande nr Godkännande nr		I.12			
	I.13 Lastningsort Adress		Godkännande nr		I.14 Datum för avresa			Klockslag för avresa
	I.15 Transportmedel Flyg ☐ Järnvägsvagn ☐ Vägransport ☐ Identifikation: Dokumentreferens:		Fartyg ☐ Övriga ☐		I.16 Gränskontrollstation för införsel till EU			
	I.18 Beskrivning av varan		I.19 Varukod (HS)		04.07			
					I.20 Kvantitet			
I.21				I.22 Antal förpackningar				
I.23 Förseglingens nummer/Containernummer				I.24				
I.25 Varorna intygas vara avsedda som/för Avel ☐								
I.26		I.27 För import och införsel till EU		☐				
I.28 Identifiering av varorna								
Arter (vetenskapligt namn)		Ras/Kategori		System för identitetsmärkning		Antal		

LAND

HER (kläckägg av ratiter)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer	II.b
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande om de kläckägg ⁽¹⁾ som beskrivs i detta intyg:		
	II.1.1	De uppfyller bestämmelserna i direktiv 2009/158/EG.	
	II.1.2	De kommer från flockar som vistats i	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
	i minst tre månader. Om flockarna importerades till ursprungslandet, -området, -zonen eller -delområdet skedde detta enligt veterinärvillkor som är minst lika stränga som de relevanta kraven i direktiv 2009/158/EG och eventuella tillhörande beslut.		
	II.1.3	De kommer från	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁵⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
	⁽³⁾ antingen	[a] som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från Newcastlesjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
	⁽³⁾ ⁽⁵⁾ eller	[a] som vid utfärdandedatum för detta intyg inte var fritt/fria från Newcastlesjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
		[b] där det genomförs ett program för övervakning av aviär influensa i enlighet med förordning (EG) nr 798/2008.	
	II.1.4	De kommer från	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]	
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]		
⁽³⁾ antingen	II.1.4.1	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpato-gen och lågpato-gen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
⁽³⁾ eller	II.1.4.1	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpato-gen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008, och härrör från föräldraflockar som har hållits på en anläggning	
	a)	där lågpato-gen aviär influensa inte har förekommit under de sista 30 dagarna före insamlingen av äggen,	
	b)	som är belägen i ett område där den behöriga myndigheten inte har infört officiella veterinärrestriktioner i samband med ett utbrott av lågpato-gen aviär influensa och runt vilken det inom en radie av 1 km i vilket fall inte har förekommit någon lågpato-gen aviär influensa på någon anläggning under de sista 30 dagarna före insamlingen av äggen,	
	c)	där det inte finns något epidemiologiskt samband till en anläggning där lågpato-gen aviär influensa har förekommit under de sista 30 dagarna före insamlingen av äggen.]	
II.1.5	De härrör från föräldraflockar som		
⁽³⁾ antingen	[inte har vaccinerats mot aviär influensa.]		
⁽³⁾ eller	[vaccinerades mot aviär influensa i enlighet med en vaccinationsplan som upprättats enligt förordning (EG) nr 798/2008 med		
			
	(namn och typ av vaccin som användes)		
	vid veckors ålder.]		
II.1.6	De kommer från flockar som		
a)	undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och inte uppvisade några kliniska sjukdomstecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,		

LAND

HER (kläckägg av ratiter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b												
b) i minst sex veckor omedelbart före importen till unionen har hållits på den eller de anläggningar som anges i fält I.11 i del I och som godkänts officiellt i enlighet med krav som minst motsvarar dem i bilaga II till direktiv 2009/158/EG, och — för vilken/vilka godkännandet inte har upphävts eller dragits in, — som inte är föremål för några djurhälsorestriktioner, — runt vilken/vilka det inom en radie av 10 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpåtaglig aviär influensa eller Newcastle sjukdom under åtminstone de senaste 30 dagarna, c) under den i b angivna perioden inte har kommit i kontakt med fjäderfä eller andra ratiter som inte uppfyller kraven i detta intyg, (³) antingen [d) inte har vaccinerats mot Newcastle sjukdom,] (³) eller [d) har vaccinerats mot Newcastle sjukdom]														
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifiering av flocken</th> <th>Fåglarnas ålder</th> <th>Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]</th> <th>Namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastle sjukdom som användes i vaccinet eller vaccinerna</th> <th>Partinummer</th> <th>Vaccinets namn och tillverkare</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastle sjukdom som användes i vaccinet eller vaccinerna	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare								
Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastle sjukdom som användes i vaccinet eller vaccinerna	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare									
(⁶) [e] har vaccinerats med officiellt godkända vacciner														
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifiering av flocken</th> <th>Fåglarnas ålder</th> <th>Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]</th> <th>Vaccinerats mot</th> <th>Partinummer</th> <th>Vaccinets namn och tillverkare, typ av officiellt godkänt vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Vaccinerats mot	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare, typ av officiellt godkänt vaccin								
Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Vaccinerats mot	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare, typ av officiellt godkänt vaccin									
(⁶) II.1.7 De har märkts med (färgat bläck) så som anges i fält I.28 av intyget.														
II.1.8 De har desinficerats i enlighet med mina anvisningar med (namn på produkt och verksamt ämne) i (tid i minuter).														
II.1.9 De samlades in fr.o.m. den (dd/mm/åååå) t.o.m. den (dd/mm/åååå).														
II.1.10 De undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och uppvisade inga kliniska sjukdomstecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg.														
II.2 Tilläggsgarantier														
I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:														
(⁷) [II.2.1 Om sändningen är avsedd för en medlemsstat för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 15.2 i direktiv 2009/158/EG gäller att de kläckägg som beskrivs i detta intyg härrör från ratiter som														
(³) antingen [inte har vaccinerats mot Newcastle sjukdom.]														
(³) eller [har vaccinerats mot Newcastle sjukdom med ett inaktiverat vaccin.]														
(³) eller [vaccinerades mot Newcastle sjukdom med ett levande vaccin senast 60 dagar före det första datum som anges i punkt II.1.9.]														
(⁸) [II.2.2 Följande tilläggsgarantier som bestämmelsemedlemsstaten fastställt enligt artiklarna 16 och/eller 17 i direktiv 2009/158/EG uppfylls:														

LAND

HER (kläckägg av ratiter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
(7) [II.2.3]	Om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller att kläckäggen kommer från flockar som har testats med negativt resultat enligt beslut 2003/644/EG.]	
(10) [II.2.4]	De kläckägg som beskrivs i detta intyg härrör från ratiter för avel som har undersökts och testats i enlighet med avsnitt I punkt 8 i bilaga III till förordning (EG) nr 798/2008.]	
(5) II.3	Tilläggskrav i fråga om hälsa 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) sattes i isolering under officiell övervakning minst 30 dagar innan de lade kläckäggen avsedda för import till unionen,	
	b) har genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlesjuka som genomfördes på ett officiellt laboratorium 7–10 dagar efter det att de isolerades på kloaksvabbprover eller träckprover från varje fågel utan att isolat av aviärt paramyxovirus typ 1 med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittades. Tillfredsställande resultat fanns tillgängliga från alla fåglar innan äggen lämnade isoleringen för import till unionen,	
	c) under de sista 30 dagarna före och under läggningen av kläckäggen för import till unionen inte har kommit i kontakt med fjäderfä (inbegripet ratiter) som inte uppfyller villkoren i a, b och d,	
	d) kommer från flockar som övervakas med avseende på Newcastlesjuka och där kontroller enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan har gett negativa resultat under minst sex månader omedelbart före importen till unionen.]	
II.4	Intyg för djurtransport	
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom att kläckäggen transporteras i fullständigt rena engångslådor som inte använts tidigare och som	
	a) enbart innehåller kläckägg som är av samma art, kategori och typ och som kommer från samma anläggning,	
	b) försetts med en läslig märkning på minst ett av unionsspråken med följande uppgifter:	
	— orden "för kläckning",	
	— det/den avsändande landets, områdets, zonens eller delområdets namn,	
	— ratitart,	
	— antal ägg,	
	— vilken kategori och produktionstyp de är avsedda för,	
	— namn, adress och godkännandenummer för anläggningen för avelsfjäderfä,	
	— ursprungsanläggningens namn och adress,	
	— avsändningsdatum,	
	— bestämmelsemedlemsstat,	
	c) har tillslutits enligt den behöriga myndighetens anvisningar på ett sätt som gör det omöjligt att byta ut innehållet.	
	De containrar och fordon i vilka de ovan nämnda lådorna har transporterats har rengjorts och desinficerats före lastning enligt den behöriga myndighetens anvisningar.	
Anmärkningar		
Del I:		
—	Fält I.8: Ange vid behov ursprungszonens eller ursprungsdelområdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.	
—	Fält I.11: Namn, adress och godkännandenummer för anläggningen för avelsfjäderfä.	
—	Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges det totala antalet och eventuella registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.23.	

