

ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2016/759**z dnia 28 kwietnia 2016 r.****ustanawiające wykazy państw trzecich, części państw trzecich i terytoriów, z których państwa członkowskie zezwalają na wprowadzanie do Unii niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi, określające wymagania dotyczące świadectw, zmieniające rozporządzenie (WE) nr 2074/2005 i uchylające decyzję 2003/812/WE****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając dyrektywę Rady 2002/99/WE z dnia 16 grudnia 2002 r. ustanawiającą przepisy o wymaganiach zdrowotnych dla zwierząt regulujące produkcję, przetwarzanie, dystrybucję oraz wprowadzanie produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi ⁽¹⁾, w szczególności jej art. 8 pkt 1 i art. 9 ust. 4,uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi ⁽²⁾, w szczególności jego art. 11 ust. 1,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Rozporządzenie (WE) nr 854/2004 stanowi, że produkty pochodzenia zwierzęcego przywozi się jedynie z państwa trzeciego lub części państwa trzeciego znajdującego się w wykazie sporządzonym zgodnie z tym rozporządzeniem.
- (2) W decyzji Komisji 2003/812/WE ⁽³⁾ ustanowiono wykazy państw trzecich, z których państwa członkowskie dopuszczają przywóz niektórych produktów przeznaczonych do spożycia przez ludzi objętych dyrektywą Rady 92/118/EWG ⁽⁴⁾. Wśród wykazów tych znajduje się wykaz państw trzecich lub ich części, z których dopuszczony jest przywóz żelatyny przeznaczonej do spożycia przez ludzi. Nie ma natomiast wykazu, który obejmowałby kolagen lub surowce do produkcji żelatyny lub kolagenu przeznaczonych do spożycia przez ludzi. Należy sporządzić takie wykazy.
- (3) Zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady ⁽⁵⁾ podmioty prowadzące przedsiębiorstwa spożywcze przywożące produkty pochodzenia zwierzęcego zobowiązane są zapewnić, by dokumenty towarzyszące przesyłce spełniały wymagania art. 14 rozporządzenia (WE) nr 854/2004. W rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2074/2005 ⁽⁶⁾ ustanowiono wzory świadectw dla przywozu niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi. Wspomniane wzory świadectw zawierają nieaktualne odniesienia do poprzednich przepisów, które to odniesienia należy uaktualnić.

⁽¹⁾ Dz.U. L 18 z 23.1.2003, s. 11.⁽²⁾ Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 206.⁽³⁾ Decyzja Komisji 2003/812/WE z dnia 17 listopada 2003 r. ustalająca wykaz państw trzecich, z których państwa członkowskie dopuszczają przywóz niektórych produktów przeznaczonych do spożycia przez ludzi objętych dyrektywą Rady 92/118/EWG (Dz.U. L 305 z 22.11.2003, s. 17).⁽⁴⁾ Dyrektywa Rady 92/118/EWG z dnia 17 grudnia 1992 r. ustanawiająca warunki zdrowotne zwierząt i zdrowia publicznego regulujące handel i przywóz do Wspólnoty produktów nieobjętych wyżej wymienionymi warunkami ustanowionymi w szczególnych zasadach wspólnotowych określonych w załączniku A pkt I do dyrektywy 89/662/EWG oraz w zakresie czynników chorobotwórczych do dyrektywy 90/425/EWG (Dz.U. L 62 z 15.3.1993, s. 49).⁽⁵⁾ Rozporządzenie (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55).⁽⁶⁾ Rozporządzenie Komisji (WE) nr 2074/2005 z dnia 5 grudnia 2005 r. ustanawiające środki wykonawcze w odniesieniu do niektórych produktów objętych rozporządzeniem (WE) nr 853/2004 i do organizacji urzędowych kontroli na mocy rozporządzeń (WE) nr 854/2004 oraz (WE) nr 882/2004, ustanawiające odstępstwa od rozporządzenia (WE) nr 852/2004 i zmieniające rozporządzenia (WE) nr 853/2004 oraz (WE) nr 854/2004 (Dz.U. L 338 z 22.12.2005, s. 27).

- (4) Państwa trzecie, części państw trzecich oraz terytoria wymienione w wykazach znajdujących się w załączniku II do decyzji Komisji 2006/766/WE⁽¹⁾, w części 1 załącznika I do rozporządzenia Komisji (WE) nr 798/2008⁽²⁾, w części 1 załącznika I do rozporządzenia Komisji (WE) nr 119/2009⁽³⁾ lub w części 1 załącznika II do rozporządzenia Komisji (UE) nr 206/2010⁽⁴⁾ spełniają unijne wymagania dotyczące przywozu świeżego mięsa i niektórych produktów rybołówstwa. Wykazy te można również wykorzystać w przypadku przywozu surowców do produkcji żelatyny i kolagenu. Należy jednak zastosować mniej rygorystyczne wymogi, w przypadku gdy surowce te zostały poddane niektórym rodzajom obróbki przewidzianym w sekcjach XIV i XV załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004.
- (5) Surowce do produkcji żelatyny i kolagenu, poddane lub niepoddane obróbce, wprowadzane do Unii w ramach tranzytu do państwa trzeciego stwarzają nieznaczące ryzyko dla zdrowia publicznego. Surowce takie, nawet jeśli zostały poddane obróbce, powinny jednak spełniać odpowiednie wymagania dotyczące zdrowia zwierząt. W związku z tym należy ustanowić wykaz państw trzecich, części państw trzecich i terytoriów oraz określić wzory świadectw do celów tranzytu i składowania przed tranzytem surowców i poddanych obróbce surowców do produkcji żelatyny i kolagenu.
- (6) Ze względu na położenie geograficzne Kaliningradu należy określić szczególne warunki zdrowia zwierząt w przypadku tranzytu przez Unię przesyłek surowców i poddanych obróbce surowców do produkcji żelatyny lub kolagenu do Rosji i z Rosji, które to warunki dotyczyłyby jedynie tranzytu przez Łotwę, Litwę i Polskę.
- (7) W celu zapewnienia jasności i uproszczenia przepisów Unii, bez uszczerbku dla przepisów decyzji Komisji 2003/863/WE⁽⁵⁾, w załączniku do niniejszego rozporządzenia należy ustanowić wykazy państw trzecich, części państw trzecich oraz terytoriów, z których państwa członkowskie zezwalają na wprowadzanie żabich udek, ślimaków, żelatyny, kolagenu, surowców i poddanych obróbce surowców do produkcji żelatyny i kolagenu, a także miodu, mleczka pszczelego i innych produktów pszczelich przeznaczonych do spożycia przez ludzi, a także ustanowić w nim wzory świadectw dla tych produktów. W związku z powyższym należy skreślić odpowiednie dotychczasowe świadectwa w załączniku VI do rozporządzenia (WE) nr 2074/2005.
- (8) Aby zapewnić bezpieczeństwo niektórych wysoko przetworzonych produktów pochodzenia zwierzęcego, w załączniku III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 dodano szczególne wymogi. Należy zatem sporządzić wykaz państw, z których produkty te można przywozić, oraz określić wzór świadectwa dla tych produktów.
- (9) Jako że wykazy państw trzecich, części państw trzecich i terytoriów, z których państwa członkowskie zezwalają na przywóz produktów z mięsa futerkowych zwierząt dzikich utrzymywanych w warunkach fermowych, produktów z mięsa dzikiego ptactwa utrzymywanego w warunkach fermowych oraz mięsa zajęcowatych (królików i zajęcy), zostały ustanowione odpowiednio w decyzji Komisji 2007/777/WE⁽⁶⁾ i w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 119/2009, decyzja 2003/812/WE stała się zbędna i powinna zostać uchylona.
- (10) Należy wprowadzić okres przejściowy umożliwiający państwom członkowskim i podmiotom prowadzącym przedsiębiorstwa spożywcze dostosowanie się do nowych wymagań określonych w niniejszym rozporządzeniu.
- (11) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

⁽¹⁾ Decyzja Komisji 2006/766/WE z dnia 6 listopada 2006 r. ustanawiająca wykazy państw i terytoriów trzecich, z których dopuszczony jest przywóz małży, szkarłupni, osłonicy, ślimaków morskich i produktów rybołówstwa (Dz.U. L 320 z 18.11.2006, s. 53).

⁽²⁾ Rozporządzenie Komisji (WE) nr 798/2008 z dnia 8 sierpnia 2008 r. ustanawiające wykaz państw trzecich, terytoriów, stref lub grup, z których dopuszczalny jest przywóz do i tranzyt przez terytorium Wspólnoty drobiu i produktów drobiowych oraz wymogów dotyczących świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 226 z 23.8.2008, s. 1).

⁽³⁾ Rozporządzenie Komisji (WE) nr 119/2009 z dnia 9 lutego 2009 r. ustanawiające wykaz krajów trzecich i ich części do celów przywozu do Wspólnoty i tranzytu przez jej terytorium mięsa dzikich zajęcowatych, niektórych dzikich ssaków lądowych oraz królików utrzymywanych w warunkach fermowych, a także stosowne wymagania w zakresie świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 39 z 10.2.2009, s. 12).

⁽⁴⁾ Rozporządzenie Komisji (UE) nr 206/2010 z dnia 12 marca 2010 r. ustanawiające wykazy krajów trzecich, ich terytoriów lub części, upoważnionych do wprowadzania do Unii Europejskiej niektórych zwierząt oraz świeżego mięsa, a także wymogi dotyczące świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 73 z 20.3.2010, s. 1).

⁽⁵⁾ Decyzja Komisji 2003/863/WE z dnia 2 grudnia 2003 r. w sprawie świadectw zdrowia przy przywozie produktów zwierzęcych ze Stanów Zjednoczonych Ameryki (Dz.U. L 325 z 12.12.2003, s. 46).

⁽⁶⁾ Decyzja Komisji 2007/777/WE z dnia 29 listopada 2007 r. ustanawiająca warunki zdrowia zwierząt i zdrowia publicznego oraz wzory świadectw na przywóz z krajów trzecich niektórych produktów mięsnych oraz przetworzonych żołądków, pęcherzy i jelit do spożycia przez ludzi i uchylająca decyzję 2005/432/WE (Dz.U. L 312 z 30.11.2007, s. 49).

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

ROZDZIAŁ 1

PRZYWÓZ NIEKTÓRYCH PRODUKTÓW POCHODZENIA ZWIERZĘCEGO

Artykuł 1

Wykazy państw trzecich, części państw trzecich i terytoriów

W odpowiednich częściach załącznika I określa się państwa trzecie, części państw trzecich i terytoria, z których państwa członkowskie zezwalają na przywóz następujących produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi:

- a) żabie udka – część I;
- b) ślimaki – część II;
- c) żelatyna i kolagen – część III;
- d) surowce do produkcji żelatyny i kolagenu – część IV;
- e) poddane obróbce surowce do produkcji żelatyny i kolagenu – część V;
- f) miód, mleczko pszczele i inne produkty pszczele – część VI;
- g) poniższe produkty wysoko przetworzone – część VII:
 - (i) siarczan chondroityny;
 - (ii) kwas hialuronowy;
 - (iii) inne produkty z hydrolizowanych chrząstek;
 - (iv) chitozan;
 - (v) glukozamina;
 - (vi) podpuszczka;
 - (vii) karuk;
 - (viii) aminokwasy dopuszczone do stosowania jako dodatki do żywności zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1333/2008 ⁽¹⁾.

Artykuł 2

Wzory świadectw

1. W załączniku II określa się wzory świadectw do celów przywozu do Unii produktów, o których mowa w art. 1, według następującego schematu:

- a) żabie udka – część I;
- b) ślimaki – część II;
- c) żelatyna – część III;
- d) kolagen – część IV;
- e) surowce do produkcji żelatyny i kolagenu – część V;
- f) poddane obróbce surowce do produkcji żelatyny i kolagenu – część VI;
- g) miód, mleczko pszczele i inne produkty pszczele – część VII;
- h) poniższe produkty wysoko przetworzone – część VIII:
 - (i) siarczan chondroityny;
 - (ii) kwas hialuronowy;

⁽¹⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1333/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie dodatków do żywności (Dz.U. L 354 z 31.12.2008, s. 16).

