

g) Kapitel 8 affattes således:

»KAPITEL 8

Sundhedscertifikat

for animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver ⁽²⁾ som sendes til EU eller i transit gennem EU ⁽²⁾

LAND

Veterinærcertifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender Navn Adresse Tlf.		I.2. Certifikatets referencenr.		I.2.a.			
			I.3. Central kompetent myndighed					
			I.4. Lokal kompetent myndighed					
	I.5. Modtager Navn Adresse Postnr. Tlf.		I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU Navn Adresse Postnr. Tlf.					
	I.7. Oprindelsesland	ISO-kode	I.8. Oprindelsesregion	Kode	I.9. Bestemmelsesland	ISO-kode	I.10. Bestemmesregion	Kode
	I.11. Oprindelsessted Navn Adresse Navn Adresse Navn Adresse		Godkendelsesnr. Godkendelsesnr. Godkendelsesnr.		I.12. Bestemmelsessted Navn Adresse Postnr. Toldoplæg <input type="checkbox"/> Godkendelsesnr.			
	I.13. Indladningssted		I.14. Dato for afgang					
	I.15. Transportmidler Fly <input type="checkbox"/> Køretøj <input type="checkbox"/> Identifikation Dokumentreference		Skib <input type="checkbox"/> Andet <input type="checkbox"/>	Togvogn <input type="checkbox"/>		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU		
			I.17.					
	I.18. Varebeskrivelse				I.19. Varekode (HS-kode)			
				I.20. Mængde				
I.21. Produktets temperatur Omgivelse <input type="checkbox"/>				Nedkølet <input type="checkbox"/>		Frosset <input type="checkbox"/>	I.22. Antal kolli	
I.23. Plombenr./containernr.				I.24. Kollitype				
I.25. Varer attesteret til: Teknisk brug <input type="checkbox"/>								
I.26. Transit til tredjeland gennem EU <input type="checkbox"/> Tredjeland				ISO-kode			I.27. Ved import eller midlertidig indførsel til EU <input type="checkbox"/>	
I.28. Identifikation af varerne								
Art (videnskabeligt navn)		Varens art	Virksomhedens autorisationsnr. Fremstillingsvirksomhed		Antal kolli	Nettovægt	Batchnr.	

LAND		Animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver ⁽²⁾	
Del II: Attest	II. Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	<p>Undertegnede embedsdyrlæge erklærer herved at have læst og forstået Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1069/2009^(1a) og Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011^(1b), særlig bilag XIV, kapitel II, og attesterer, at de ovenfor beskrevne animalske biprodukter:</p> <p>(²) II.1. er vareprøver, som består af animalske biprodukter, der er bestemt til særlige undersøgelser eller analyser, jf. definition nr. 39) i bilag I til Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011, og som er forsynet med påskriften »VAREPRØVE — IKKE TIL KONSUM« eller</p> <p>(²) II.2. opfylder nedenstående dyresundhedskrav</p> <p>II.2.1. er</p> <p>(²) enten [a] fremstillet af materiale, der er importeret fra følgende tredjeland, tredjelandsområde eller del heraf: (³), som er godkendt til eksport af fersk kød af de(n) pågældende art(er) til EU]</p> <p>(²) og/eller [b] fremstillet i følgende eksportland, område eller del heraf: (³) af dyr, som enten</p> <p>i) har været holdt i det pågældende område eller i en region, der er berettiget til at eksportere fersk kød af de(n) pågældende art(er) til EU, siden fødslen eller i mindst 3 måneder før slagtning og/eller</p> <p>ii) er nedlagt i naturen i det pågældende område (⁴)]</p> <p>(²) og/eller [c] fremstillet af æg, mælk, gnavere, lagomorfer eller vanddyr/hvirvelløse land- eller vanddyr]</p> <p>II.2.2. (²) hvis der er tale om andet materiale end materiale afledt af æg, mælk, gnavere, lagomorfer eller vanddyr/hvirvelløse land- eller vanddyr, hidrører fra dyr:</p> <p>(²) enten [a] der kommer fra bedrifter:</p> <p>i) hvor der ikke har været tilfælde/udbrud af følgende sygdomme, som dyrene er modtagelige for: kvægspest, smitsomt blæreudslæt hos svin, Newcastle disease eller højpatogen aviær influenza i de seneste 30 dage eller klassisk eller afrikansk svinepest i de seneste 40 dage; der har heller ikke i de seneste 30 dage været tilfælde/udbrud på bedrifter, der ligger inden for en radius på 10 km omkring dem, og</p> <p>ii) hvor der ikke har været tilfælde/udbrud af mund- og klovesyge i de seneste 60 dage, og det samme gælder i de seneste 30 dage for de bedrifter, der ligger inden for en radius på 25 km omkring dem</p> <p>b) som:</p> <p>i) ikke er blevet aflivet for at udrydde en epizooti</p> <p>ii) er blevet holdt på deres oprindelsesbedrifter i mindst 40 dage før afsendelsen, og som er blevet transporteret direkte til slagteriet uden at have været i kontakt med andre dyr, som ikke opfylder samme sundhedsbetingelser</p> <p>iii) på slagteriet er blevet underkastet inspektion før slagtning inden for de sidste 24 timer før slagtning uden at have vist tegn på nogen af ovennævnte sygdomme, som dyrene er modtagelige for, og</p> <p>iv) før og ved slagtingen eller aflivningen er blevet behandlet på slagteriet i overensstemmelse med de relevante bestemmelser i Rådets direktiv 93/119/EF om beskyttelse af dyr på slagte- eller aflivningstidspunktet (⁵)]</p> <p>(²) eller [a] der er fanget og nedlagt i naturen i et område:</p> <p>i) hvor der inden for en radius på 25 km ikke har været tilfælde/udbrud af nogen af følgende sygdomme, som dyrene er modtagelige for: mund- og klovesyge, kvægspest, Newcastle disease eller højpatogen aviær influenza i de seneste 30 dage eller klassisk eller afrikansk svinepest i de seneste 40 dage, og</p> <p>ii) som ligger over 20 km fra grænsen til et andet land eller en del af et andet land, der på de tidspunkter ikke er bemyndiget til at eksportere dette materiale til EU, og</p> <p>b) som efter nedlæggelsen inden for 12 timer er blevet transporteret til nedkøling enten på en samlecentral og straks efter til en vildthåndteringsvirksomhed eller direkte til en vildthåndteringsvirksomhed]</p>		