LAND

HER (kläckägg av ratiter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b						
— Fält I.28 (Kategori): Välj ett av följande alternativ: Ren linje/mor- och farföräldrar/föräldrar/övriga. (System för identitetsmärkning och identifieringsnummer): Ange äggmärkning. Del II: (¹) För kläckägg av ratiter av ordningen <i>Struthioniformes</i> (<i>Casuariidae</i>, <i>Rheidae</i>, <i>Struthionidae</i>). (²) Områdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. (³) Stryk det som inte är tillämpligt. (⁴) Ange delområdets eller delområdenas namn. (⁵) Gäller endast för de länder som har angivelsen "III" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. Detta gäller dock inte kläckägg av ratiter från delområden. (⁶) Vid avsändningen ska varje ägg vara märkt i enlighet med förordning (EG) nr 617/2008, bland annat med godkännandenummer för anläggningen för avelsfjäderfä i outplånligt svart bläck. Märkningen ska vara läslig och avfattad på minst ett av unionsspråken. (⁷) Stryk om sändningen inte är avsedd för transport till Finland eller Sverige. (⁸) Anges om tillämpligt. (⁹) Detta betyder för länder eller områden som har angivelsen "N" i kolumn 6 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 (gäller endast kläckägg av ratiter [HER]) att vid ett utbrott av Newcastlejuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 ska landskoden eller områdeskoden fortsätta att användas, men den gäller inte för områden för vilka det berörda tredjelandet vid utfärdandet av detta intyg hade infört officiella restriktioner i samband med Newcastlejuka. (¹⁰) Denna garanti krävs endast för kläckägg från länder, områden eller zoner som har angivelsen "X" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. Detta intyg gäller i tio dagar.								
Officiell veterinär <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler):</td> <td>Titel och befattning:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Underskrift:</td> </tr> <tr> <td>Stämpel:"</td> <td></td> </tr> </table>			Namn (med versaler):	Titel och befattning:	Datum:	Underskrift:	Stämpel:"	
Namn (med versaler):	Titel och befattning:							
Datum:	Underskrift:							
Stämpel:"								

iii) Förlagan till veterinärintyg SRP ska ersättas med följande:

"Förlaga till veterinärintyg för slaktfjäderfän och fjäderfän för vidmakthållande av viltstammen genom utsättning av andra arter än ratiter (SRP)"

LAND:

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land Tfn		I.2 Intygets referensnummer	I.2.a
			I.3 Central behörig myndighet	
			I.4 Lokal behörig myndighet	
	I.5. Mottagare Namn Adress Land Tfn		I.6	
	I.7 Ur- sprungs- land	ISO- kod	I.8 Ursprungs- region	Kod
			I.9 Bestämmelseland	ISO-kod
			I.10	
	I.11 Ursprungsort Namn Adress Namn Adress Namn Adress	Godkännande nr Godkännande nr Godkännande nr	I.12	
	I.13 Lastningsort Adress	Godkännande nr	I.14 Datum för avresa Klockslag för avresa	
	I.15 Transportmedel Flyg ☐ Fartyg ☐ Järnvägsvagn ☐ Vägransport ☐ Övriga ☐ Identifikation: Dokumentreferens:		I.16 Gränskontrollstation för införsel till EU	
		I.17 Cites-nr		
I.18 Beskrivning av varan			I.19 Varukod (HS)	
			I.20 Kvantitet	
I.21			I.22 Antal förpackningar	
I.23 Förseglingens nummer/Containernummer			I.24	
I.25 Varorna intygas vara avsedda som/för Slakt ☐ Vilt för utsättning ☐				
I.26		I.27 För import och införsel till EU ☐		
I.28 Identifiering av varorna Arter (vetenskapligt namn) Antal				

LAND

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

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer	II.b
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande om de fjäderfän ⁽¹⁾ som beskrivs i detta intyg:		
	II.1.1	De uppfyller bestämmelserna i direktiv 2009/158/EG.	
	II.1.2	De har vistats i	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
	i minst sex veckor före importen till unionen eller sedan kläckningen om de är yngre än sex veckor. Om de importerades till ursprungslandet, -området, -zonen eller -delområdet skedde detta enligt veterinärvillkor som är minst lika stränga som de relevanta kraven i direktiv 2009/158/EG och eventuella tillhörande beslut.		
	II.1.3	De kommer från	
	⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽¹²⁾ antingen	[området med koden]	
	⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]	
		a)	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från Newcastlejsjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008,
		b)	där det genomförs ett program för övervakning av aviär influensa i enlighet med förordning (EG) nr 798/2008.
II.1.4	De kommer från		
⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen	[området med koden]		
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]		
⁽³⁾ antingen	II.1.4.1	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpatoget och lågpatoget aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
⁽³⁾ eller	II.1.4.1	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpatoget aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008, och fjäderfäna kommer från en anläggning	
		a)	där det inte har förekommit lågpatoget aviär influensa under de sista 30 dagarna före importen till unionen,
		b)	som är belägen i ett område där den behöriga myndigheten inte har infört officiella veterinärrestriktioner i samband med ett utbrott av lågpatoget aviär influensa och runt vilken det inom en radie av 1 km i vilket fall inte har förekommit någon lågpatoget aviär influensa på någon anläggning under de sista 30 dagarna före importen till unionen,
		c)	där det inte finns något epidemiologiskt samband till en anläggning där lågpatoget aviär influensa har förekommit under de sista 30 dagarna före importen till unionen.]
II.1.5	De kommer från en flock som inte har vaccinerats mot aviär influensa.		
II.1.6	De har sedan kläckningen eller under åtminstone de senaste 30 dagarna hållits på ursprungsanläggningen/ursprungsanläggningarna		
		a)	som inte är föremål för några djurhälsoresstriktioner,
		b)	runt vilken/vilka det inom en radie av 10 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatoget aviär influensa eller Newcastlejsjuka under åtminstone de senaste 30 dagarna.
II.1.7	De kommer från flockar som		
		a)	undersöktes vid utfärdandedatum för detta intyg och inte uppvisade några kliniska sjukdomstecken och ingen misstanke om sjukdom förelåg,
⁽³⁾ antingen	[b)	inte har vaccinerats mot Newcastlejsjuka,]	

LAND

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

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer		II.b													
(³) <i>eller</i> (b) har vaccinerats mot Newcastlesjuka <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifiering av flocken</th> <th>Fåglarnas ålder</th> <th>Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]</th> <th>Namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastlesjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna</th> <th>Partinummer</th> <th>Vaccinets namn och tillverkare</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>						Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastlesjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare						
Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Namn och typ (levande eller inaktiverad) av den virusstam av Newcastlesjuka som användes i vaccinet eller vaccinerna	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare												
]																	
(⁵) (c) har vaccinerats med officiellt godkända vacciner <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifiering av flocken</th> <th>Fåglarnas ålder</th> <th>Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]</th> <th>Vaccinerats mot</th> <th>Partinummer</th> <th>Vaccinets namn och tillverkare, typ av officiellt godkänt vaccin</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>						Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Vaccinerats mot	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare, typ av officiellt godkänt vaccin						
Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Vaccinationsdatum [dd/mm/åååå]	Vaccinerats mot	Partinummer	Vaccinets namn och tillverkare, typ av officiellt godkänt vaccin												
]																	
II.1.8		De har under den i punkt II.1.6 angivna perioden inte kommit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller kraven i detta intyg eller med vilda fåglar.															
II.2		Tilläggsгарantier avseende folkhälsan															
(⁶)		[Det kontrollprogram för salmonella som avses i artikel 10 i förordning (EG) nr 2160/2003 och de särskilda kraven för användningen av antimikrobiella ämnen och vacciner i förordning (EG) nr 1177/2006 har tillämpats på ursprungsflocken och flocken har testats med avseende på förekomst av serotyper av salmonella av betydelse för folkhälsan.															
<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identifiering av flocken</th> <th rowspan="2">Fåglarnas ålder</th> <th rowspan="2">Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]</th> <th colspan="2">Resultat av all testning i flocken (⁷)</th> </tr> <tr> <th>positivt</th> <th>negativt</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>						Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken (⁷)		positivt	negativt					
Identifiering av flocken	Fåglarnas ålder	Datum för senaste provtagning på flocken med känt resultat [dd/mm/åååå]	Resultat av all testning i flocken (⁷)														
			positivt	negativt													
Utanför kontrollprogrammet för salmonella har under de sista tre veckorna före importen (³) <i>antingen</i> [antimikrobiella ämnen inte administrerats till slaktfjäderfäna.] (³) (⁸) <i>eller</i> [följande antimikrobiella ämnen administrerats till slaktfjäderfäna:]																	
II.3		Tilläggsгарantier avseende djurhälsan															
I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande:																	
(⁹) [II.3.1		Om sändningen är avsedd för en medlemsstat för vilken status har fastställts i enlighet med artikel 15.2 i direktiv 2009/158/EG gäller att de fjäderfän som beskrivs i detta intyg kommer från flockar som															
(³) <i>antingen</i>		[inte har vaccinerats mot Newcastlesjuka och med negativt resultat genomgått serologisk undersökning för förekomst av antikroppar mot Newcastlesjuka under de sista 14 dagarna före avsändningen.]															
(³) <i>eller</i>		[under de sista 30 dagarna före avsändningen vaccinerades mot Newcastlesjuka, men inte med ett levande vaccin, och med negativt resultat genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlesjuka under de sista 14 dagarna före avsändningen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover eller träckprover från minst 60 fåglar.]]															
(⁵) [II.3.2		Följande tilläggsгарantier som bestämmelsemedlemsstaten fastställt enligt artiklarna 16 och/eller 17 i direktiv 2009/158/EG uppfylls:]															
(⁹) [II.3.3		Om bestämmelsemedlemsstaten är Finland eller Sverige gäller att fjäderfäna															
(³) <i>antingen</i>		[med negativt resultat har genomgått ett mikrobiologiskt test genom provtagning på ursprungsanläggningen enligt bestämmelserna i 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.]]															