- (iii) inne produkty z hydrolizowanych chrząstek;
- (iv) chitozan;
- (v) glukozamina;
- (vi) podpuszczka;
- (vii) karuk;
- (viii) aminokwasy dopuszczone do stosowania jako dodatki do żywności zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1333/2008.

Świadectwa te należy wypełnić zgodnie z objaśnieniami określonymi w załączniku IV i uwagami w odpowiednim świadectwie.

2. Można stosować system certyfikacji elektronicznej i inne systemy, których stosowanie uzgodniły Unia i dane państwo trzecie.

ROZDZIAŁ 2

TRANZYT NIEKTÓRYCH PRODUKTÓW POCHODZENIA ZWIERZĘCEGO

Artykuł 3

Wykazy państw trzecich, części państw trzecich i terytoriów

Państwa trzecie, części państw trzecich i terytoria, z których państwa członkowskie zezwalają na tranzyt przez Unię surowców i poddanych obróbce surowców do produkcji żelatyny i kolagenu przeznaczonych do spożycia przez ludzi, w ramach tranzytu bezpośredniego do państwa trzeciego lub po składowaniu w Unii zgodnie z art. 12 ust. 4 i art. 13 dyrektywy Rady 97/78/WE⁽¹⁾, określa się odpowiednio w częściach IV i V załącznika I do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 4

Wzór świadectwa

1. Wzór świadectwa do celów tranzytu przez Unię surowców i poddanych obróbce surowców, o których mowa w art. 3, określa się w załączniku III.

Świadectwo to należy wypełnić zgodnie z objaśnieniami określonymi w załączniku IV i uwagami w odpowiednim wzorze świadectwa.

2. Można stosować system certyfikacji elektronicznej i inne systemy zharmonizowane na poziomie Unii.

Artykuł 5

Odstępstwo dotyczące tranzytu przez Łotwę, Litwę i Polskę

1. Na zasadzie odstępstwa od art. 3 zezwala się na tranzyt drogowy lub kolejowy między określonymi wyznaczonymi punktami kontroli granicznej na Łotwie, Litwie i w Polsce, wymienionymi i opatrzonymi szczególną uwagą nr 13 w załączniku I do decyzji Komisji 2009/821/WE⁽²⁾, w odniesieniu do przesyłek surowców i poddanych obróbce surowców, o których mowa w art. 3 niniejszego rozporządzenia, wysyłanych z Rosji lub do Rosji, bezpośrednio lub przez inne państwo trzecie, z zastrzeżeniem spełnienia następujących warunków:

a) przesyłka jest zaplombowana plombą opatrzoną numerem seryjnym, założoną przez urzędowego lekarza weterynarii w punkcie kontroli granicznej w miejscu wprowadzenia;

⁽¹⁾ Dyrektywa Rady 97/78/WE z dnia 18 grudnia 1997 r. ustanawiająca zasady regulujące organizację kontroli weterynaryjnej produktów wprowadzanych do Wspólnoty z państw trzecich (Dz.U. L 24 z 30.1.1998, s. 9).

⁽²⁾ Decyzja Komisji 2009/821/WE z dnia 28 września 2009 r. ustalająca wykaz zatwierdzonych punktów kontroli granicznej, ustanawiająca niektóre zasady kontroli przeprowadzanych przez ekspertów weterynaryjnych Komisji oraz ustanawiająca jednostki weterynaryjne w systemie TRACES (Dz.U. L 296 z 12.11.2009, s. 1).

- b) dokumenty towarzyszące przesyłce, przewidziane w art. 7 dyrektywy 97/78/WE, opatrzone są na każdej stronie pieczęcią „Tylko tranzyt do Rosji przez terytorium UE” przez urzędowego lekarza weterynarii w punkcie kontroli granicznej w miejscu wprowadzenia;
- c) spełnione są wymogi proceduralne przewidziane w art. 11 dyrektywy 97/78/WE;
- d) przesyłka posiada akceptację do celów tranzytu na wspólnym weterynaryjnym dokumencie wejścia wystawionym przez urzędowego lekarza weterynarii w punkcie kontroli granicznej w miejscu wprowadzenia.
2. Przesyłki, o których mowa w ust. 1, nie są rozładowywane ani przekazywane do składowania, jak określono w art. 12 ust. 4 lub art. 13 dyrektywy 97/78/WE, na terytorium Unii.
3. Właściwy organ przeprowadza regularne kontrole w celu zapewnienia, by liczba przesyłek, o których mowa w ust. 1, oraz odnośna ilość produktów opuszczających Unię odpowiadały liczbie przesyłek i ilości produktów wprowadzonych do Unii.

ROZDZIAŁ 3

PRZEPISY KOŃCOWE

Artykuł 6

Zmiana

W załączniku VI do rozporządzenia (WE) nr 2074/2005 wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w sekcji I skreśla się rozdziały I, II, III i VI;
- 2) skreśla się dodatki I, II, III i VI.

Artykuł 7

Uchylenie

Decyzja 2003/812/WE traci moc.

Artykuł 8

Przepisy przejściowe

Przesyłki produktów pochodzenia zwierzęcego, w odniesieniu do których wydano odpowiednie świadectwa zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 2074/2005, mogą być nadal wprowadzane do Unii, pod warunkiem że dane świadectwo zostało podpisane przed dniem 3 grudnia 2016 r.

Artykuł 9

Wejście w życie

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 28 kwietnia 2016 r.

W imieniu Komisji
Jean-Claude JUNCKER
Przewodniczący

ZAŁĄCZNIK I

Wykazy państw trzecich, części państw trzecich i terytoriów, o których mowa w art. 1

CZĘŚĆ I

ŻABIE UDKA

Państwa i terytoria trzecie wymienione w kolumnie „Państwa” w załączniku II do decyzji 2006/766/WE, z wyjątkiem państw i terytoriów, w odniesieniu do których w kolumnie „Ograniczenia” w tym załączniku znajduje się informacja o ograniczeniach, oraz następujące państwa lub terytoria:

KOD ISO	PAŃSTWO/TERYTORIUM
MK (*)	była jugosłowiańska republika Macedonii

(*) Była jugosłowiańska republika Macedonii; kod tymczasowy, który pozostaje bez wpływu na ostateczną nazwę państwa, która zostanie ustalona w wyniku prowadzonych obecnie w ONZ negocjacji w tej sprawie.

CZĘŚĆ II

ŚLIMAKI

Państwa i terytoria trzecie wymienione w kolumnie „Państwa” w załączniku II do decyzji 2006/766/WE, z wyjątkiem państw i terytoriów, w odniesieniu do których w kolumnie „Ograniczenia” w tym załączniku znajduje się informacja o ograniczeniach, oraz następujące państwa i terytoria:

KOD ISO	PAŃSTWO/TERYTORIUM
MD	Mołdawia
MK (*)	była jugosłowiańska republika Macedonii
SY	Syria

(*) Była jugosłowiańska republika Macedonii; kod tymczasowy, który pozostaje bez wpływu na ostateczną nazwę państwa, która zostanie ustalona w wyniku prowadzonych obecnie w ONZ negocjacji w tej sprawie.

CZĘŚĆ III

ŻELATYNA I KOLAGEN PRZEZNACZONE DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI

SEKCJA A

Żelatyna i kolagen uzyskane z bydła, owiec, kóz, świń i koniowatych, zarówno utrzymywanych w warunkach fermowych, jak i dzikich

Państwa trzecie i terytoria wymienione w części 1 kolumna 1 załącznika II do rozporządzenia (UE) nr 206/2010 oraz następujące państwa lub terytoria:

KOD ISO	PAŃSTWO/TERYTORIUM
KR	Republika Korei
MY	Malezja
PK	Pakistan
TW	Tajwan

SEKCJA B

Żelatyna i kolagen uzyskane z drobiu, w tym z ptaków bezgrzebieniowych i dzikiego ptactwa

Państwa trzecie i terytoria wymienione w części 1 kolumna 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 798/2008.

SEKCJA C

Żelatyna i kolagen uzyskane z produktów rybołówstwa

Wszystkie państwa trzecie i terytoria wymienione w kolumnie „Państwa” w załączniku II do decyzji 2006/766/WE niezależnie od tego, czy w kolumnie „Ograniczenia” w tym załączniku znajduje się informacja o ograniczeniach.

SEKCJA D

Żelatyna i kolagen uzyskane z zającowatych oraz dzikich ssaków lądowych niewymienionych w sekcji A

Państwa trzecie wymienione w części 1 kolumna 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 119/2009.

CZĘŚĆ IV

SUROWCE DO PRODUKCJI ŻELATYNY I KOLAGENU PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI

SEKCJA A

Surowce uzyskane z bydła, owiec, kóz, świń i koniowatych, zarówno utrzymywanych w warunkach fermowych, jak i dzikich

Państwa trzecie, ich terytoria i części wymienione w części 1 załącznika II do rozporządzenia (UE) nr 206/2010, z których dozwolone jest wprowadzanie do Unii świeżego mięsa tej kategorii danego gatunku, jak określono w tej części wspomnianego załącznika, chyba że takie wprowadzanie jest ograniczone dodatkowymi gwarancjami A i F wskazanymi w kolumnie 5.

SEKCJA B

Surowce uzyskane z drobiu, w tym z ptaków bezgrzebieniowych i dzikiego ptactwa

Państwa trzecie, części państw trzecich i terytoria wymienione w części 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 798/2008, z których dozwolony jest przywóz świeżego mięsa drobiowego danych gatunków, jak określono w tej części wspomnianego załącznika.

SEKCJA C

Surowce uzyskane z produktów rybołówstwa

Państwa i terytoria trzecie wymienione w kolumnie „Państwa” w załączniku II do decyzji 2006/766/WE i podlegające ograniczeniom wskazanym w kolumnie „Ograniczenia” w tym załączniku.

SEKCJA D

Surowce uzyskane z zającowatych oraz dzikich ssaków lądowych niewymienionych w sekcji A

Państwa trzecie wymienione w części 1 kolumna 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 119/2009, z których dozwolony jest przywóz świeżego mięsa danych gatunków, jak określono w tej części tego załącznika.

CZĘŚĆ V

PODDANE OBRÓBCE SUROWCE DO PRODUKCJI ŻELATYNY I KOLAGENU PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI

SEKCJA A

Poddane obróbce surowce uzyskane z bydła, owiec, kóz, świń i koniowatych, zarówno utrzymywanych w warunkach fermowych, jak i dzikich

Państwa trzecie, ich terytoria i części wymienione w części 1 kolumna 1 załącznika II do rozporządzenia (UE) nr 206/2010 oraz następujące państwa lub terytoria:

KOD ISO	PAŃSTWO/TERYTORIUM
KR	Republika Korei
MY	Malezja
PK	Pakistan
TW	Tajwan

SEKCJA B

Poddane obróbce surowce uzyskane z drobiu, w tym z ptaków bezgrzebieniowych i dzikiego ptactwa

Państwa trzecie i terytoria wymienione w części 1 kolumna 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 798/2008.

SEKCJA C

Poddane obróbce surowce uzyskane z produktów rybołówstwa

Wszystkie państwa i terytoria trzecie wymienione w kolumnie „Państwa” w załączniku II do decyzji 2006/766/WE niezależnie od tego, czy w kolumnie „Ograniczenia” w tym załączniku znajduje się informacja o ograniczeniach.