LAND		Animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver ⁽²⁾	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
II.2.3.	⁽²⁾ hvis der er tale om andet materiale end materiale afledt af vildtlevende fangede fisk eller hvirvelløse dyr, er fremstillet på en virksomhed, omkring hvilken der inden for en radius på 10 km ikke har været udbrud/tilfælde af de sygdomme, der er nævnt i punkt II.2.2, og som dyrene er modtagelige for, i de seneste 30 dage, eller, hvis der har været et sygdomstilfælde, hvor der først blev givet tilladelse til tilberedning af råvarer til eksport til EU, efter at alt kød var fjernet og virksomheden var fuldstændig rengjort og desinficeret under en embedsdyrlæges tilsyn		
II.2.4.	er tilvejet bragt og tilvirket uden at komme i kontakt med andet materiale, der ikke opfylder ovennævnte betingelser, og at de er håndteret med henblik på at undgå kontaminering med patogener		
II.2.5.	er pakket i ny, lækagesikker emballage eller i emballage, der er rengjort og desinficeret inden ibrugtagning, og, hvis forsendelsen ikke sker med pakkepost, i containere, der er plomberet under den kompetente myndigheds ansvar og er mærket »ANIMALSKE BIPRODUKTER — UDELUKKENDE TIL FREMSTILLING AF AFLEDTE PRODUKTER TIL ANVENDELSE UDEN FOR FODERKÆDEN« og påført EU-bestemmelsesvirksomhedens navn og adresse		
II.2.6.	udelukkende består af følgende animalske biprodukter:		
	⁽²⁾ enten [- slagtekroppe og dele af dyr, der er slagtet, eller, når det drejer sig om vildt, kroppe eller dele af dyr, der er nedlagt, og som i henhold til EU-lovgivningen er egnede til konsum, men som af kommercielle grunde ikke er bestemt til konsum]		
	⁽²⁾ og/eller [- slagtekroppe og følgende dele, der hidrører fra dyr, som er blevet slagtet på et slagteri, og som efter en inspektion før slagtning er fundet egnede til slagtning til konsum, eller kroppe og følgende dele af dyr fra vildt, der er nedlagt med henblik på konsum, i overensstemmelse med EU-lovgivningen:		
	i) slagtekroppe eller kroppe og dele af dyr, som i overensstemmelse med EU-lovgivningen er erklæret uegnede til konsum, men som ikke udviste nogen tegn på sygdomme, der kan overføres til mennesker eller dyr		
	ii) fjerkræhoveder		
	iii) huder og skind, herunder fraskæringer og spalt heraf, horn og fødder, herunder tåknogler, forfodens fodrods- og mellemfodsknogler samt bagfodens fodrods- og mellemfodsknogler		
	iv) svineborster		
	v) fjer]		
	⁽²⁾ og/eller [- animalske biprodukter fra fjerkræ og lagomorfer, der er slagtet på bedriften som omhandlet i artikel 1, stk. 3, litra d), i forordning (EF) nr. 853/2004 og ikke udviste nogen tegn på sygdomme, der kan overføres til mennesker eller dyr]		
	⁽²⁾ og/eller [- blod fra dyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som via blod kan overføres til mennesker eller dyr, og blodet kommer fra andre dyr end drøvtyggere, der er blevet slagtet på et slagteri, og som efter en inspektion før slagtning er fundet egnede til slagtning til konsum i henhold til EU-lovgivningen]		
	⁽²⁾ og/eller [- animalske biprodukter fra fremstilling af produkter bestemt til konsum, herunder affedtede knogler, grever og centrifuge- eller separatorslam fra mælkeforarbejdning]		
	⁽²⁾ og/eller [- animalske produkter, eller fødevarer indeholdende animalske produkter, som ikke længere er bestemt til konsum af kommercielle grunde eller på grund af fremstillingsvanskeligheder, mangler ved emballagen eller andre fejl, der ikke indebærer nogen risiko for folke- eller dyresundheden]		
	⁽²⁾ og/eller [- foder til selskabsdyr og animalsk foder eller foder indeholdende animalske biprodukter eller afledte produkter, som ikke længere er bestemt til foder af kommercielle grunde eller på grund af fremstillingsvanskeligheder, mangler ved emballagen eller andre fejl, der ikke indebærer nogen risiko for folke- eller dyresundheden]		
	⁽²⁾ og/eller [- blod, placenta, uld, fjer, hår, horn, hovspåner og rå mælk fra levende dyr, der ikke udviste tegn på nogen sygdom, som via dette produkt kan overføres til mennesker eller dyr]		
	⁽²⁾ og/eller [- vanddyr og dele af sådanne dyr, bortset fra havpattedyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som kan overføres til mennesker eller dyr]		
	⁽²⁾ og/eller [- animalske biprodukter fra vanddyr, som stammer fra virksomheder eller anlæg, der fremstiller produkter til konsum]		