LAND

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

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
II.4 Tilläggskrav i fråga om hälsa I egenskap av officiell veterinär intygar jag dessutom följande: (¹⁰) [Även om användning av vaccin mot Newcastlesjuka som inte uppfyller de särskilda kraven i bilaga VI.II till förordning (EG) nr 798/2008 inte är förbjuden i (²) (³) <i>antingen</i> [området med koden] (³) (⁴) <i>eller</i> [delområdet/delområdena] gäller följande för de fjäderfän som beskrivs i detta intyg: a) De har under åtminstone de senaste 12 månaderna inte vaccinerats med sådana vacciner. b) De kommer från en flock som har genomgått ett virusisoleringstest för Newcastlesjuka som genomfördes på ett officiellt laboratorium tidigast 14 dagar före avsändningen på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje berörd flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittades. c) De har under de sista 60 dagarna före avsändningen inte kommit 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.] (¹¹) II.5 Intyg för djurtransport I egenskap av officiell veterinär intygar jag vidare att fjäderfäna transporteras i lådor eller burar som a) enbart innehåller fjäderfän som är av samma art, kategori och typ och som kommer från samma anläggning, 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 används är konstruerade så att de i) förhindrar spill av gödsel och minimerar förlust av fjädrar under transport, ii) tillåter visuell besiktning av fjäderfäna, iii) möjliggör rengöring och desinfektion, d) i likhet med de transportmedel som används har rengjorts och desinficerats före lastning enligt den behöriga myndighetens anvisningar. Anmärkningar Del I: — Fält I.8: Ange vid behov ursprungszonens eller ursprungsdelområdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. — Fält I.15: Ange järnvägsvagnarnas registreringsnummer, lastbilarnas registreringsnummer, fartygsnamnen, och avgångsnummer för flygen om det är känt. Vid transport i containrar eller lådor anges det totala antalet och eventuella registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.23. — Fält I.19: Ange lämplig kod enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 01.05 eller 01.06.39. Del II: (¹) Fjäderfän enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 med undantag av ratiter. (²) Områdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. (³) Stryk det som inte är tillämpligt.		

LAND

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

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b						
(⁴) Ange delområdets eller delområdenas namn. (⁵) Anges om tillämpligt. (⁶) Denna garanti gäller endast för fjäderfän av arten <i>Gallus gallus</i> och kalkoner. (⁷) Om något av resultaten var positivt för följande serotyper under ursprungsflockens livstid ska resultatet anges som positivt: <i>Salmonella</i> Enteritidis, <i>Salmonella</i> Typhimurium. (⁸) Anges om tillämpligt: Namn och verksamt ämne för de antimikrobiella ämnen som använts. (⁹) Stryk om sändningen inte är avsedd för transport till Finland eller Sverige. (¹⁰) Denna garanti krävs endast för fjäderfän från länder, områden, zoner eller delområden där artikel 13.1 i förordning (EG) nr 798/2008 gäller. (¹¹) Observera att medlemsstaternas behöriga myndigheter i enlighet med förordning (EG) nr 1/2005 kommer att undersöka djuren efter införseln till unionen för att kontrollera om de är i tillräckligt god kondition för fortsatt transport. Om kraven inte uppfylls ska djuren lastas av och ytterligare åtgärder vidtas. (¹²) Detta betyder för länder eller områden som har angivelsen "N" i kolumn 6 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 (gäller endast slaktfjäderfän och fjäderfän för vidmakthållande av viltstammen genom utsättning av andra arter än ratiter [SRP]) att vid ett utbrott av Newcastlejsjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 ska landskoden eller områdeskoden fortsätta att användas, men den gäller inte för områden för vilka det berörda tredjelandet vid utfärdandet av detta intyg hade infört officiella restriktioner i samband med Newcastlejsjuka. Detta intyg gäller i tio dagar.								
Officiell veterinär <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler):</td> <td>Titel och befattning:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Underskrift:</td> </tr> <tr> <td>Stämpel:"</td> <td></td> </tr> </table>			Namn (med versaler):	Titel och befattning:	Datum:	Underskrift:	Stämpel:"	
Namn (med versaler):	Titel och befattning:							
Datum:	Underskrift:							
Stämpel:"								

iv) Förlagorna till veterinärintyg POU och RAT ska ersättas med följande:

"Förlaga till veterinärintyg för kött av fjäderfä (POU)

LAND:

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land Tfn		I.2 Intygets referensnummer		I.2.a		
			I.3 Central behörig myndighet				
			I.4 Lokal behörig myndighet				
	I.5 Mottagare Namn Adress Land Tfn		I.6				
	I.7 Ursprungs- land	ISO-kod	I.8 Ursprungs- region	Kod	I.9 Bestämmelseland	ISO-kod	I.10.
	I.11 Ursprungsort Namn Adress		Godkännande nr		I.12		
	I.13 Lastningsort Adress		I.14 Datum för avresa				
	I.15 Transportmedel Flyg ☐ Järnvägsvagn ☐ Vägtransport ☐ Identifikation: Dokumentreferens:		Fartyg ☐ Övriga ☐		I.16 Gränskontrollstation för införsel till EU		I.17
	I.18 Beskrivning av varan				I.19 Varukod (HS)		I.20 Kvantitet
	I.21 Temperatur Rumstemperatur ☐ Kyl ☐ Fryst ☐				I.22 Antal förpackningar		I.24
I.23 Förseglingens nummer/Containernummer				I.25 Varorna intygas vara avsedda som/för Livsmedel ☐			
I.26		I.27 För import och införsel till EU ☐					
I.28 Identifiering av varorna Godkännandennummer för anläggningar Arter (vetenskapligt namn) Slakteri Stycknings-anläggning Kyl-/fryshus Antal förpackningar Nettovikt							

LAND		POU (kött av fjäderfä)	
II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer	II.b
Del II: Intyg	II.1	Hälsointyg	
		I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med 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 beskrivs i detta intyg har erhållits enligt kraven i dessa förordningar, särskilt när det gäller följande:	
	a)	Det kommer från en anläggning (anläggningar) som tillämpar ett HACCP-baserat program i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004.	
	b)	Det har producerats enligt villkoren i avsnitten II och V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.	
	c)	Det har befunnits tjänligt som livsmedel vid besiktning före och efter slakt som utförts i enlighet med avsnitt IV kapitel V i bilaga I till förordning (EG) nr 854/2004.	
	d)	Det har identifieringsmärkts i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.	
	e)	Det uppfyller de relevanta kriterierna i förordning (EG) nr 2073/2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel.	
	f)	De garantier för levande djur och produkter framställda därav som föreskrivs i de planer för påvisande av rests substanser som lämnats in enligt direktiv 96/23/EG, särskilt artikel 29, uppfylls.	
	⁽²⁾ [g)	Det uppfyller kraven i 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.]	
	II.2	Djurhälsointyg	
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande om det kött av fjäderfä som beskrivs i detta intyg:		
II.2.1	Det kommer från		
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ ⁽⁶⁾ antingen	[området med koden]		
⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ eller	[delområdet/delområdena]		
	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från		
	högpåtag av aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008, och		
	Newcastlesjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.		
II.2.2	Det har erhållits från fjäderfän som		
⁽⁴⁾ antingen	[inte har vaccinerats mot aviär influensa.]		
⁽⁴⁾ eller	[vaccinerades mot aviär influensa i enlighet med en vaccinationsplan som upprättats enligt förordning (EG) nr 798/2008 med		
			
	(namn och typ av vaccin som användes)		
	vid veckors ålder.]		
II.2.3	Det har erhållits från fjäderfän som har hållits i		
⁽³⁾ ⁽⁴⁾ ⁽⁶⁾ antingen	[området/områdena med koden]		
⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ ⁽⁶⁾ eller	[delområdet/delområdena]		
	sedan kläckningen eller som har importerats som dagsgamla kycklingar eller slaktfjäderfän från ett tredjeländ/tredjeländer som förtecknas för denna vara i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 under villkor som minst motsvarar villkoren i den förordningen.		
II.2.4	Det har erhållits från fjäderfän som kommer från anläggningar		
a)	som inte är föremål för några djurhälsorestriktioner,		
b)	runt vilken/vilka det inom en radie av 10 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpåtag av aviär influensa eller Newcastlesjuka under åtminstone de senaste 30 dagarna.		