SEKCJA D

Poddane obróbce surowce uzyskane z zajęcowatych oraz dzikich ssaków lądowych niewymienionych w sekcji A

Państwa trzecie wymienione w części 1 kolumna 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 119/2009.

SEKCJA E

Poddane obróbce surowce, o których mowa w sekcji XIV rozdział I pkt 4 lit. b) ppkt (iii) i sekcji XV rozdział I pkt 4 lit. b) ppkt (iii) załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004

Państwa trzecie, części państw trzecich i terytoria, o których mowa w części IV niniejszego załącznika.

CZĘŚĆ VI

MIÓD, MLECZKO PSZCZELE I INNE PRODUKTY PSZCZELE PRZEZNACZONE DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI

Państwa trzecie i terytoria wymienione w kolumnie „Państwo” w załączniku do decyzji Komisji 2011/163/UE ⁽¹⁾ i oznaczone znakiem „X” w kolumnie „Miód” w tym załączniku.

⁽¹⁾ Decyzja Komisji 2011/163/UE z dnia 16 marca 2011 r. w sprawie zatwierdzenia planów przedłożonych przez państwa trzecie zgodnie z art. 29 dyrektywy Rady 96/23/WE (Dz.U. L 70 z 17.3.2011, s. 40).

CZĘŚĆ VII

WYSOKO PRZETWORZONE: SIARCZAN CHONDROITYNY, KWAS HIALURONOWY, INNE PRODUKTY Z HYDROLIZOWANYCH CHRZĄSTEK, CHITOZAN, GLUKOZAMINA, PODPUSZCZKA, KARUK I AMINOKWASY PRZEZNACZONE DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI

- a) W przypadku surowców uzyskanych ze zwierząt kopytnych, w tym koniowatych – państwa trzecie i terytoria wymienione w części 1 kolumna 1 załącznika II do rozporządzenia (UE) nr 206/2010 oraz następujące państwa lub terytoria:

KOD ISO	PAŃSTWO/TERYTORIUM
KR	Republika Korei
MY	Malezja
PK	Pakistan
TW	Tajwan

- b) W przypadku surowców uzyskanych z produktów rybołówstwa – wszystkie państwa i terytoria trzecie wymienione w kolumnie „Państwa” w załączniku II do decyzji 2006/766/WE niezależnie od tego, czy w kolumnie „Ograniczenia” w tym załączniku znajduje się informacja o ograniczeniach.
- c) W przypadku surowców uzyskanych z drobiu – państwa trzecie i terytoria wymienione w części 1 kolumna 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 798/2008.
-

ZAŁĄCZNIK II

Wzory świadectw, o których mowa w art. 2

CZĘŚĆ I

WZÓR ŚWIADECTWA DO CELÓW PRZYWOZU SCHŁODZONYCH, ZAMROŻONYCH LUB PRZYGOTOWANYCH ŻABICH UDEK PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI

PAŃSTWO:

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca Nazwa Adres Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa	I.2.a.		
			I.3. Właściwy organ centralny			
			I.4. Właściwy organ lokalny			
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.		I.6.			
	I.7. Państwo pochodzenia	Kod ISO	I.8.	I.9. Państwo przeznaczenia	Kod ISO	I.10.
	I.11. Miejsce pochodzenia Nazwa Adres		I.12.		Numer zatwierdzenia	
	I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu			
	I.15. Środek transportu Samolot <input type="checkbox"/> Statek <input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Samochód <input type="checkbox"/> Inne <input type="checkbox"/> Oznakowanie Dokumenty towarzyszące		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE		I.17.	
	I.18. Statek		I.19. Kod towaru (kod HS) 02.08.90			
					I.20. Ilość	
I.21. Temperatura produktu Otoczenia <input type="checkbox"/> Schłodzony <input type="checkbox"/> Zamrożony <input type="checkbox"/>		I.22. Liczba opakowań				
I.23. Nr plomby/kontenera/pojemnika		I.24. Rodzaj opakowań				

I.25. Cel certyfikacji: Spożycie przez ludzi <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE <input type="checkbox"/>		
I.28. Oznakowanie towaru				
Gatunek (nazwa systematyczna)	Rodzaj obróbki	Numer zatwierdzenia zakładu Zakład produkcyjny	Liczba opakowań	Masa netto

PAŃSTWO

Wzór FRG
Żabie udka

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego</p> <p>Ja, niżej podpisany, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz.U. L 31 z 1.2.2002, s. 1), rozporządzenia (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 1) oraz rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55), i zaświadczam, że opisane powyżej żabie udka zostały wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że:</p> <ul style="list-style-type: none"> — pochodzą one z zakładu lub zakładów, w których wdrażany jest program oparty na zasadach HACCP zgodnie z art. 5 rozporządzenia (WE) nr 852/2004, <p>oraz</p> <ul style="list-style-type: none"> — pochodzą z żab, które zostały odkrwawione, przygotowane i w stosownych przypadkach schłodzone, zmrożone lub przetworzone oraz były pakowane i składowane w odpowiednich warunkach higienicznych, zgodnie z wymogami określonymi w sekcji XI załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004. <p>Uwagi</p> <p>Część I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubryka I.11: miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłki. — Rubryka I.15: numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) albo nazwa (statek). W przypadku rozładunku i ponownego załadunku należy podać oddzielne informacje. — Rubryka I.20: podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto. — Rubryka I.23: oznakowanie kontenera/pojemnika/numer plomby: tylko w stosownych przypadkach. — Rubryka I.28: <i>rodzaj obróbki</i>: świeże, przetworzone. <p>Część II:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Kolor pieczęci i podpisu musi różnić się od koloru pozostałych adnotacji na świadectwie. 		
<p>Urzędowy inspektor</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami):</p> <p>Data:</p> <p>Pieczęć:</p> <p>Kwalifikacje i tytuł:</p> <p>Podpis:</p>		

Część II: Zaświadczenie

CZĘŚĆ II

WZÓR ŚWIADECTWA DO CELÓW PRZYWOZU SCHŁODZONYCH, ZAMROŻONYCH, POZBAWIONYCH SKORUP, GOTOWANYCH, PRZYGOTOWANYCH LUB KONSERWOWANYCH ŚLIMAKÓW PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI

PAŃSTWO:

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca Nazwa Adres Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa	I.2.a.		
			I.3. Właściwy organ centralny			
			I.4. Właściwy organ lokalny			
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.		I.6.			
	I.7. Państwo pochodzenia	Kod ISO	I.8.	I.9. Państwo przeznaczenia	Kod ISO	I.10.
	I.11. Miejsce pochodzenia Nazwa Adres		I.12.			
	I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu			
	I.15. Środek transportu Samolot <input type="checkbox"/> Statek <input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Samochód <input type="checkbox"/> Inne <input type="checkbox"/> Oznakowanie Dokumenty towarzyszące		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE			
			I.17.			
	I.18. Opis towaru			I.19. Kod towaru (kod HS)		
			I.20. Ilość			
I.21. Temperatura produktu Otoczenia <input type="checkbox"/> Schłodzony <input type="checkbox"/> Zamrożony <input type="checkbox"/>			I.22. Liczba opakowań			
I.23. Nr plomby/kontenera/pojemnika			I.24. Rodzaj opakowań			

I.25. Cel certyfikacji: Spożycie przez ludzi <input type="checkbox"/>		
I.26.	I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE <input type="checkbox"/>	
I.28. Oznakowanie towaru		
Gatunek (nazwa systematyczna)	Rodzaj obróbki	Numer zatwierdzenia zakładu
Liczba opakowań	Masa netto	
Zakład produkcyjny		

PAŃSTWO

Wzór SNS
Ślimaki

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego</p> <p>Ja, niżej podpisany, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz.U. L 31 z 1.2.2002, s. 1), rozporządzenia (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 1) oraz rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55), i zaświadczam, że opisane powyżej ślimaki zostały wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że:</p> <ul style="list-style-type: none"> — pochodzą one z zakładu lub zakładów, w których wdrażany jest program oparty na zasadach HACCP zgodnie z art. 5 rozporządzenia (WE) nr 852/2004, <p>oraz</p> <ul style="list-style-type: none"> — obchodzono się z nimi i były one w odpowiednich przypadkach pozbawiane skorup, gotowane, przygotowywane, konserwowane, zamrażane, pakowane i składowane w odpowiednich warunkach higienicznych, zgodnie z wymogami określonymi w sekcji XI załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004. <p>Uwagi</p> <p>Część I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubryka I.11: miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłki. — Rubryka I.15: numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) albo nazwa (statek). W przypadku rozładunku i ponownego załadunku należy podać oddzielne informacje. — Rubryka I.19: użyć właściwego kodu Systemu Zharmonizowanego (HS) w ramach następujących pozycji: 03.07, 16.05. — Rubryka I.20: podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto. — Rubryka I.23: oznakowanie kontenera/pojemnika/numer plomby: tylko w stosownych przypadkach. — Rubryka I.28: <i>rodzaj obróbki</i>: świeże, przetworzone. <p>Część II:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Kolor pieczęci i podpisu musi różnić się od koloru pozostałych adnotacji na świadectwie. 		
<p>Urzędowy inspektor</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami):</p> <p>Data:</p> <p>Pieczęć:</p> <p>Kwalifikacje i tytuł:</p> <p>Podpis:</p>		

Część II: Zaświadczenie

CZĘŚĆ III

WZÓR ŚWIADECTWA DO CELÓW PRZYWOZU ŻELATYNY PRZEZNACZONEJ DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI

PAŃSTWO:

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca Nazwa Adres Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa	I.2.a.		
			I.3. Właściwy organ centralny			
			I.4. Właściwy organ lokalny			
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.		I.6.			
	I.7. Państwo pochodzenia	Kod ISO	I.8.	I.9. Państwo przeznaczenia	Kod ISO	I.10.
	I.11. Miejsce pochodzenia Nazwa Adres		I.12.			
	I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu			
	I.15. Środek transportu Samolot <input type="checkbox"/> Statek <input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Samochód <input type="checkbox"/> Inne <input type="checkbox"/> Oznakowanie Dokumenty towarzyszące		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE			
			I.17.			
	I.18. Opis towaru			I.19. Kod towaru (kod HS)		
			I.20. Ilość			
I.21. Temperatura produktu Otoczenia <input type="checkbox"/> Schłodzony <input type="checkbox"/> Zamrożony <input type="checkbox"/>			I.22. Liczba opakowań			
I.23. Nr plomby/kontenera/pojemnika			I.24. Rodzaj opakowań			

I.25. Cel certyfikacji: Spożycie przez ludzi <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE <input type="checkbox"/>		
I.28. Oznakowanie towaru				
Gatunek (nazwa systematyczna)	Data produkcji (dd/mm/rrrr)	Numer zatwierdzenia zakładu Zakład produkcyjny	Liczba opakowań	Masa netto

PAŃSTWO

Wzór GEL
Żelatyna przeznaczona do spożycia przez ludzi

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego		
<p>Ja, niżej podpisany, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz.U. L 31 z 1.2.2002, s. 1), rozporządzenia (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 1) oraz rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55), i zaświadczam, że opisana powyżej żelatyna została wyprodukowana zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że:</p> <ul style="list-style-type: none"> — pochodzi ona z zakładu lub zakładów, w których wdrażany jest program oparty na zasadach HACCP zgodnie z art. 5 rozporządzenia (WE) nr 852/2004, — została wyprodukowana z surowców spełniających wymogi sekcji XIV rozdziału I i II załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004, — została wytworzona zgodnie z warunkami określonymi w sekcji XIV rozdział III załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004, — spełnia kryteria sekcji XIV rozdział IV załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 i rozporządzenia Komisji (WE) nr 2073/2005 z dnia 15 listopada 2005 r. w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych (Dz.U. L 338 z 22.12.2005, s. 1), <p>i jeżeli pochodzi od przeżuwaczy, z wyjątkiem żelatyny uzyskanej ze skór i skórek przeżuwaczy,</p> <p>(¹)</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzi z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiającego zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych przenośnych gąbczastych encefalopatii (Dz.U. L 147 z 31.5.2001, s. 1) jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano żelatynę, urodziły się, były nieprzerwanie chowane oraz zostały poddane ubojowi w państwie o znikomym ryzyku BSE, a także przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — jeśli w tym państwie lub regionie wystąpiły rodzime przypadki BSE: <ul style="list-style-type: none"> (i) pochodzi od zwierząt, które urodziły się po terminie wejścia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną i skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy; lub (ii) produkty pochodzenia bydłowego, owczego i koziego nie zawierają materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie zostały z niego uzyskane oraz nie zawierają mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie zostały z niego uzyskane.] <p>(¹) albo</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzi z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o kontrolowanym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano żelatynę, przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — zwierzęta, z których uzyskano żelatynę na wywóz, nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki, — żelatyna nie zawiera materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie została z niego uzyskana oraz nie zawiera mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie została z niego uzyskana.] 		