LAND

POU (kött av fjäderfä)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b		
II.2.5	Det har erhållits från fjäderfän som			
(7) a)	slaktades den (dd/mm/åååå) eller mellan den (dd/mm/åååå) och den (dd/mm/åååå),			
b)	inte har slaktats som led i ett djurhälsoprogram för bekämpning eller utrotning av fjäderfäsjukdomar,			
c)	under transporten till slakteriet inte kom i kontakt med fjäderfän som var smittade med högpatogen aviär influensa eller Newcastlejsjuka.			
II.2.6	a)			
	Det kommer från godkända slakterier som vid tidpunkten för slakt inte var föremål för restriktioner på grund av ett misstänkt eller bekräftat utbrott av högpatogen aviär influensa eller Newcastlejsjuka, och runt vilka det inom en radie av 10 km inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa eller Newcastlejsjuka under åtminstone de senaste 30 dagarna.			
	b)			
	Det har inte vid någon tidpunkt under slakt, styckning, lagring eller transport kommit i kontakt med fjäderfän eller kött med lägre hälsostatus.			
(8) II.2.7	Det kommer från slaktfjäderfän som			
a)	inte har vaccinerats med vaccin som tillverkats av inokulat av en typstam av Newcastlejsjukevirus med högre patogenitet än lentogena virusstammar,			
b)	har genomgått ett virusisoleringsstest för Newcastlejsjuka som har genomförts på ett officiellt laboratorium vid tidpunkten för slakt på ett slumpmässigt urval av kloaksvabbprover från minst 60 fåglar i varje berörd flock utan att något aviärt paramyxovirus med ett intracerebralt patogenitetsindex (ICPI) större än 0,4 hittades,			
c)	under de 30 dagarna före slakt inte har kommit i kontakt med fjäderfän som inte uppfyller villkoren i a och b.]			
(10) II.2.8	Det kommer från flockar av slaktfjäderfän som har undersökts och testats i enlighet med avsnitt I punkt 8 i bilaga III till förordning (EG) nr 798/2008.]			
II.3	Djurskyddsintyg			
	I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färskt kött som beskrivs i del I i detta intyg härrör från djur som har hanterats i enlighet med tillämpliga bestämmelser i unionens lagstiftning i slakteriet före och under slakt eller avlivning, och att det därvid har uppfyllts krav som åtminstone motsvarar dem som anges i kapitlen II och III i rådets förordning (EG) nr 1099/2009.			
Anmärkningar				
Del I:				
—	Fält I.8: Ange vid behov ursprungszonens eller ursprungsdelområdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.			
—	Fält I.11: Den avsändande anläggningens 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 det totala antalet och eventuella registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.23.			
—	Fält I.19: Ange lämplig kod enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 02.07, 02.08 eller 05.04.			
Del II:				
(1)	Med "kött av fjäderfä" avses alla ätbara delar av tamfjäderfä, 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 ska åtföljas av intyg som överensstämmer med denna förlaga.			
	Det inbegriper kött av hägnat fjädervilt enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.			
(2)	Stryk om sändningen inte är avsedd för import till Sverige eller Finland.			
(3)	Områdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.			

LAND		POU (kött av fjäderfä)						
II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b						
(⁴) Stryk det som inte är tillämpligt. (⁵) Ange delområdets eller delområdenas namn. (⁶) Detta betyder för länder eller områden som har angivelsen "N" i kolumn 6 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 (gäller endast kött av fjäderfä [POU]) att vid ett utbrott av Newcastlejsjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 ska landskoden eller områdeskoden fortsätta att användas, men den gäller inte för områden för vilka det berörda tredjelandet vid utfärdandet av detta intyg hade infört officiella restriktioner i samband med Newcastlejsjuka. (⁷) Ange slaktdatum. Import av detta kött ska inte tillåtas om det erhållits från fjäderfän som slaktades i det område eller det eller de delområden som anges i punkt II.2.1 under en period då Europeiska unionen hade infört restriktioner för import av detta kött från detta område eller detta eller dessa delområden. (⁸) Gäller endast för de länder som har angivelsen "VI" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. (⁹) Om köttet kommer från slaktfjäderfän som härrör från ett annat tredjeland/andra tredjeländer som förtecknas i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 för import av denna vara till unionen, anges koden/koderna för det eller de länder eller det eller de områden i detta land/dessa länder och för det tredjeland där fjäderfäna slaktas. (¹⁰) Denna garanti krävs endast för kött av fjäderfä från länder, områden eller zoner som har angivelsen "X" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.								
Officiell veterinär <table border="0"> <tr> <td>Namn (med versaler):</td> <td>Titel och befattning:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Underskrift:</td> </tr> <tr> <td>Stämpel:</td> <td></td> </tr> </table>			Namn (med versaler):	Titel och befattning:	Datum:	Underskrift:	Stämpel:	
Namn (med versaler):	Titel och befattning:							
Datum:	Underskrift:							
Stämpel:								

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

LAND:

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land Tfn		I.2 Intygets referensnummer		I.2.a		
			I.3 Central behörig myndighet				
			I.4 Lokal behörig myndighet				
	I.5 Mottagare Namn Adress Land Tfn		I.6				
	I.7 Ursprungs- land	ISO-kod	I.8. Ursprungs- region	Kod	I.9 Bestämmel- seland	ISO-kod	I.10
	I.11 Ursprungsort Namn Adress			Godkännande nr			I.12
	I.13 Lastningsort Adress			I.14 Datum för avresa			
	I.15 Transportmedel Flyg ☐ Fartyg ☐ Järnvägsvagn ☐ Vägtransport ☐ Övriga ☐ Identifikation: Dokumentreferens:			I.16 Gränskontrollstation för införsel till EU			
				I.17			
	I.18 Beskrivning av varan					I.19 Varukod (HS) 02.08.90	
					I.20 Kvantitet		
I.21 Temperatur Rumstemperatur ☐ Kyl ☐ Fryst ☐					I.22 Antal förpackningar		
I.23 Förseglingens nummer/Containernummer					I.24		
I.25 Varorna intygas vara avsedda som/för Livsmedel ☐							
I.26			I.27 För import och införsel till EU ☐				
I.28 Identifiering av varorna Arter Slakteri Styckningsanläggning Kyl-/fryshus Antal förpackningar Nettovikt (vetenskapligt namn)							

LAND

RAT (kött av hägnade ratiter avsett som livsmedel)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer	II.b
Del II: Intyg	II.1 Hälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intyggar jag att jag är förtrogen med 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 beskrivs i detta intyg har erhållits enligt kraven i dessa förordningar, särskilt när det gäller följande:		
	a) Det kommer från en anläggning (anläggningar) som tillämpar ett HACCP-baserat program i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004.		
	b) Det har producerats enligt villkoren i avsnitten III och V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.		
	c) Det har befunnits tjänligt som livsmedel vid besiktning före och efter slakt som utförts i enlighet med avsnitt IV kapitel VII i bilaga I till förordning (EG) nr 854/2004 ⁽²⁾ .		
	d) Det har identifieringsmärkts i enlighet med avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.		
	e) De garantier för levande djur och produkter framställda därav som föreskrivs i de planer för påvisande av restsubstanser som lämnats in enligt direktiv 96/23/EG, särskilt artikel 29, uppfylls.		
	II.2. Djurhälsointyg		
	I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande om det kött av ratiter som beskrivs i detta intyg:		
	II.2.1	Det kommer från	
⁽²⁾ ⁽³⁾ ⁽⁶⁾ antingen	[området med koden]		
⁽²⁾ ⁽⁴⁾ eller	[delområdet/delområdena]		
⁽²⁾ antingen	II.2.1.1	som vid utfärdandedatum för detta intyg var fritt/fria från högpato-gen aviär influensa enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008, ⁽⁶⁾ [och Newcastlesjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
⁽²⁾ ⁽¹¹⁾ eller	II.2.1.1	och från en registrerad, slutna ratitanläggning/registrerade, slutna ratitanläggningar som godkänts av den behöriga myndigheten och runt vilken/vilka det inom en radie på 100 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av lågpato-gen eller högpato-gen aviär influensa under åtminstone de senaste 24 månaderna och där det inte finns något epidemiologiskt samband till en anläggning för ratiter eller fjäderfä där lågpato-gen eller högpato-gen aviär influensa har förekommit under åtminstone de senaste 24 månaderna, och som vid utfärdandedatum för detta intyg var fri/fria från lågpato-gen och högpato-gen aviär influensa och Newcastlesjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008.]	
II.2.2	Det har erhållits från ratiter som		
⁽²⁾ antingen	[inte har vaccinerats mot aviär influensa,]		
⁽²⁾ eller	[vaccinerades mot aviär influensa i enlighet med en vaccinationsplan som upprättats enligt förordning (EG) nr 798/2008 med (namn och typ av vaccin som användes) vid veckors ålder,] ⁽⁷⁾ slaktades den (dd/mm/åååå) eller mellan den (dd/mm/åååå) och den (dd/mm/åååå).		
II.2.3	Det har		
⁽²⁾ ⁽⁶⁾ antingen	II.2.3.1	erhållits från hägnade ratiter som i minst tre månader före slakt eller sedan kläckningen oavbrutet har hållits i ⁽²⁾ ⁽³⁾ antingen [området med koden] ⁽²⁾ ⁽⁴⁾ eller [delområdet/delområdena]	
⁽²⁾ ⁽¹¹⁾ eller	II.2.3.1	erhållits från hägnade ratiter som sedan kläckningen eller sedan insättningen som dagsgamla kycklingar oavbrutet har hållits på en registrerad, slutna ratitanläggning/registrerade, slutna ratitanläggningar som godkänts av den behöriga myndigheten och runt vilken/vilka det inom en radie på 100 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av lågpato-gen eller högpato-gen aviär influensa under åtminstone de senaste 24 månaderna och där det inte finns något epidemiologiskt samband till en anläggning för ratiter eller fjäderfä där lågpato-gen eller högpato-gen aviär influensa har förekommit under åtminstone de senaste 24 månaderna.]	