Część II: Zaświadczenie

PAŃSTWO

Wzór GEL
Żelatyna przeznaczona do spożycia przez ludzi

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>(¹) albo</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzi z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, — żelatynę uzyskano ze zwierząt, które przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — żelatynę uzyskano ze zwierząt urodzonych, nieprzerwanie chowanych i poddanych ubojowi w państwie lub regionie o znikomym ryzyku BSE zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001, a jeżeli w tym państwie lub regionie wystąpiły rodzime przypadki BSE – ze zwierząt urodzonych po terminie wejścia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną i skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy, oraz ze zwierząt urodzonych w państwie lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o kontrolowanym ryzyku BSE, które nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki, — żelatyna nie zawiera materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie została z niego uzyskana oraz nie zawiera mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie została z niego uzyskana.] <p>(¹) albo</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzi z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o nieokreślonym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano żelatynę, nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy, a także przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — zwierzęta, z których uzyskano żelatynę, nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki, — żelatyna nie została uzyskana z: <ul style="list-style-type: none"> (i) materiału szczególnego ryzyka, zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (ii) tkanek układu nerwowego i limfatycznego odsłoniętych podczas odkostniania; (iii) mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz.] 		
<p>Uwagi</p> <p>Część I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubryka I.11: miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłki. — Rubryka I.15: numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) albo nazwa (statek). W przypadku rozładunku i ponownego załadunku należy podać oddzielne informacje. — Rubryka I.19: użyć właściwego kodu Systemu Zharmonizowanego (HS) w ramach pozycji 35.03. — Rubryka I.20: podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto. — Rubryka I.23: oznakowanie kontenera/pojemnika/numer plomby: tylko w stosownych przypadkach. 		

PAŃSTWO

Wzór GEL
Żelatyna przeznaczona do spożycia przez ludzi

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Część II: (1) Niepotrzebne skreślić. — Kolor pieczęci i podpisu musi różnić się od koloru pozostałych adnotacji na świadectwie.		
Urzędowy lekarz weterynarii Kwalifikacje i tytuł: Data: Pieczęć:	Imię i nazwisko (wielkimi literami): Podpis:	

CZĘŚĆ IV

WZÓR ŚWIADECTWA DO CELÓW PRZYWOZU KOLAGENU PRZEZNACZONEGO DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI

PAŃSTWO:

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca Nazwa Adres Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa	I.2.a.		
			I.3. Właściwy organ centralny			
			I.4. Właściwy organ lokalny			
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.		I.6.			
	I.7. Państwo pochodzenia	Kod ISO	I.8.	I.9. Państwo przeznaczenia	Kod ISO	I.10.
	I.11. Miejsce pochodzenia Nazwa Adres		Numer zatwierdzenia		I.12.	
	I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu			
	I.15. Środek transportu Samolot <input type="checkbox"/> Statek <input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Samochód <input type="checkbox"/> Inne <input type="checkbox"/> Oznakowanie Dokumenty towarzyszące		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE			
			I.17.			
	I.18. Opis towaru			I.19. Kod towaru (kod HS)		
			I.20. Ilość			
I.21. Temperatura produktu Otoczenia <input type="checkbox"/> Schłodzony <input type="checkbox"/> Zamrożony <input type="checkbox"/>			I.22. Liczba opakowań			
I.23. Nr plomby/kontenera/pojemnika			I.24. Rodzaj opakowań			

I.25. Cel certyfikacji: Spożycie przez ludzi <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE <input type="checkbox"/>		
I.28. Oznakowanie towaru				
Gatunek (nazwa systematyczna)	Data produkcji (dd/mm/rrrr)	Numer zatwierdzenia zakładu Zakład produkcyjny	Liczba opakowań	Masa netto

PAŃSTWO

Wzór COL
Kolagen przeznaczony do spożycia przez ludzi

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego</p> <p>Ja, niżej podpisany, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz.U. L 31 z 1.2.2002, s. 1), rozporządzenia (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 1) oraz rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55), i zaświadczam, że opisany powyżej kolagen został wyprodukowany zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że:</p> <ul style="list-style-type: none"> — pochodzi ona z zakładu lub zakładów, w których wdrażany jest program oparty na zasadach HACCP zgodnie z art. 5 rozporządzenia (WE) nr 852/2004, — został wyprodukowany z surowców spełniających wymogi sekcji XV rozdziału I i II załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004, — został wytworzony zgodnie z warunkami określonymi w sekcji XV rozdział III załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004, — spełnia kryteria sekcji XV rozdział IV załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 i rozporządzenia Komisji (WE) nr 2073/2005 z dnia 15 listopada 2005 r. w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych (Dz.U. L 338 z 22.12.2005, s. 1), <p>i jeżeli pochodzi od przeżuwaczy, z wyjątkiem kolagenu uzyskanego ze skór i skórek przeżuwaczy,</p> <p>(¹)</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzi z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiającego zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych przenośnych gąbczastych encefalopatii (Dz.U. L 147 z 31.5.2001, s. 1) jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano kolagen, urodziły się, były nieprzerwanie chowane i zostały poddane ubojowi w państwie o znikomym ryzyku BSE, a także przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — jeśli w tym państwie lub regionie wystąpiły rodzime przypadki BSE: <ul style="list-style-type: none"> (i) pochodzi od zwierząt, które urodziły się po terminie wejścia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną i skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy; lub (ii) produkty pochodzenia bydłowego, owczego i koziego nie zawierają materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie zostały z niego uzyskane oraz nie zawierają mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie zostały z niego uzyskane.] <p>(¹) albo</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzi z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o kontrolowanym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano kolagen, przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — zwierzęta, z których uzyskano kolagen na wywóz, nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki, — kolagen nie zawiera materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie został z niego uzyskany oraz nie zawiera mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie został z niego uzyskany.] 		

Część II: Zaświadczenie

PAŃSTWO

Wzór COL
Kolagen przeznaczony do spożycia przez ludzi

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>(¹) albo</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzi z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, — kolagen uzyskano ze zwierząt, które przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — kolagen uzyskano ze zwierząt urodzonych, nieprzerwanie chowanych i poddanych ubojowi w państwie lub regionie o znikomym ryzyku BSE zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001, a jeżeli w tym państwie lub regionie wystąpiły rodzime przypadki BSE – ze zwierząt urodzonych po terminie wejścia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną i skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy, oraz ze zwierząt urodzonych w państwie lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o kontrolowanym ryzyku BSE, które nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki, — kolagen nie zawiera materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie został z niego uzyskany oraz nie zawiera mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie został z niego uzyskany.] <p>(¹) albo</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzi z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o nieokreślonym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano kolagen, nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy, a także przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — zwierzęta, z których uzyskano kolagen, nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki, ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki, — kolagen nie został uzyskany z: <ul style="list-style-type: none"> (i) materiału szczególnego ryzyka, zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (ii) tkanek układu nerwowego i limfatycznego odsoniętych podczas odkostniania; (iii) mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz.] 		
<p>Uwagi</p> <p>Część I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubryka I.11: miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłki. — Rubryka I.15: numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) albo nazwa (statek). W przypadku rozładunku i ponownego załadunku należy podać oddzielne informacje. — Rubryka I.18: niniejsze świadectwo można również wykorzystać do celów przywozu osłonek kolagenowych. — Rubryka I.19: użyć właściwego kodu Systemu Zharmonizowanego (HS) w ramach pozycji 35.04 lub 39.17. — Rubryka I.20: podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto. — Rubryka I.23: oznakowanie kontenera/pojemnika/numer plomby: tylko w stosownych przypadkach. 		

PAŃSTWO

Wzór COL
Kolagen przeznaczony do spożycia przez ludzi

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Część II: (1) Niepotrzebne skreślić. — Kolor pieczęci i podpisu musi różnić się od koloru pozostałych adnotacji na świadectwie.		
Urzędowy lekarz weterynarii Imię i nazwisko (wielkimi literami): Data: Pieczęć: Kwalifikacje i tytuł: Podpis:		

CZĘŚĆ V

WZÓR ŚWIADECTWA DO CELÓW PRZYWOZU SUROWCÓW DO PRODUKCJI ŻELATYNY/KOLAGENU
PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI ⁽¹⁾

PAŃSTWO:

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca Nazwa Adres Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a.									
			I.3. Właściwy organ centralny											
			I.4. Właściwy organ lokalny											
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.		I.6.											
	I.7. Państwo pochodzenia		Kod ISO		I.8. Region pochodzenia		Kod		I.9. Państwo przeznaczenia		Kod ISO		I.10.	
	I.11. Miejsce pochodzenia Nazwa zatwierdzenia Adres		Numer		I.12.									
	I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu											
	I.15. Środek transportu Samolot <input type="checkbox"/> Statek <input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Samochód <input type="checkbox"/> Inne <input type="checkbox"/> Oznakowanie Dokumenty towarzyszące		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE											
			I.17.											
	I.18. Opis towaru		I.19. Kod towaru (kod HS)											
		I.20. Ilość												
I.21. Temperatura produktu Otoczenia <input type="checkbox"/> Schłodzony <input type="checkbox"/> Zamrożony <input type="checkbox"/>		I.22. Liczba opakowań												
I.23. Nr plomby/kontenera/pojemnika		I.24. Rodzaj opakowań												

⁽¹⁾ O ile nie są objęte częścią VI.

I.25. Cel certyfikacji:

produkcja żelatyny / kolagenu przeznaczonych do spożycia przez ludzi

I.26.

I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE

I.28. Oznakowanie towaru

Gatunek (nazwa systematyczna)	Rodzaj towaru	Numer zatwierdzenia zakładu Zakład produkcyjny	Liczba opakowań	Masa netto
-------------------------------------	---------------	--	-----------------	------------

PAŃSTWO

Wzór RCG
**Surowce do produkcji żelatyny/
kolagenu przeznaczonych do spożycia przez ludzi**

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego		
Część II: Zaświadczenie	<p>Ja, niżej podpisany, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz.U. L 31 z 1.2.2002, s. 1), rozporządzenia (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 1), rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55) oraz rozporządzenia (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 206), i zaświadczam, że opisane powyżej surowce spełniają te wymogi, a w szczególności że:</p>	
	<ul style="list-style-type: none"> — ⁽¹⁾ [opisane powyżej kości, skóry i skórki domowych i utrzymywanych w warunkach fermowych przeżuwaczy, świń i drobiu oraz ścięgna pochodzą od zwierząt poddanych ubojowi w rzeźni, których tusze w wyniku badania przedubojowego i poubojowego uznano za zdatne do spożycia przez ludzi,] <li style="padding-left: 20px;">lub — ⁽¹⁾ [opisane powyżej skóry i skórki oraz kości zwierząt łownych pochodzą od zabitych zwierząt, których tusze w wyniku badania po odstrzeleniu uznano za zdatne do spożycia przez ludzi,] <li style="padding-left: 20px;">lub — ⁽¹⁾ [opisane powyżej skóry i ości ryb pochodzą z zakładów wytwarzających produkty rybołówstwa przeznaczone do spożycia przez ludzi i dopuszczone do wywozu,] <p>⁽¹⁾ oraz</p> <p>[jeżeli pochodzą od przeżuwaczy, z wyjątkiem skór i skórek przeżuwaczy,</p> <p>⁽¹⁾</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiającego zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych przenośnych gąbczastych encefalopatii (Dz.U. L 147 z 31.5.2001, s. 1) jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano surowce pochodzenia bydłęcego, owczego i koziego, urodziły się, były nieprzerwanie chowane oraz zostały poddane ubojowi w państwie o znikomym ryzyku BSE, a także przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — jeżeli w tym państwie lub regionie wystąpiły rodzime przypadki BSE: <ul style="list-style-type: none"> (i) zwierzęta urodziły się po terminie wejścia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną i skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy; lub (ii) surowce pochodzenia bydłęcego, owczego i koziego nie zawierają materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie zostały z niego uzyskane oraz nie zawierają mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie zostały z niego uzyskane;] <p>⁽¹⁾ albo:</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o kontrolowanym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano surowce pochodzenia bydłęcego, owczego i koziego, przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, 	

PAŃSTWO

Wzór RCG
**Surowce do produkcji żelatyny/
 kolagenu przeznaczonych do spożycia przez ludzi**

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<ul style="list-style-type: none"> — zwierzęta, z których uzyskano surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego przeznaczone na wywóz, nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki, — surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego nie zawierają materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie zostały z niego uzyskane oraz nie zawierają mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie zostały z niego uzyskane;] <p>(¹) albo</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego, przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego przeznaczone na wywóz uzyskano ze zwierząt urodzonych, nieprzerwanie chowanych i poddanych ubojowi w państwie lub regionie o znikomym ryzyku BSE zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001, a jeżeli w tym państwie lub regionie wystąpiły rodzime przypadki BSE – ze zwierząt urodzonych po terminie wejścia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną i skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy, oraz ze zwierząt urodzonych w państwie lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o kontrolowanym ryzyku BSE, które nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki, — surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego nie zawierają materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie zostały z niego uzyskane oraz nie zawierają mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie zostały z niego uzyskane.] <p>(¹) albo</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o nieokreślonym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego, nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy, a także przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — zwierzęta, z których uzyskano surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego, nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki, — surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego nie zostały uzyskane z: <ul style="list-style-type: none"> (i) materiału szczególnego ryzyka, zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (ii) tkanek układu nerwowego i limfatycznego odsłoniętych podczas odkostniania; (iii) mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz.]] 		

PAŃSTWO

Wzór RCG
Surowce do produkcji żelatyny/
kolagenu przeznaczonych do spożycia przez ludzi

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>(¹) II.2. Poświadczenie zdrowia zwierząt</p> <p>Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, zaświadczam, że opisane powyżej surowce:</p> <p>II.2.1. składają się z produktów pochodzenia zwierzęcego, które spełniają poniższe wymagania dotyczące zdrowia zwierząt;</p> <p>II.2.2. zostały uzyskane na terytorium (¹) [.....] (¹) albo [.....] (²) (³) (⁴):</p> <p>(¹) [II.2.2.1 ze zwierząt, które pochodzą z gospodarstw i przebywały na tym terytorium od urodzenia lub przez co najmniej trzy miesiące przed ubojem; oraz</p> <p>(¹) [(i) należą do gatunków, o których mowa w rozporządzeniu Komisji (UE) nr 206/2010 z dnia 12 marca 2010 r. ustanawiającym wykazy krajów trzecich, ich terytoriów lub części, upoważnionych do wprowadzania do Unii Europejskiej niektórych zwierząt oraz świeżego mięsa, a także wymogi dotyczące świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 73 z 20.3.2010, s. 1), i spełniających wszystkie odpowiednie wymogi przywozowe w zakresie zdrowia zwierząt określone w tym rozporządzeniu, oraz zostały poddane ubojowi w celu spożycia przez ludzi w dniu, w odniesieniu do którego zezwolono na przywóz do Unii Europejskiej świeżego mięsa zwierząt tych gatunków z danego państwa lub jego terytorium zgodnie z częścią 1 kolumna 8 załącznika II do tego rozporządzenia;]</p> <p>(¹) albo [(ii) należą do gatunków, o których mowa w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 119/2009 z dnia 9 lutego 2009 r. ustanawiającym wykaz krajów trzecich i ich części do celów przywozu do Wspólnoty i tranzytu przez jej terytorium mięsa dzikich zajęcowatych, niektórych dzikich ssaków lądowych oraz królików utrzymywanych w warunkach fermowych, a także stosowne wymagania w zakresie świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 39 z 10.2.2009, s. 12), i spełniających wszystkie odpowiednie wymogi przywozowe w zakresie zdrowia zwierząt określone w tym rozporządzeniu.]]</p> <p>(¹) albo [II.2.2.1 z drobiu, który pozostawał na tym terytorium od wylęgu albo został przywieziony jako pisklęta jednodniowe lub drób rzeźny z państw trzecich wymienionych w odniesieniu do tego towaru w części 1 załącznika I do rozporządzenia Komisji (WE) nr 798/2008 z dnia 8 sierpnia 2008 r. ustanawiającego wykaz państw trzecich, terytoriów, stref lub grup, z których dopuszczalny jest przywóz do i tranzyt przez terytorium Wspólnoty drobiu i produktów drobiowych oraz wymogów dotyczących świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 226 z 23.8.2008, s. 1), w warunkach co najmniej równoważnych warunkom określonym w tym rozporządzeniu, należy do gatunków, o których mowa w tym rozporządzeniu, przy spełnieniu wszystkich odpowiednich wymogów przywozowych w zakresie zdrowia zwierząt określonych w tym rozporządzeniu, i został poddany ubojowi w celu spożycia przez ludzi w dniu, w odniesieniu do którego zezwolono na przywóz do Unii Europejskiej mięsa zwierząt tych gatunków z danego państwa lub jego terytorium zgodnie z częścią 1 kolumna 6 B załącznika I do tego rozporządzenia.]</p> <p>(¹) albo [II.2.2.1 ze zwierząt, które zostały uśmiercone na wolności na tym terytorium (5); oraz schwyte i uśmiercone na obszarze:</p> <p>(i) na którym w odległości 25 km nie odnotowano żadnego przypadku/ogniska żadnej z następujących chorób, na które są podatne te zwierzęta: pryszczycy, księgosuszu, rzekomego pomoru drobiu ani wysoce zjadliwej grypy ptaków – w ciągu poprzedzających 30 dni – ani klasycznego bądź afrykańskiego pomoru świń – w ciągu poprzedzających 40 dni; oraz</p> <p>(ii) położonym w odległości większej niż 20 km od granic oddzielających to terytorium od innego terytorium państwa bądź jego części, z których przywóz tych surowców do Unii Europejskiej nie jest obecnie dozwolony; oraz</p> <p>(iii) na którym zwierzęta te po uśmierceniu zostały w ciągu 12 godzin przewiezione w celu schłodzenia do punktu odbioru, a zaraz po tym do zakładu obróbki dziczyzny, albo bezpośrednio do zakładu obróbki dziczyzny;]</p>		

PAŃSTWO

Wzór RCG
**Surowce do produkcji żelatyny/
kolagenu przeznaczonych do spożycia przez ludzi**

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>II.2.3. zostały uzyskane w zakładzie, wokół którego w promieniu 10 km nie odnotowano żadnego przypadku/ogniska następujących chorób, na które są podatne te zwierzęta: pryszczycy, księgosuszu, rzekomego pomoru drobiu ani wysoce zjadliwej grypy ptaków, klasycznego bądź afrykańskiego pomoru świń – w ciągu poprzedzających 30 dni, albo, w przypadku wystąpienia jednej z tych chorób, zezwolono na przygotowanie surowców do wywozu do Unii Europejskiej dopiero po usunięciu całego mięsa oraz całkowitym oczyszczeniu i odkażeniu zakładu pod kontrolą urzędowego lekarza weterynarii; oraz:</p> <p>II.2.4. podczas uzyskiwania i przygotowywania nie miały styczności z innymi surowcami niespełniającymi wymaganych warunków podanych powyżej oraz obchodzono się z nimi w taki sposób, aby uniknąć zanieczyszczenia czynnikami chorobotwórczymi; oraz</p> <p>II.2.5. były przewożone w czystych i zaplombowanych kontenerach lub ciężarówkach.]</p>		
<p>Uwagi</p>		
<p>Część I:</p>		
<ul style="list-style-type: none"> — Rubryka I.8: podać kod terytorium figurujący w załączniku II do decyzji Komisji 2006/766/WE z dnia 6 listopada 2006 r. ustanawiającej wykazy państw i terytoriów trzecich, z których dopuszczony jest przywóz małży, szkarłupni, osłonnic, ślimaków morskich i produktów rybołówstwa (Dz.U. L 320 z 18.11.2006, s. 53), części 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 798/2008, części 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 119/2009 lub części 1 załącznika II do rozporządzenia (UE) nr 206/2010. — Rubryka I.11: miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłki; w zależności od przypadku numer rejestracyjny lub numer zatwierdzenia. — Rubryka I.15: numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) albo nazwa (statek). W przypadku rozładunku i ponownego załadunku należy podać oddzielne informacje. — Rubryka I.19: użyć właściwego kodu Systemu Zharmonizowanego (HS) w ramach następujących pozycji: 02.08, 03.05, 05.05, 05.06, 05.11.91, 05.11.99, 41.01, 41.02, 41.03. — Rubryka I.20: podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto. — Rubryka I.23: oznakowanie kontenera/pojemnika/numer plomby: tylko w stosownych przypadkach. — Rubryka I.28: <i>rodzaj towaru:</i> skóry, skórki, kości i ścięgna; <i>numer zatwierdzenia zakładu:</i> w zależności od przypadku numer rejestracyjny lub numer zatwierdzenia; <i>zakład produkcyjny:</i> obejmuje rzeźnię, statek przetwórnicy, zakład rozbioru mięsa, zakład obróbki dziczyzny i zakład przetwórczy. 		
<p>Część II:</p>		
<p>(¹) Niepotrzebne skreślić. W przypadku produktów uzyskanych z produktów rybołówstwa należy skreślić cały pkt II.2.</p> <p>(²) Nazwa i kod ISO państwa, terytorium lub strefy wywozu określone:</p> <ul style="list-style-type: none"> — w załącznikach do decyzji 2006/766/WE, — w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 798/2008, 		

PAŃSTWO

Wzór RCG
Surowce do produkcji żelatyny/
kolagenu przeznaczonych do spożycia przez ludzi