LAND

RAT (kött av hägnade ratiter avsett som livsmedel)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
(2) (8) eller	[II.2.3.1 urbanats och flåtts och erhållits från hägnade ratiter som i minst tre månader före slakt eller sedan kläckningen oavbrutet har hållits i (2) (3) antingen [området med koden] (2) (4) eller [delområdet/delområdena]]	
II.2.4	Det har	
(6) (2) (12) antingen	[II.2.4.1 erhållits från ratiter från en anläggning/anläggningar a) där regelbundna veterinärbesiktningar genomförs för påvisande av sjukdomar som kan överföras till människor eller djur, b) som inte är föremål för djurhälsorestriktioner i samband med någon sjukdom som ratiter och/eller andra fjäderfä är mottagliga för, c) runt vilken/vilka det inom en radie av 10 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatoget aviär influensa eller Newcastlejsjuka åtminstone under de senaste 30 dagarna.]	
(8) (2) (12) eller	[II.2.4.1 urbanats och flåtts och kommer från ratiter som fötts upp eller hållits i minst tre månader före slakt på anläggningar a) där regelbundna veterinärbesiktningar genomförs för påvisande av sjukdomar som kan överföras till människor eller djur, b) som inte är föremål för djurhälsorestriktioner i samband med någon sjukdom som ratiter och/eller andra fjäderfä är mottagliga för, c) där det under de senaste sex månaderna inte har förekommit något utbrott av Newcastlejsjuka eller högpatoget aviär influensa och runt vilka det inom en radie av 10 km från den del av anläggningen där ratiterna hålls, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatoget aviär influensa eller Newcastlejsjuka på minst tre månader.]	
(2) eller	[II.2.4.1 urbanats och flåtts och kommer från ratiter från länder i Asien eller Afrika som a) i minst 14 dagar före slakt har hållits isolerade på en fästingfri plats som omfattas av ett officiellt godkänt program för bekämpning av gnagare, b) innan de förflyttades till den fästingfria platsen, (2) antingen [undersöktes för att kontrollera om de var fästingfria.] (2) eller [genomgick en behandling för att ta död på att alla eventuella fästingar de hade på sig med (ange behandling): och denna behandling gav inte upphov till några påvisbara resthalter i köttet av ratiter,] c) vid ankomsten till slakteriet (varje parti) fästingkontrollerades med negativt resultat.]	
II.2.5	Det har inte erhållits från ratiter som har slaktats som led i ett djurhälsoprogram för bekämpning eller utrotning av fjäderfä- och/eller ratitsjukdomar.	
II.2.6	Det kommer från ratiter	
(2) (6) (8) antingen	[II.2.6.1 som vaccinerades mot Newcastlejsjuka med levande vaccin under de 30 dagarna före slakt.]	
(2) (6) eller	[II.2.6.1 som inte vaccinerades mot Newcastlejsjuka med levande vaccin under de 30 dagarna före slakt.]	
(2) (8) antingen	[II.2.6.1 som inte har vaccinerats mot Newcastlejsjuka.]	
(2) (8) eller	[II.2.6.1 som har vaccinerats mot Newcastlejsjuka med ett levande vaccin som inte uppfyller kraven i bilaga VI till förordning (EG) nr 798/2008 men de vaccinerades inte under de 30 dagarna före slakt.]	
(2) (8) eller	[II.2.6.1 som har vaccinerats mot Newcastlejsjuka med ett inaktiverat vaccin som uppfyller kraven i bilaga VI till förordning (EG) nr 798/2008.]	
(8) (10)	[II.2.7 Det kommer från ratiter från anläggningar som övervakas med avseende på Newcastlejsjuka och där kontroller enligt en statistiskt underbyggd provtagningsplan har gett negativa resultat under åtminstone de sista sex månaderna omedelbart före importen till unionen.]	

LAND

RAT (kött av hägnade ratiter avsett som livsmedel)

II. Hälsoinformation		II.a Intygets referensnummer	II.b
II.2.8	Det kommer från ratiter som under transporten till slakteriet inte kom i kontakt med fjäderfän och/eller ratiter som var smittade med högpatoget aviär influensa eller Newcastle'sjuka.		
II.2.9	Det kommer från godkända slakterier som vid tidpunkten för slakt inte var föremål för restriktioner på grund av ett misstänkt eller bekräftat utbrott av högpatoget aviär influensa eller Newcastle'sjuka, och runt vilka det inom en radie av 10 km inte har förekommit något utbrott av högpatoget aviär influensa eller Newcastle'sjuka under åtminstone de senaste 30 dagarna, och det har inte vid någon tidpunkt under slakt, styckning, lagring eller transport kommit i kontakt med ratiter eller kött som inte uppfyller kraven i förordning (EG) nr 853/2004.		
(¹³) II.2.10	Det kommer från flockar av ratiter för slakt som har undersökts och testats i enlighet med avsnitt I punkt 8 i bilaga III till förordning (EG) nr 798/2008.]		
II.3	Djurskyddsintyg I egenskap av officiell veterinär intygar jag att det färska kött som beskrivs i del I i detta intyg härrör från djur som har hanterats i enlighet med tillämpliga bestämmelser i unionens lagstiftning i slakteriet före och under slakt eller avlivning, och att det därvid har uppfyllts krav som åtminstone motsvarar dem som anges i kapitlen II och III i rådets förordning (EG) nr 1099/2009.		
Anmärkningar			
Del I:			
— Fält I.8: Ange vid behov ursprungszonens eller ursprungsdelområdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.			
— Fält I.11: Den avsändande anläggningens 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 det totala antalet och eventuella registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.23.			
Del II:			
(1) Med "kött av ratiter" avses alla delar, utom slaktbiprodukter, av hägnade ratiter som är tjänliga som livsmedel och som inte har genomgått någon konserverande behandling förutom kylning. Även vakuumförpackat kött och kött som förpackats i kontrollerad atmosfär ska åtföljas av intyg som överensstämmer med denna förlaga.			
(2) Stryk det som inte är tillämpligt.			
(3) Områdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.			
(4) Ange delområdets eller delområdenas namn.			
(5) Detta betyder för länder eller områden som har angivelsen "N" i kolumn 6 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008 (gäller endast kött av hägnade ratiter avsett som livsmedel [RAT]) att vid ett utbrott av Newcastle'sjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 ska landskoden eller områdeskoden fortsätta att användas, men den gäller inte för områden för vilka det berörda tredjelandet vid utfärdandet av detta intyg hade infört officiella restriktioner i samband med Newcastle'sjuka.			
(6) Gäller inte för de länder som har angivelsen "VII" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.			
(7) Ange slaktdatum. Import av detta kött ska inte tillåtas om det erhållits från ratiter som slaktades i det område eller det eller de delområden som anges i punkt II.2.1 under en period då Europeiska unionen hade infört restriktioner för import av detta kött från detta område eller detta eller dessa delområden.			
(8) Gäller endast för de länder som har angivelsen "VII" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.			
(9) Sådana sändningar kan inte sändas till Sverige eller Finland.			
(10) I flockar som inte har vaccinerats ska övervakningen ske genom serologisk undersökning och i vaccinerade flockar genom svabbprover från lufttrör från ratiter.			
(11) För kött av hägnade ratiter avsett som livsmedel (RAT) endast från länder och områden därav som har angivelsen "H" i kolumn 6 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. Garantier har lämnats för att kött av hägnade ratiter avsett som livsmedel (RAT) erhålls från ratiter från en registrerad, sluten ratitanläggning som godkänts av tredjelandets behöriga myndighet. Vid utbrott av högpatoget aviär influensa får import av sådant kött även fortsättningsvis tillåtas förutsatt att det har erhållits från ratiter som kommer från en registrerad, sluten anläggning för ratiter som är fri från lågpatoget och högpatoget aviär influensa, och runt vilken det inom en radie på 100 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av lågpatoget eller högpatoget aviär influensa under åtminstone de senaste 24 månaderna och där det inte finns något epidemiologiskt samband till en anläggning för ratiter eller fjäderfä där lågpatoget eller högpatoget aviär influensa har förekommit under åtminstone de senaste 24 månaderna.			