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>— w części 1 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 119/2009,</p> <p>— w części 1 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 206/2010.</p> <p>(³) Jeśli części surowców uzyskano ze zwierząt pochodzących z innego państwa trzeciego (innych państw trzecich) wymienionego w załączniku II do rozporządzenia (UE) nr 206/2010 w odniesieniu do przywozu tego towaru do Unii, należy podać kody tych państw lub terytoriów oraz kod państwa trzeciego, w którym dokonano uboju zwierząt (dany materiał nie może pochodzić z państwa lub terytorium, w odniesieniu do którego w kolumnie 5 tego załącznika wskazano dodatkowe gwarancje A lub F).</p> <p>(⁴) Jeśli materiały uzyskano z drobiu rzeźnego pochodzącego z innych państw trzecich wymienionych w części 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 798/2008 w odniesieniu do przywozu tego towaru do Unii, należy podać kody państw lub terytoriów oraz kod państwa trzeciego, w którym dokonano uboju drobiu.</p> <p>(⁵) Jedynie dla państw, z których dopuszczony jest przywóz do Unii Europejskiej mięsa zwierząt dzikich tego samego gatunku przeznaczonych do spożycia przez ludzi.</p> <p>— Podpis i pieczęć muszą być innego koloru niż kolor druku.</p> <p>UWAGA Uwaga dla osoby odpowiedzialnej za przesyłkę w UE: niniejsze świadectwo służy jedynie celom weterynaryjnym i musi towarzyszyć przesyłce do momentu przybycia do punktu kontroli granicznej. Przesyłkę należy przewieźć bezpośrednio do docelowego zakładu produkcyjnego.</p>		
<p>Urzędowy lekarz weterynarii</p> <p style="text-align: center;">Imię i nazwisko (wielkimi literami):</p> <p style="text-align: center;">Data:</p> <p style="text-align: center;">Pieczęć:</p> <p style="text-align: right;">Kwalifikacje i tytuł:</p> <p style="text-align: right;">Podpis:</p>		

CZĘŚĆ VI

**WZÓR ŚWIADCTWA DO CELÓW PRZYWOZU PODDANYCH OBRÓBCE SUROWCÓW DO PRODUKCJI
ŻELATYNY/KOLAGENU PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI**

PAŃSTWO:

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca Nazwa Adres Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa	I.2.a.	
			I.3. Właściwy organ centralny		
			I.4. Właściwy organ lokalny		
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.		I.6.		
	I.7. Państwo pochodzenia	Kod ISO	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.9. Państwo przeznaczenia
					I.10.
I.11. Miejsce pochodzenia Nazwa zatwierdzenia Adres		Numer	I.12.		
I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu			
I.15. Środek transportu Samolot <input type="checkbox"/> Statek <input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Samochód <input type="checkbox"/> Inne <input type="checkbox"/> Oznakowanie Dokumenty towarzyszące		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE			
		I.17.			
I.18. Opis towaru		I.19. Kod towaru (kod HS)			
				I.20. Ilość	
I.21. Temperatura produktu Otoczenia <input type="checkbox"/> Schłodzony <input type="checkbox"/> Zamrożony <input type="checkbox"/>		I.22. Liczba opakowań			
I.23. Nr plomby/kontenera/pojemnika		I.24. Rodzaj opakowań			

I.25. Cel certyfikacji:

produkcja żelatyny lub kolagenu przeznaczonych do spożycia przez ludzi

I.26.

I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE

I.28. Oznakowanie towaru

Gatunek (nazwa systematyczna)	Rodzaj towaru	Numer zatwierdzenia zakładu Zakład produkcyjny	Liczba opakowań	Masa netto
----------------------------------	---------------	--	-----------------	------------

PAŃSTWO

Wzór TCG
Poddane obróbce surowce do produkcji
żelatyny i kolagenu

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego</p> <p>Ja, niżej podpisany, zaświadczam, że opisane powyżej poddane obróbce surowce spełniają następujące wymagania:</p> <ul style="list-style-type: none"> — pochodzą z zakładów znajdujących się pod kontrolą właściwego organu i figurujących w wykazie tego organu oraz — ⁽¹⁾ [opisane powyżej kości, skóry i skórki domowych i utrzymywanych w warunkach fermowych przeżuwaczy, świń i drobiu zostały uzyskane ze zwierząt poddanych ubojowi w rzeźni, których tusze w wyniku badania przedubojowego i poubojowego uznano za zdatne do spożycia przez ludzi,] ⁽¹⁾ lub — [skóry i skórki oraz kości zwierząt łownych zostały uzyskane z uśmierconych zwierząt, których tusze w wyniku badania po odstrzeleniu uznano za zdatne do spożycia przez ludzi,] ⁽¹⁾ lub — [opisane powyżej skóry i ości ryb pochodzą z zakładów wytwarzających produkty rybołówstwa przeznaczone do spożycia przez ludzi i dopuszczone do wywozu,] oraz ⁽¹⁾ [są to suszone kości bydła, owiec, kóz, świń i koni, w tym zwierząt utrzymywanych w warunkach fermowych i zwierząt dzikich, drobiu, w tym ptaków bezgrzebieniowych i dzikiego ptactwa, do produkcji kolagenu lub żelatyny, pochodzą od zdrowych zwierząt poddanych ubojowi w rzeźni i zostały poddane następującej obróbce: ⁽¹⁾ [kruszenie na kawałki o wielkości około 15 mm i odtłuszczenie gorącą wodą w temperaturze minimum 70 °C przez co najmniej 30 minut, w temperaturze minimum 80 °C przez co najmniej 15 minut lub w temperaturze minimum 90 °C przez co najmniej 10 minut, a następnie oddzielenie oraz mycie i suszenie przez co najmniej 20 minut w strumieniu gorącego powietrza o temperaturze początkowej wynoszącej co najmniej 350 °C lub przez 15 minut w strumieniu gorącego powietrza o temperaturze początkowej wyższej niż 700 °C.] ⁽¹⁾ albo [suszenie na słońcu przez co najmniej 42 dni w średniej temperaturze co najmniej 20 °C.] ⁽¹⁾ albo [poddanie działaniu kwasu w taki sposób, żeby utrzymać odczyn pH w rdzeniu na poziomie poniżej 6 przez co najmniej jedną godzinę przed suszeniem.] ⁽¹⁾ albo [są to skóry i skórki przeżuwaczy utrzymywanych w warunkach fermowych, skóry świń, skóry drobiu oraz skóry i skórki zwierząt łownych, które zostały uzyskane ze zdrowych zwierząt i które: ⁽¹⁾ [zostały poddane działaniu zasady zapewniającemu pH > 12 w rdzeniu, a następnie soleniu przez co najmniej siedem dni] ⁽¹⁾ albo [były suszone przez 42 dni w temperaturze co najmniej 20 °C.] ⁽¹⁾ albo [zostały poddane działaniu kwasu w taki sposób, żeby utrzymać odczyn pH w rdzeniu na poziomie poniżej 5 przez co najmniej jedną godzinę.] ⁽¹⁾ albo [zostały poddane działaniu zasady w celu uzyskania odczynu pH > 12 w rdzeniu przez co najmniej 8 godzin.] ⁽¹⁾ albo [są to kości, skóry lub skórki przeżuwaczy utrzymywanych w warunkach fermowych, skóry świń, drobiu i ryb oraz skóry i skórki zwierząt łownych z państw trzecich, części państw trzecich i terytoriów, o których mowa w części IV załącznika I do niniejszego rozporządzenia, które zostały poddane innej obróbce niż obróbki wymienione powyżej i pochodzą z zakładów zarejestrowanych lub zatwierdzonych na podstawie rozporządzenia (WE) nr 852/2004 lub zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 853/2004 oraz ⁽¹⁾ [jeżeli pochodzą od przeżuwaczy, z wyjątkiem skór i skórek przeżuwaczy, 		
	Część II: Zaświadczenie	

PAŃSTWO

Wzór TCG
Poddane obróbce surowce do produkcji
żelatyny i kolagenu

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>(¹)</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiającego zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych przenośnych gąbczastych encefalopatii (Dz.U. L 147 z 31.5.2001, s. 1) jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano poddane obróbce surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego, urodziły się, były nieprzerwanie chowane oraz zostały poddane ubojowi w państwie o znikomym ryzyku BSE, a także przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — jeśli w tym państwie lub regionie wystąpiły rodzime przypadki BSE: <ul style="list-style-type: none"> (i) zwierzęta urodziły się po terminie wejścia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną i skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy; lub (ii) poddane obróbce surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego nie zawierają materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie zostały z niego uzyskane oraz nie zawierają mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie zostały z niego uzyskane;] <p>(¹) albo:</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o kontrolowanym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano poddane obróbce surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego, przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — zwierzęta, z których uzyskano poddane obróbce surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego przeznaczone na wywóz, nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki, — poddane obróbce surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego nie zawierają materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie zostały z niego uzyskane oraz nie zawierają mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie zostały z niego uzyskane;] <p>(¹) albo</p> <ul style="list-style-type: none"> — [pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, — zwierzęta, z których uzyskano poddane obróbce surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego, przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe, — poddane obróbce surowce pochodzenia bydłowego, owczego i koziego przeznaczone na wywóz uzyskano ze zwierząt urodzonych, nieprzerwanie chowanych i poddanych ubojowi w państwie lub regionie o znikomym ryzyku BSE zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001, a jeżeli w tym państwie lub regionie wystąpiły rodzime przypadki BSE – ze zwierząt urodzonych po terminie wejścia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną i skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy, oraz ze zwierząt urodzonych w państwie lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o kontrolowanym ryzyku BSE, które nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki, ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki, 		

PAŃSTWO

Wzór TCG
Poddane obróbce surowce do produkcji
żelatyny i kolagenu

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>— poddane obróbce surowce pochodzenia bydłęcego, owczego i koziego nie zawierają materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani nie zostały z niego uzyskane oraz nie zawierają mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz ani nie zostały z niego uzyskane.]</p> <p>(¹) albo</p> <p>— [pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako państwo lub region o nieokreślonym ryzyku BSE,</p> <p>— zwierzęta, z których uzyskano poddane obróbce surowce pochodzenia bydłęcego, owczego i koziego, nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy, a także przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe,</p> <p>— zwierzęta, z których uzyskano poddane obróbce surowce pochodzenia bydłęcego, owczego i koziego, nie zostały poddane ubojowi po ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po ogłuszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki,</p> <p>— poddane obróbce surowce pochodzenia bydłęcego, owczego i koziego nie zostały uzyskane z:</p> <p>(i) materiału szczególnego ryzyka, zdefiniowanego w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001;</p> <p>(ii) tkanek układu nerwowego i limfatycznego odsłoniętych podczas odkostniania;</p> <p>(iii) mięsa oddzielonego mechanicznie uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz.]]</p>		
<p>(¹) II.2. Poświadczenie zdrowia zwierząt</p>		
<p>Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, zaświadczam, że opisane powyżej poddane obróbce surowce:</p>		
II.2.1.	składają się z produktów pochodzenia zwierzęcego, które spełniają poniższe wymagania dotyczące zdrowia zwierząt;	
II.2.2.	zostały uzyskane na terytorium lub terytoriach: (¹)[.....](¹) lub [.....](²)(³)	
II.2.3.	podczas uzyskiwania i przygotowywania nie miały styczności z innymi surowcami niespełniającymi wymaganych warunków podanych powyżej oraz obchodzono się z nimi w taki sposób, aby uniknąć zanieczyszczenia czynnikami chorobotwórczymi;	
II.2.4.	były przewożone w czystych i zaplombowanych kontenerach lub ciężarówkach.]	
<p>Uwagi</p>		
<p>Część I:</p>		
<p>— Rubryka I.8: podać kod terytorium figurujący w załączniku II do decyzji Komisji 2006/766/WE z dnia 6 listopada 2006 r. ustanawiającej wykazy państw i terytoriów trzecich, z których dopuszczony jest przywóz małży, szkarłupni, osłonic, ślimaków morskich i produktów rybołówstwa (Dz.U. L 320 z 18.11.2006, s. 53), w części 1 załącznika I do rozporządzenia Komisji (WE) nr 798/2008 z dnia 8 sierpnia 2008 r. ustanawiającego wykaz państw trzecich, terytoriów, stref lub grup, z których dopuszczalny jest przywóz do i tranzyt przez terytorium Wspólnoty drobiu i produktów drobiowych oraz wymogów dotyczących świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 226 z 23.8.2008, s. 1), w części 1 załącznika I do rozporządzenia Komisji (WE) nr 119/2009 z dnia 9 lutego 2009 r. ustanawiającego wykaz krajów trzecich i ich części do celów przywozu do Wspólnoty i tranzytu przez jej terytorium mięsa dzikich zającowatych, niektórych dzikich ssaków lądowych oraz królików utrzymywanych w warunkach fermowych, a także stosowne wymagania w zakresie świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 39 z 10.2.2009, s. 12) lub w części 1 załącznika II do rozporządzenia Komisji (UE) nr 206/2010 z dnia 12 marca 2010 r. ustanawiającego wykazy krajów trzecich, ich terytoriów lub części, upoważnionych do wprowadzania do Unii Europejskiej niektórych zwierząt oraz świeżego mięsa, a także wymogi dotyczące świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 73 z 20.3.2010, s. 1).</p>		
<p>— Rubryka I.11: miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłki oraz w zależności od przypadku numer zatwierdzenia lub numer identyfikacyjny nadany przez właściwy organ.</p>		
<p>— Rubryka I.15: numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) albo nazwa (statek). W przypadku rozładunku i ponownego załadunku należy podać oddzielne informacje.</p>		