LAND		RAT (kött av hägnade ratiter avsett som livsmedel)							
II. Hälsoinformation	II.a	Intygets referensnummer	II.b						
(¹²) Gäller inte för registrerade, slutna anläggningar för ratiter. (¹³) Denna garanti krävs endast för kött av hägnade ratiter från länder, områden eller zoner som har angivelsen "X" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.									
Officiell veterinär <table><tbody><tr><td>Namn (med versaler):</td><td>Titel och befattning:</td></tr><tr><td>Datum:</td><td>Underskrift:</td></tr><tr><td>Stämpel:"</td><td></td></tr></tbody></table>				Namn (med versaler):	Titel och befattning:	Datum:	Underskrift:	Stämpel:"	
Namn (med versaler):	Titel och befattning:								
Datum:	Underskrift:								
Stämpel:"									

v) Förlagorna till veterinärintyg E och EP ska ersättas med följande:

"Förlaga till veterinärintyg för ägg (E)

LAND:

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Land Tfn				I.2 Intygets referensnummer		I.2.a							
					I.3 Central behörig myndighet									
					I.4 Lokal behörig myndighet									
	I.5 Mottagare Namn Adress Land Tfn				I.6									
	I.7 Ursprungs-land		ISO-kod		I.8 Ursprungs-region		Kod		I.9 Bestämmelse-land		ISO-kod		I.10	
	I.11 Ursprungsort Namn Adress				Godkännande nr		I.12							
	I.13 Lastningsort Adress				I.14 Datum för avresa									
	I.15 Transportmedel Flyg ☐ Fartyg ☐ Järnvägsvagn ☐ Vägtransport ☐ Övriga ☐ Identifikation: Dokumentreferens:				I.16 Gränskontrollstation för införsel till EU									
					I.17 Cites-nr									
	I.18 Beskrivning av varan						I.19 Varukod (HS) 04.07							
						I.20 Kvantitet								
I.21 Temperatur Rumstemperatur ☐ Kyld ☐ Fryst ☐						I.22 Antal förpackningar								
I.23 Förseglingens nummer/Containernummer						I.24								
I.25 Varorna intygas vara avsedda som/för Livsmedel ☐														
I.26					I.27 För import och införsel till EU ☐									
I.28 Identifiering av varorna Arter Godkännandenummer för anläggningar (vetenskapligt namn) Förpackningscentral Kyl-/frysus Antal förpackningar Nettovikt														

LAND

E (ägg)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
II.1 Djurhälsointyg I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de ägg som beskrivs i detta intyg II.1.1 kommer från anläggningar där högpatoget aviär influensa och Newcastlesjuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 inte har förekommit under de sista 30 dagarna före insamlingen av äggen och fram till utfärdandet av detta intyg. (²) II.1.2 och kommer från flockar som har undersökts och testats i enlighet med avsnitt I punkt 8 i bilaga III till förordning (EG) nr 798/2008.] II.2 Hälsointyg I egenskap av officiell veterinär intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga bestämmelserna i förordningarna (EG) nr 178/2002, (EG) nr 852/2004, (EG) nr 853/2004 och (EG) nr 2160/2003 och att de ägg som beskrivs i detta intyg har erhållits enligt kraven i dessa förordningar, särskilt när det gäller följande: II.2.1 De kommer från en anläggning (anläggningar) som tillämpar ett HACCP-baserat program i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004. II.2.2 De har förvarats, lagrats, transporterats och levererats i enlighet med de tillämpliga villkoren i avsnitt X kapitel I i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004. (¹) II.2.2.1 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 eller kraven i kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 427/2012 om utvidgning av de särskilda garantierna beträffande salmonella i förordning (EG) nr 853/2004 till ägg avsedda för Danmark.] II.2.3 De garantier för levande djur och produkter framställda därav som föreskrivs i de planer för påvisande av rests substanser som lämnats in enligt direktiv 96/23/EG, särskilt artikel 29, uppfylls. II.2.4 De uppfyller kraven i artikel 10.6 i förordning (EG) nr 2160/2003 särskilt när det gäller följande: i) Ägg får inte importeras från flockar av värphöns där <i>Salmonella</i> spp. har påvisats vid den epidemiologiska undersökningen av ett livsmedelsburet utbrott eller om inga likvärdiga garantier har lämnats, utom då äggen är märkta som ägg av klass B. ii) Ägg får inte importeras från flockar av värphöns med okänd hälsostatus som misstänks vara smittade eller från flockar som är infekterade med <i>Salmonella</i> Enteritidis och/eller <i>Salmonella</i> Typhimurium, för vilka ett mål för minskning har fastställts i unionslagstiftningen och för vilka det inte tillämpas övervakning som motsvarar den övervakning som fastställs i bestämmelserna i bilagan till förordning (EG) nr 517/2011 eller om inga likvärdiga garantier har lämnats, utom då äggen är märkta som ägg av klass B. Anmärkningar Del I: — Fält I.8: Ange vid behov ursprungszonens eller ursprungsdelområdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. — Fält I.11: Den avsändande anläggningens 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 det totala antalet och eventuella registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.23. — Fält 1.18: Ange äggens klass i enlighet med del VI i bilaga VII till förordning (EU) nr 1308/2013. Del II: (¹) Stryk om sändningen inte är avsedd för import till Sverige, Finland eller Danmark. (²) Denna garanti krävs endast för ägg från länder, områden eller zoner som har angivelsen "X" i kolumn 5 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008.		
Officiell veterinär Name (in capital letters): Datum: Stämpel: Titel och befattning: Underskrift:		

Förlaga till veterinärintyg för äggprodukter (EP)

LAND:

Veterinärintyg för EU

Del I: Närmare uppgifter om sändningen	I.1 Avsändare Namn Adress Tfn				I.2 Intygets referensnummer		I.2.a							
					I.3 Central behörig myndighet									
					I.4 Lokal behörig myndighet									
	I.5 Mottagare Namn Adress Postnummer Tfn				I.6									
	I.7 Ursprungs-land		ISO-kod		I.8 Ursprungs-region		Kod		I.9 Bestämmelse-land		ISO-kod		I.10	
	I.11 Ursprungsort Namn Adress Namn Adress Namn Adress				Godkännande nr Godkännande nr Godkännande nr		I.12							
	I.13 Lastningsort				I.14 Datum för avresa									
	I.15 Transportmedel Flyg ☐ Järnvägsvagn ☐ Vägtransport ☐ Identifikation Dokumentreferens				Fartyg ☐ Övriga ☐		I.16 Gränskontrollstation för införsel till EU							
					I.17									
	I.18 Beskrivning av varan						I.19 Varukod (HS)							
						I.20 Kvantitet								
I.21 Temperatur Rumstemperatur ☐ Kyl ☐ Fryst ☐						I.22 Antal förpackningar								
I.23 Förseglingens nummer/Containernummer						I.24 Typ av förpackning								
I.25 Varorna intygas vara avsedda som/för: Livsmedel ☐														
I.26				I.27 För import och införsel till EU ☐										
I.28 Identifiering av varorna														
Arter (vetenskapligt namn)				Godkännandennummer för anläggningar Typ av vara		Tillverkningsanläggning		Kyl-/fryshus		Nettovikt				

LAND:

EP (äggprodukter)

	II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b
Del II: Intyg	II.1 Djurhälsointyg I egenskap av officiell veterinär intygar jag att de äggprodukter som beskrivs i detta intyg har framställts från ägg som kommer från en anläggning (anläggningar) där högpatogen aviär influensa och Newcastlejuka enligt definitionen i förordning (EG) nr 798/2008 inte har förekommit under de sista 30 dagarna före insamlingen av äggen, och <i>antingen</i> (1) [II.1.1 runt vilken/vilka det inom en radie av 10 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av högpatogen aviär influensa under åtminstone de senaste 30 dagarna,] <i>eller</i> (1) [II.1.1 äggprodukterna har bearbetats enligt följande: (1) <i>antingen</i> [Flytande äggvita har värmebehandlats (1) <i>antingen</i> [vid 55,6 °C i 870 sekunder.] (1) <i>eller</i> [vid 56,7 °C i 232 sekunder.]] (1) <i>eller</i> [Äggula som tillsatts 10 % salt har värmebehandlats vid 62,2 °C i 138 sekunder.] (1) <i>eller</i> [Torkad äggvita har värmebehandlats (1) <i>antingen</i> [vid 67 °C i 20 timmar.] (1) <i>eller</i> [vid 54,4 °C i 513 timmar.]] (1) <i>eller</i> [Helägg har åtminstone värmebehandlats (1) <i>antingen</i> [vid 60 °C i 188 sekunder.] (1) <i>eller</i> [blivit genomkokta.]] (1) <i>eller</i> [Heläggsmassa har åtminstone värmebehandlats (1) <i>antingen</i> [vid 60 °C i 188 sekunder.] (1) <i>eller</i> [vid 61,1 °C i 94 sekunder.] (1) <i>eller</i> [blivit genomkokta.]]] <i>antingen</i> (1) [II.1.2 runt vilken/vilka det inom en radie av 10 km, eventuellt inbegripet angränsande lands territorium, inte har förekommit något utbrott av Newcastlejuka under åtminstone de senaste 30 dagarna.] <i>eller</i> (1) [II.1.2 äggprodukterna har med hänsyn till förekomst av Newcastlejuka bearbetats enligt följande: (1) <i>antingen</i> [Flytande äggvita har värmebehandlats (1) <i>antingen</i> [vid 55 °C i 2 278 sekunder.] (1) <i>eller</i> [vid 57 °C i 986 sekunder.] (1) <i>eller</i> [vid 59 °C i 301 sekunder.]] (1) <i>eller</i> [Äggula som tillsatts 10 % salt har värmebehandlats vid 55 °C i 176 sekunder.] (1) <i>eller</i> [Torkad äggvita har värmebehandlats vid 57 °C i 50,4 timmar.] (1) <i>eller</i> [Helägg har åtminstone värmebehandlats (1) <i>antingen</i> [vid 55 °C i 2 521 sekunder.] (1) <i>eller</i> [vid 57 °C i 1 596 sekunder.] (1) <i>eller</i> [vid 59 °C i 674 sekunder.] (1) <i>eller</i> [blivit genomkokta.]]] II.2 Hälsointyg I egenskap av officiell veterinär/officiell inspektör intygar jag att jag är förtrogen med de tillämpliga bestämmelserna i förordningarna (EG) nr 178/2002, (EG) nr 852/2004 och (EG) nr 853/2004 och att de äggprodukter som beskrivs i detta intyg har erhållits enligt kraven i dessa förordningar, särskilt när det gäller följande: II.2.1 De kommer från en anläggning (anläggningar) som tillämpar ett HACCP-baserat program i enlighet med förordning (EG) nr 852/2004. II.2.2 De har framställts av råvaror som uppfyller kraven i avsnitt X kapitel II.II i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.		

LAND:

EP (äggprodukter)

II. Hälsoinformation	II.a Intygets referensnummer	II.b						
II.2.3	De har framställts i enlighet med hygienkraven i avsnitt X kapitel II.III i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.							
II.2.4	De uppfyller kraven i analyspecifikationerna i avsnitt X kapitel II.IV i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004 och de relevanta kriterierna i förordning (EG) nr 2073/2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel.							
II.2.5	De har identifieringsmärkts i enlighet med avsnitt I i bilaga II och avsnitt X kapitel II.V i bilaga III till förordning (EG) nr 853/2004.							
II.2.6	De garantier för levande djur och produkter framställda därav som föreskrivs i de planer för påvisande av rests substanser som lämnats in enligt direktiv 96/23/EG, särskilt artikel 29, uppfylls.							
Anmärkningar Del I: — Fält I.8: Ange vid behov ursprungszonens eller ursprungsdelområdets kod enligt kolumn 2 i del 1 i bilaga I till förordning (EG) nr 798/2008. — Fält I.11: Den avsändande anläggningens 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 det totala antalet och eventuella registreringsnummer. Eventuella förseglingsnummer anges i fält I.23. — Fält I.19: Ange lämplig kod enligt Harmoniserade systemets nomenklatur (Världstullorganisationen): 04.07, 04.08, 35.02 eller 21.06.10. — Fält I.28: Typ av vara: Ange procentuell andel ägg. Del II: (¹) Stryk det som inte är tillämpligt.								
Officiell veterinär eller officiell inspektör <table style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Namn (med versaler):</td> <td style="width: 50%;">Titel och befattning:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Underskrift:</td> </tr> <tr> <td>Stämpel:"</td> <td></td> </tr> </table>			Namn (med versaler):	Titel och befattning:	Datum:	Underskrift:	Stämpel:"	
Namn (med versaler):	Titel och befattning:							
Datum:	Underskrift:							
Stämpel:"								

2. I avsnitt I i bilaga III ska följande punkt läggas till som punkt 8:

"8. Tilläggsgarantier (X) för vissa tredjeländer som inte är fria från Newcastlejsjuka

8.1 I de anläggningar som avses i punkt 8.2 ska den officiella veterinären

- a) kontrollera anläggningens produktions- och hälsostatistik,
- b) genomföra en klinisk besiktning i varje produktionsenhet, inbegripet en utvärdering av dess kliniska bakgrund, och kliniska undersökningar av fjäderfän, särskilt av fåglar som verkar vara sjuka, i varje produktionsenhet från vilken avsändande enligt punkt 8.2 planeras,
- c) för laboratorieundersökningar för att kontrollera förekomst av Newcastlejsjukans virus ta minst 60 svabbprover från lufrör eller svalg och 60 svabbprover från kloak från fjäderfän och ratiter från varje produktionsenhet från vilken avsändande enligt punkt 8.2 planeras. Om antalet fåglar i denna epidemiologiska enhet är mindre än 60 ska svabbprover tas från alla fåglar. För de produkter som avses i punkt 8.2 c får denna provtagning också ske i slakteriet.

8.2 Punkt 8.1 är tillämplig på anläggningar från vilka avsändande av följande planeras till unionen:

- a) Avels- eller bruksfjäderfän och ratiter för avel eller produktion (BPR, BPP).
- b) Dagsgamla kycklingar av fjäderfän, dagsgamla kycklingar av ratiter, kläckägg av fjäderfän eller ratiter samt konsumtionsägg (DOC, DOR, HEP, HER, E).
- c) Kött från fjäderfän och ratiter som hålls på sådana anläggningar (POU, RAT).

8.3 De förfaranden som avses i punkt 8.1 ska genomföras

- a) för de varor som avses i punkt 8.2 a och c senast 72 timmar före avsändandet till unionen eller före slakt av fjäderfäna och ratiterna,
- b) för de varor som avses i punkt 8.2 b med 15 dagars mellanrum eller vid sällan förekommande avsändande till unionen högst sju dagar före insamlingen av kläckäggen.

8.4 De förfaranden som avses i punkt 8.1 ska ha ett tillfredsställande resultat och de laboratorieundersökningar som avses ovan ska utföras i ett officiellt laboratorium, ge negativt resultat och resultaten ska vara tillgängliga innan någon av de varor som anges i punkt 8.2 avsänds till unionen."

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2015/609**av den 17 april 2015****om fastställande av schablonimportvärden för bestämning av ingångspriset för vissa frukter och grönsaker**

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1308/2013 av den 17 december 2013 om upprättande av en samlad marknadsordning för jordbruksprodukter och om upphävande av rådets förordningar (EEG) nr 922/72, (EEG) nr 234/79, (EG) nr 1037/2001 och (EG) nr 1234/2007 ⁽¹⁾,

med beaktande av kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 543/2011 av den 7 juni 2011 om tillämpningsföreskrifter för rådets förordning (EG) nr 1234/2007 vad gäller sektorn för frukt och grönsaker och sektorn för bearbetad frukt och bearbetade grönsaker ⁽²⁾, särskilt artikel 136.1, och

av följande skäl:

- (1) I genomförandeförordning (EU) nr 543/2011 fastställs, i enlighet med resultatet av de multilaterala handelsförhandlingarna i Uruguayrundan, kriterierna för kommissionens fastställande av schablonvärden vid import från tredjeländer, för de produkter och de perioder som anges i del A i bilaga XVI till den förordningen.
- (2) Varje arbetsdag fastställs ett schablonimportvärde i enlighet med artikel 136.1 i genomförandeförordning (EU) nr 543/2011 med hänsyn till varierande dagliga uppgifter. Denna förordning bör därför träda i kraft samma dag som den offentliggörs i *Europeiska unionens officiella tidning*.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

De schablonimportvärden som avses i artikel 136 i genomförandeförordning (EU) nr 543/2011 fastställs i bilagan till denna förordning.