PAŃSTWO

Wzór TCG
Poddane obróbce surowce do produkcji
żelatyny i kolagenu

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>— Rubryka I.19: użyć właściwego kodu Systemu Zharmonizowanego (HS) w ramach następujących pozycji: 03.05, 05.05, 05.06, 05.11.91, 05.11.99, 41.01, 41.02, 41.03.</p> <p>— Rubryka I.20: podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto.</p> <p>— Rubryka I.23: oznakowanie kontenera/pojemnika/numer plomby: tylko w stosownych przypadkach.</p> <p>— Rubryka I.28: <i>rodzaj towaru:</i> skóry, skórki, kości i ścięgna;</p> <p> <i>numer zatwierdzenia zakładu:</i> w zależności od przypadku numer zatwierdzenia lub numer identyfikacyjny nadany przez właściwy organ;</p> <p> <i>zakład produkcyjny:</i> obejmuje rzeźnię, statek przetwórnicy, zakład rozbioru mięsa, zakład obróbki dziczyzny i zakład przetwórczy;</p> <p> <i>numer zatwierdzenia:</i> w stosownych przypadkach.</p> <p>Część II:</p> <p>(¹) Niepotrzebne skreślić. W przypadku produktów uzyskanych z produktów rybołówstwa należy skreślić cały pkt II.2.</p> <p>(²) Nazwa i kod ISO państwa, terytorium lub strefy wywozu określony:</p> <p>— w części 1 załącznika II do rozporządzenia (UE) nr 206/2010,</p> <p>— w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 798/2008,</p> <p>— w części 1 załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 119/2009.</p> <p>(³) Jeśli części surowców uzyskano ze zwierząt pochodzących z innego państwa trzeciego (innych państw trzecich) wymienionego w załączniku I do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2016/759 z dnia 28 kwietnia 2016 r. ustanawiającego wykazy państw trzecich, części państw trzecich i terytoriów, z których państwa członkowskie zezwalają na wprowadzanie do Unii niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi, określającego wymagania dotyczące świadectw, zmieniającego rozporządzenie (WE) nr 2074/2005 i uchylającego decyzję 2003/812/WE (Dz.U. L 126 z 14.5.2016, s. 13), należy podać kody państw lub terytoriów.</p> <p>— Podpis i pieczęć muszą być innego koloru niż kolor druku.</p> <p>UWAGA Uwaga dla osoby odpowiedzialnej za przesyłkę w UE: niniejsze świadectwo służy jedynie celom weterynaryjnym i musi towarzyszyć przesyłce do momentu przybycia do punktu kontroli granicznej. Przesyłkę należy przewieźć bezpośrednio do docelowego zakładu produkcyjnego.</p> <p>— Czas przewozu można włączyć do czasu obróbki.</p>		
<p>Urzędowy lekarz weterynarii</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami):</p> <p>Data:</p> <p>Pieczęć:</p> <p>Kwalifikacje i tytuł:</p> <p>Podpis:</p>		

CZĘŚĆ VII

WZÓR ŚWIADECTWA DO CELÓW PRZYWOZU MIODU, MLECZKA PSZCZELEGO I PRODUKTÓW PSZCZELICH PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI

PAŃSTWO:

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca Nazwa Adres Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa	I.2.a.		
			I.3. Właściwy organ centralny			
			I.4. Właściwy organ lokalny			
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.		I.6.			
	I.7. Państwo pochodzenia	Kod ISO	I.8.	I.9. Państwo przeznaczenia	Kod ISO	I.10.
	I.11. Miejsce pochodzenia Nazwa Adres		Numer zatwierdzenia			I.12.
	I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu			
	I.15. Środek transportu Samolot <input type="checkbox"/> Statek <input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Samochód <input type="checkbox"/> Inne <input type="checkbox"/> Oznakowanie Dokumenty towarzyszące		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE			I.17.
I.18. Opis towaru			I.19. Kod towaru (kod HS)			
					I.20. Ilość	
I.21. Temperatura produktu Otoczenia <input type="checkbox"/> Schłodzony <input type="checkbox"/> Zamrożony <input type="checkbox"/>					I.22. Liczba opakowań	
I.23. Nr plomby/kontenera/pojemnika					I.24. Rodzaj opakowań	

I.25. Cel certyfikacji: Spożycie przez ludzi <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE <input type="checkbox"/>		
I.28. Oznakowanie towaru				
Gatunek (nazwa systematyczna)	Rodzaj obróbki	Numer zatwierdzenia zakładu Zakład produkcyjny	Liczba opakowań	Masa netto

PAŃSTWO

WZÓR HON

Miód, mleczko pszczele i inne produkty pszczele

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego</p> <p>Ja, niżej podpisany, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz.U. L 31 z 1.2.2002, s. 1), rozporządzenia (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 1) oraz rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55), i zaświadczam, że opisane powyżej: miód, mleczko pszczele i inne produkty pszczele zostały wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności ze:</p> <ul style="list-style-type: none"> — pochodzą one z zakładu lub zakładów, w których wdrażany jest program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004, — obchodzono się z nimi i były one w odpowiednich przypadkach przygotowywane, pakowane i składowane w odpowiednich warunkach higienicznych zgodnie z wymogami określonymi w załączniku II do rozporządzenia (WE) nr 852/2004; <p>oraz</p> <ul style="list-style-type: none"> — spełnione są gwarancje dotyczące zwierząt żywych i produktów od nich uzyskanych zawarte w planach dotyczących pozostałości przedłożonych zgodnie z dyrektywą Rady 96/23/WE z dnia 29 kwietnia 1996 r. w sprawie środków monitorowania niektórych substancji i ich pozostałości u żywych zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego oraz uchylającą dyrektywy 85/358/EWG i 86/469/EWG oraz decyzje 89/187/EWG i 91/664/EWG (Dz.U. L 125 z 23.5.1996, s. 10), w szczególności z jej art. 29. <p>Uwagi</p> <p>Część I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubryka I.11: miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłki. Numer zatwierdzenia oznacza numer rejestracyjny. — Rubryka I.15: numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) albo nazwa (statek). W przypadku rozładunku i ponownego załadunku należy podać oddzielne informacje. — Rubryka I.19: użyć właściwego kodu Systemu Zharmonizowanego (HS) w ramach następujących pozycji: 04.09, 04.10. — Rubryka I.20: podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto. — Rubryka I.23: oznakowanie kontenera/pojemnika/numer plomby: tylko w stosownych przypadkach. — Rubryka I.28: <i>rodzaj obróbki: wskazać: „sonikacja”, „homogenizacja”, „ultrafiltracja”, „pasteryzacja”, „nie poddano obróbce cieplnej”.</i> <i>numer zatwierdzenia zakładu: w zależności od przypadku numer zatwierdzenia lub numer identyfikacyjny nadany przez właściwy organ.</i> <p>Część II:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Kolor pieczęci i podpisu musi różnić się od koloru pozostałych adnotacji na świadectwie. 		
<p>Urzędowy inspektor</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami):</p> <p>Data:</p> <p>Pieczęć:</p> <p>Kwalifikacje i tytuł:</p> <p>Podpis:</p>		

Część II: Zaświadczenie

CZĘŚĆ VIII

WZÓR ŚWIADECTWA DO CELÓW PRZYWOZU WYSOKO PRZETWORZONYCH: SIARCZANU CHONDROITYNY, KWASU HIALURONOWEGO, INNYCH PRODUKTÓW Z HYDROLIZOWANYCH CHRZĄSTEK, CHITOZANU, GLUKOZAMINY, PODPUSZCZKI, KARUKU I AMINOKWASÓW PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI

PAŃSTWO:

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca Nazwa Adres Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa	I.2.a.		
			I.3. Właściwy organ centralny			
			I.4. Właściwy organ lokalny			
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.		I.6.			
	I.7. Państwo pochodzenia	Kod ISO	I.8.	I.9. Państwo przeznaczenia	Kod ISO	I.10.
	I.11. Miejsce pochodzenia Nazwa Adres		Numer zatwierdzenia			I.12.
	I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu			
	I.15. Środek transportu Samolot <input type="checkbox"/> Statek <input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Samochód <input type="checkbox"/> Inne <input type="checkbox"/> Oznakowanie Dokumenty towarzyszące		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE			I.17.
	I.18. Opis towaru			I.19. Kod towaru (kod HS)		
				I.20. Ilość		
I.21. Temperatura produktu Otoczenia <input type="checkbox"/> Schłodzony <input type="checkbox"/> Zamrożony <input type="checkbox"/>			I.22. Liczba opakowań			
I.23. Nr plomby/kontenera/pojemnika			I.24. Rodzaj opakowań			

I.25. Cel certyfikacji: Spożycie przez ludzi <input type="checkbox"/>				
I.26.		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE <input type="checkbox"/>		
I.28. Oznakowanie towaru				
Gatunek (nazwa systematyczna)	Data produkcji (dd/mm/rrrr)	Numer zatwierdzenia zakładu Zakład produkcyjny	Liczba opakowań	Masa netto

PAŃSTWO

WZÓR HRP

Wysoko przetworzone: siarczan chondroityny, kwas hialuronowy, inne produkty z hydrolizowanych chrząstek, chitozan, glukozamina, podpuszczka, karuk i aminokwasy przeznaczone do spożycia przez ludzi

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego		
<p>Ja, niżej podpisany, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz.U. L 31 z 1.2.2002, s. 1), rozporządzenia (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 1) oraz rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55), i zaświadczam, że opisane powyżej wysoko przetworzone produkty zostały wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że:</p> <ul style="list-style-type: none"> — pochodzą one z zakładów wdrażających program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004, — obchodzono się z nimi i były one w odpowiednich przypadkach przygotowywane, pakowane i składowane w odpowiednich warunkach higienicznych zgodnie z wymogami określonymi w załączniku II do rozporządzenia (WE) nr 852/2004, — spełniają wymogi sekcji XVI załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004; <p>oraz</p> <ul style="list-style-type: none"> — ⁽¹⁾ [jeżeli są to aminokwasy, to: <ul style="list-style-type: none"> (i) do ich wytworzenia nie wykorzystano włosów ludzkich; oraz (ii) spełniają wymogi rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1333/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie dodatków do żywności (Dz.U. L 354 z 31.12.2008, s. 16).] 		
Uwagi		
Część I:		
<ul style="list-style-type: none"> — Rubryka I.11: miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłki. — Rubryka I.15: numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) albo nazwa (statek). W przypadku rozładunku i ponownego załadunku należy podać oddzielne informacje. — Rubryka I.19: użyć właściwego kodu Systemu Zharmonizowanego (HS) w ramach pozycji 21.06.90, 29.22, 29.30, 29.32, 35.07, 35.03 lub 39.13. — Rubryka I.20: podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto. — Rubryka I.23: oznakowanie kontenera/pojemnika/numer plomby: tylko w stosownych przypadkach. 		
Część II:		
⁽¹⁾ Niepotrzebne skreślić.		
— Kolor pieczęci i podpisu musi różnić się od koloru pozostałych adnotacji na świadectwie.		
Urzędowy lekarz weterynarii	Imię i nazwisko (wielkimi literami):	
Kwalifikacje i tytuł:		
Data:	Podpis:	
Pieczęć:		