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft samma dag som den offentliggörs i *Europeiska unionens officiella tidning*.

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

Utfärdad i Bryssel den 17 april 2015.

På kommissionens vägnar

För ordföranden

Jerzy PLEWA

Generaldirektör för jordbruk och landsbygdsutveckling

⁽¹⁾ EUT L 347, 20.12.2013, s. 671.

⁽²⁾ EUT L 157, 15.6.2011, s. 1.

BILAGA

Schablonimportvärden för bestämning av ingångspriset för vissa frukter och grönsaker

(euro/100 kg)		
KN-nummer	Kod för tredjeland ⁽¹⁾	Schablonimportvärde
0702 00 00	MA	105,0
	SN	185,4
	TR	120,5
	ZZ	137,0
0707 00 05	AL	92,7
	MA	176,1
	TR	135,8
	ZZ	134,9
0709 93 10	MA	114,2
	TR	146,0
	ZZ	130,1
0805 10 20	EG	44,5
	IL	76,1
	MA	52,5
	TN	55,5
	TR	67,4
	ZZ	59,2
0805 50 10	MA	57,3
	ZZ	57,3
0808 10 80	AR	188,7
	BR	99,9
	CL	120,5
	CN	107,2
	MK	30,8
	NZ	131,1
	US	241,1
	ZA	239,7
	ZZ	144,9
0808 30 90	AR	132,0
	CL	136,3
	CN	116,0
	ZA	117,9
	ZZ	125,6

⁽¹⁾ Landsbeteckningar som fastställs i kommissionens förordning (EU) nr 1106/2012 av den 27 november 2012 om tillämpning av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 471/2009 om gemenskapsstatistik över utrikeshandeln med icke-medlemsstater vad gäller uppdateringen av nomenklaturen avseende länder och territorier (EUT L 328, 28.11.2012, s. 7). Koden ZZ står för "övrigt ursprung".

BESLUT

BESLUT (GUSP) 2015/610 AV KOMMITTÉN FÖR UTRIKES- OCH SÄKERHETSPOLITIK

av den 15 april 2015

om förlängning av mandatet för uppdragschefen för Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Mali (Eucap Sahel Mali) (Eucap Sahel Mali/2/2015)

KOMMITTÉN FÖR UTRIKES- OCH SÄKERHETSPOLITIK HAR ANTAGIT DETTA BESLUT

med beaktande av fördraget om Europeiska unionen, särskilt artikel 38 tredje stycket,

med beaktande av rådets beslut 2014/219/Gusp av den 15 april 2014 om Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Mali (Eucap Sahel Mali) ⁽¹⁾, särskilt artikel 7.1,

med beaktande av rådets beslut (Gusp) 2015/76 av den 19 januari 2015 om inledandet av Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Mali (Eucap Sahel Mali) och om ändring av beslut 2014/219/Gusp ⁽²⁾, och

av följande skäl:

- (1) Enligt beslut 2014/219/Gusp är kommittén för utrikes- och säkerhetspolitik (Kusp) bemyndigad att i enlighet med artikel 38 i fördraget fatta lämpliga beslut för att utöva politisk kontroll över och strategisk ledning av uppdraget Eucap Sahel Mali, vilket omfattar beslutet att utnämna en uppdragschef.
- (2) Den 26 maj 2014 antog Kusp beslut Eucap Sahel Mali/1/2014 ⁽³⁾ om utnämning av Albrecht CONZE till uppdragschef för Eucap Sahel Mali från och med den 26 maj 2014 till och med den 14 januari 2015.
- (3) Den 14 januari 2015 antog Kusp beslut (Gusp) 2015/67 ⁽⁴⁾ om förlängning av mandatet för Albrecht CONZE som uppdragschef för Eucap Sahel Mali fram till och med den 14 juni 2015.
- (4) Unionens höga representant för utrikes frågor och säkerhetspolitik har föreslagit att mandatet för Albrecht CONZE som uppdragschef för Eucap Sahel Mali förlängs från och med den 15 juni 2015 till och med den 14 juni 2016.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Mandatet för Albrecht CONZE som uppdragschef för Eucap Sahel Mali förlängs härmed till och med den 14 juni 2016.

Artikel 2

Detta beslut träder i kraft samma dag som det antas.

Utfärdat i Bryssel den 15 april 2015.

För kommittén för utrikes- och säkerhetspolitik

W. STEVENS

Ordförande

⁽¹⁾ EUT L 113, 16.4.2014, s. 21.

⁽²⁾ EUT L 13, 20.1.2015, s. 5.

⁽³⁾ Beslut Eucap Sahel Mali/1/2014 av kommittén för utrikes- och säkerhetspolitik av den 26 maj 2014 om utnämning av chefen för Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Mali (Eucap Sahel Mali) (EUT L 164, 3.6.2014, s. 43).

⁽⁴⁾ Beslut (Gusp) 2015/67 av kommittén för utrikes- och säkerhetspolitik av den 14 januari 2015 om förlängning av mandatet för chefen för Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Mali (Eucap Sahel Mali) (Eucap Sahel Mali/1/2015) (EUT L 11, 17.1.2015, s. 72).

BESLUT (GUSP) 2015/611 AV KOMMITTÉN FÖR UTRIKES- OCH SÄKERHETSPOLITIK**av den 15 april 2015****om förlängning av mandatet för uppdragschefen för Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Niger (Eucap Sahel Niger) (Eucap Sahel Niger/1/2015)**

KOMMITTÉN FÖR UTRIKES- OCH SÄKERHETSPOLITIK HAR ANTAGIT DETTA BESLUT

med beaktande av fördraget om Europeiska unionen, särskilt artikel 38 tredje stycket,

med beaktande av rådets beslut 2012/392/Gusp av den 16 juli 2012 om Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Niger (Eucap Sahel Niger) ⁽¹⁾, särskilt artikel 9.1, och

av följande skäl:

- (1) Enligt artikel 9.1 i beslut 2012/392/Gusp är kommittén för utrikes- och säkerhetspolitik (Kusp) bemyndigad att, i enlighet med artikel 38 i fördraget, fatta lämpliga beslut i syfte att utöva politisk kontroll och strategisk ledning över uppdraget Eucap Sahel Niger, inbegripet beslutet att utnämna en uppdragschef.
- (2) Den 6 maj 2014 antog Kusp beslut Eucap Sahel Niger/2/2014 ⁽²⁾, där Filip DE CEUNINCK utnämndes till uppdragschef för Eucap Sahel Niger från och med den 6 maj 2014 till och med den 15 juli 2014.
- (3) Den 22 juli 2014 antog rådet beslut 2014/482/Gusp ⁽³⁾ om förlängning av uppdraget Eucap Sahel Niger från och med den 16 juli 2014 till och med den 15 juli 2016.
- (4) Den 24 juli 2014 antog Kusp beslut Eucap Sahel Niger/3/2014 ⁽⁴⁾, om förlängning av mandatet för Filip DE CEUNINCK som uppdragschef för Eucap Sahel Niger från och med den 16 juli 2014 till och med den 15 juli 2015.
- (5) Unionens höga representant för utrikes frågor och säkerhetspolitik har föreslagit att mandatet för Filip DE CEUNINCK som uppdragschef för Eucap Sahel Niger förlängs från och med den 16 juli 2015 till och med den 15 juli 2016.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Mandatet för Filip DE CEUNINCK som uppdragschef för Eucap Sahel Niger förlängs härmed till och med den 15 juli 2016.

Artikel 2

Detta beslut träder i kraft samma dag som det antas.

Utfärdat i Bryssel den 15 april 2015.

*På kommittén för utrikes- och säkerhetspolitikens
vägnar*

W. STEVENS

Ordförande⁽¹⁾ EUT L 187, 17.7.2012, s. 48.⁽²⁾ Beslut Eucap Sahel Niger/2/2014 av kommittén för utrikes- och säkerhetspolitik av den 6 maj 2014 om utnämning av uppdragschefen för Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Niger (Eucap Sahel Niger) (EUT L 136, 9.5.2014, s. 26).⁽³⁾ Rådets beslut 2014/482/Gusp av den 22 juli 2014 om ändring av beslut 2012/392/Gusp om Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Niger (Eucap Sahel Niger) (EUT L 217, 23.7.2014, s. 31).⁽⁴⁾ Beslut Eucap Sahel Niger/3/2014 av kommittén för utrikes- och säkerhetspolitik av den 24 juli 2014 om förlängning av mandatet för chefen för Europeiska unionens GSFP-uppdrag i Niger (Eucap Sahel Niger) (EUT L 267, 6.9.2014, s. 5).

ISSN 1977-0820 (elektronisk utgåva)
ISSN 1725-2628 (pappersutgåva)



Europeiska unionens publikationsbyrå
2985 Luxemburg
LUXEMBURG

SV