Część II: Zaświadczenie

I.25. Cel certyfikacji: produkcja żelatyny lub kolagenu przeznaczonych do spożycia przez ludzi <input type="checkbox"/>			
I.26. Tranzyt przez UE do państwa trzeciego <input type="checkbox"/>		I.27.	
Państwo trzecie	Kod ISO		
I.28. Oznakowanie towaru			
Gatunek (nazwa systematyczna)	Zakład produkcyjny	Liczba opakowań	Masa netto

PAŃSTWO

Wzór TRANZYT/SKŁADOWANIE

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1. Poświadczenie zdrowia zwierząt		
<p>Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że surowce lub poddane obróbce surowce opisane w części I:</p>		
<p>II.1.1. pochodzą z państwa lub regionu, z którego dozwolony jest przywóz do UE, jak określono w części 1 załącznika I do rozporządzenia Komisji (WE) nr 798/2008 z dnia 8 sierpnia 2008 r. ustanawiającego wykaz państw trzecich, terytoriów, stref lub grup, z których dopuszczalny jest przywóz do i tranzyt przez terytorium Wspólnoty drobiu i produktów drobiowych oraz wymogów dotyczących świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 226 z 23.8.2008, s. 1), w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 119/2009 z dnia 9 lutego 2009 r. ustanawiającym wykaz krajów trzecich i ich części do celów przywozu do Wspólnoty i tranzytu przez jej terytorium mięsa dzikich zającowatych, niektórych dzikich ssaków lądowych oraz królików utrzymywanych w warunkach fermowych, a także stosowne wymagania w zakresie świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 39 z 10.2.2009, s. 12) lub w części 1 załącznika II do rozporządzenia Komisji (UE) nr 206/2010 z dnia 12 marca 2010 r. ustanawiającego wykazy krajów trzecich, ich terytoriów lub części, upoważnionych do wprowadzania do Unii Europejskiej niektórych zwierząt oraz świeżego mięsa, a także wymogi dotyczące świadectw weterynaryjnych (Dz.U. L 73 z 20.3.2010, s. 1); oraz</p>		
<p>II.1.2. spełniają odpowiednie warunki w zakresie zdrowia zwierząt określone w poświadczeniu zdrowia zwierząt we wzorze świadectwa w części V lub VI załącznika II do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2016/759 z dnia 28 kwietnia 2016 r. ustanawiającego wykazy państw trzecich, części państw trzecich i terytoriów, z których państwa członkowskie zezwalają na wprowadzanie do Unii niektórych produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi, określającego wymagania dotyczące świadectw, zmieniającego rozporządzenie (WE) nr 2074/2005 i uchylającego decyzję 2003/812/WE (Dz.U. L 126 z 14.5.2016, s. 13).</p>		
Uwagi		
<p>Niniejsze świadectwo jest przeznaczone do celów tranzytu i składowania, zgodnie z art. 12. ust. 4 lub art. 13 dyrektywy Rady 97/78/WE z dnia 18 grudnia 1997 ustanawiającej zasady regulujące organizację kontroli weterynaryjnej produktów wprowadzanych do Wspólnoty z państw trzecich (Dz.U. L 24 z 30.1.1998, s. 9), surowców lub poddanych obróbce surowców do produkcji żelatyny/kolagenu przeznaczonych do spożycia przez ludzi, które to surowce uzyskano:</p>		
<ol style="list-style-type: none"> 1) z bydła domowego (w tym gatunków <i>Bubalus</i> i <i>Bison</i> oraz ich krzyżówek); 2) z owiec domowych (<i>Ovis aries</i>) lub kóz domowych (<i>Capra hircus</i>); 3) ze świń domowych (<i>Sus scrofa</i>); 4) z gospodarskich zwierząt nieparzystokopytnych (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> i ich krzyżówek); 5) ze zwierząt nieudomowionych utrzymywanych w warunkach fermowych z rzędu parzystokopytnych (z wyjątkiem bydła domowego (w tym gatunków <i>Bison</i> i <i>Bubalus</i> oraz ich krzyżówek), <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, świniowatych i pekari) oraz z rodzin nosorożcowatych i słoniowatych; 6) z dzikich zwierząt nieudomowionych z rzędu parzystokopytnych (z wyjątkiem bydła domowego (w tym gatunków <i>Bison</i> i <i>Bubalus</i> oraz ich krzyżówek), <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, świniowatych i pekari) oraz z rodzin nosorożcowatych i słoniowatych; 7) ze zwierząt nieudomowionych utrzymywanych w warunkach fermowych należących do rodzin świniowatych, pekari lub tapirowatych; 8) z dzikich zwierząt nieudomowionych należących do rodzin świniowatych, pekari lub tapirowatych; 9) z dzikich zwierząt nieparzystokopytnych należących do podrodzaju <i>Hippotigris</i> (zebra); 10) z dzikich zającowatych (króliki i zające); 11) z dzikich ssaków lądowych innych niż kopytne i zającowate; 12) z królików utrzymywanych w warunkach fermowych; 13) z drobiu; 14) z ptaków bezgrzebieniowych utrzymywanych w warunkach fermowych; 15) ze zwierząt łownych; 16) z ryb. 		

Część II: Zaświadczenie

PAŃSTWO

Wzór TRANZYT/SKŁADOWANIE

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>Część I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubryka I.8: podać kod terytorium figurujący w części 1 załącznika II do rozporządzenia (UE) nr 206/2010, w części 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 119/2009, w części 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 798/2008 lub w załączniku II do decyzji Komisji 2006/766/WE z dnia 6 listopada 2006 r. ustanawiającej wykazy państw i terytoriów trzecich, z których dopuszczony jest przywóz małży, szkarłupni, osłonic, ślimaków morskich i produktów rybołówstwa (Dz.U. L 320 z 18.11.2006, s. 53). — Rubryka I.11: miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłki. — Rubryka I.12: podać adres (oraz numer zatwierdzenia, jeśli jest znany) składu w wolnym obszarze celnym, składu wolnocłowego, składu celnego lub podmiotu zajmującego się zaopatrzeniem statku. — Rubryka I.15: podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) albo nazwę (statek). W przypadku rozładunku i ponownego załadunku nadawca zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. — Rubryka I.19: użyć właściwego kodu Systemu Zharmonizowanego (HS) w ramach pozycji 02.08, 03.05, 05.04, 05.05, 05.06, 05.11.91, 05.11.99, 41.01, 41.02, 41.03. — Rubryka I.20: podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto. — Rubryka I.23: w przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach podać numer kontenera i numer plomby (w stosownych przypadkach). — Rubryka I.28: <i>zakład produkcyjny</i>: podać numer rejestracyjny, numer zatwierdzenia lub numer identyfikacyjny nadany przez właściwy organ, w zależności od przypadku. Rubryka ta obejmuje rzeźnię, statek przetwórną, zakład rozbioru mięsa, zakład obróbki dziczyzny i zakład przetwórczy. 		
<p>Urzędowy lekarz weterynarii lub urzędowy inspektor</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami):</p> <p>Data:</p> <p>Pieczęć:</p> <p>Kwalifikacje i tytuł:</p> <p>Podpis:</p>		

ZAŁĄCZNIK IV

NOTY WYJAŚNIAJĄCE DO WYPEŁNIANIA ŚWIADECTW

(o których mowa w art. 2 ust. 1 i art. 4 ust. 1)

- a) Świadectwa są wydawane przez państwo trzecie wywozu w oparciu o wzory określone w załącznikach II i III, zgodnie z układem graficznym wzoru przeznaczony dla danych produktów pochodzenia zwierzęcego.

Świadectwa zawierają, w porządku podanym we wzorze, kolejno ponumerowane poświadczenia wymagane dla państwa trzeciego oraz, w stosownych przypadkach, dodatkowe gwarancje wymagane dla państwa trzeciego wywozu lub jego części.

Jeżeli państwo członkowskie przeznaczenia nakłada na dane produkty pochodzenia zwierzęcego dodatkowe wymogi dotyczące wystawiania świadectw, do oryginału formularza włącza się poświadczenia spełnienia tych wymogów.

- b) Jeżeli wzór świadectwa wymaga skreślenia nieistotnych oświadczeń, te nieistotne oświadczenia mogą zostać przekreślone, parafowane i opatrzone pieczęcią przez urzędnika wystawiającego świadectwo albo całkowicie usunięte ze świadectwa.
- c) Dla produktów pochodzenia zwierzęcego wywożonych z terytorium, terytoriów, strefy lub stref tego samego państwa wywozu wymienionego w załączniku I lub o którym mowa w tym załączniku, które są wysyłane do tego samego miejsca przeznaczenia i przewożone tym samym wagonem kolejowym, samochodem ciężarowym, samolotem lub statkiem, należy sporządzić jedno oddzielne świadectwo.
- d) Oryginał każdego świadectwa składa się z pojedynczego arkusza papieru lub, w przypadku obszerniejszego tekstu, musi mieć taką formę, aby wszystkie wymagane arkusze papieru stanowiły integralną, niepodzielną całość.
- e) Świadectwo należy sporządzić przynajmniej w jednym z języków urzędowych państwa członkowskiego, w którym znajduje się punkt kontroli granicznej w miejscu wprowadzenia przesyłki na terytorium UE, oraz państwa członkowskiego przeznaczenia. Wspomniane państwa członkowskie mogą jednak zezwolić na sporządzenie świadectwa w języku urzędowym innego państwa członkowskiego, w razie potrzeby wraz z jego urzędowym tłumaczeniem.
- f) Jeżeli dla celów identyfikacji poszczególnych części przesyłki (wykaz w pkt I.28 wzoru świadectwa) do świadectwa dołączone są dodatkowe arkusze papieru, arkusze te traktowane są jako integralna część oryginału danego świadectwa, pod warunkiem złożenia podpisu i pieczęci urzędnika sporządzającego świadectwo na każdej ze stron.
- g) W przypadku gdy świadectwo, włączając dodatkowe arkusze, o których mowa w lit. f), składa się z więcej niż jednej strony, każda strona powinna być ponumerowana w następujący sposób: (numer strony) z (całkowitej liczby stron) na dole strony, oraz musi być opatrzona na górze strony numerem referencyjnym świadectwa nadanym przez właściwy organ.
- h) Oryginał świadectwa musi zostać wypełniony i podpisany przez urzędowego lekarza weterynarii lub innego wyznaczonego urzędowego inspektora w przewidzianym miejscu we wzorze świadectwa. Właściwe organy państwa trzeciego wywozu zapewniają przestrzeganie zasad dotyczących wystawiania świadectw równoważnych zasadom określonym w dyrektywie Rady 96/93/WE⁽¹⁾.

Kolor podpisu musi się różnić od koloru druku. Ten sam wymóg dotyczy także pieczęci innych niż pieczęci tłoczone lub znaki wodne.

- i) Numer referencyjny świadectwa, o którym mowa w rubrykach I.2 i II.a, musi zostać wydany przez właściwy organ.

⁽¹⁾ Dyrektywa Rady 96/93/WE z dnia 17 grudnia 1996 r. w sprawie certyfikacji zwierząt i produktów zwierzęcych (Dz.U. L 13 z 16.1.1997, s. 28).