LAND		Animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver ⁽²⁾	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	<p>⁽²⁾ og/eller [- følgende materiale fra dyr, der ikke udviste nogen tegn på sygdomme, som via dette materiale kan overføres til mennesker eller dyr:</p> <p>i) skaller fra skaldyr med blødt væv eller kød</p> <p>ii) følgende materiale fra landdyr:</p> <p>— biprodukter fra rugerier</p> <p>— æg</p> <p>— ægbiprodukter, herunder æggeskaller</p> <p>iii) daggamle kyllinger, der er aflivet af kommercielle årsager]</p> <p>⁽²⁾ og/eller [- animalske biprodukter fra hvirvelløse vand- eller landdyr, bortset fra arter, der er patogene for mennesker eller dyr]</p> <p>⁽²⁾ og/eller [- dyr og dele af dyr tilhørende de zoologiske ordener Rodentia og Lagomorpha, bortset fra kategori 1-materiale som omhandlet i artikel 8, litra a), nr. iii), iv) og v), i forordning (EF) nr. 1069/2009 og kategori 2-materiale som omhandlet i artikel 9, litra a)-g), i samme forordning]</p> <p>⁽²⁾ og/eller [- pels fra døde dyr, der ikke udviste kliniske tegn på nogen sygdom, som via dette produkt kan overføres til mennesker eller dyr]</p>		
II.2.7.	er blevet dybfrosset på det anlæg, de kommer fra, eller er blevet konserveret i overensstemmelse med EU-lovgivningen, så de ikke fordærves fra afsendelsen til leveringen til bestemmelsesanlægget.		
⁽²⁾ ⁽⁶⁾	II.2.8. Specifikke krav		
⁽²⁾ ⁽⁷⁾	II.2.8.1. Biprodukterne i denne sending kommer fra dyr, der er tilvejebragt i det under punkt II.2.1 nævnte område, hvor der under offentlig kontrol regelmæssigt gennemføres vaccinationsprogrammer mod mund- og klovesyge hos tamkvæg.		
⁽²⁾ ⁽⁸⁾	II.2.8.2. Biprodukterne i denne sending består af animalske biprodukter fra slagtebiprodukter eller udbenet kød.]		
II.2.9.	<p>⁽²⁾ enten [Produktet indeholder ikke og er ikke fremstillet af specificeret risikomateriale som defineret i bilag V til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 999/2001 ⁽⁹⁾ eller maskinsepareret kød fra knoglerne fra kvæg, får eller geder, og dyrene, som dette produkt er afledt af, er ikke blevet slagtet efter at være blevet bedøvet ved indsprøjtning af en gas i kraniehulen eller aflivet ved samme metode, og de er ikke blevet slagtet efter bedøvelse ved laceration af centralnervevæv ved hjælp af et aflangt stavformet instrument, der føres ind i kraniehulen.]</p> <p>⁽²⁾ eller [Produktet indeholder ikke og er ikke fremstillet af andet materiale fra kvæg, får eller geder end materiale fra dyr, der er født, udelukkende opdrættet og slagtet i et land eller en region, der ved en afgørelse truffet i henhold til artikel 5, stk. 2, i forordning (EF) nr. 999/2001 er klassificeret som et land eller en region med ubetydelig BSE-risiko.]</p>		
II.2.10.	For så vidt angår TSE er desuden følgende krav opfyldt:		
⁽²⁾ ⁽⁸⁾	<p>enten [Hvis der er tale om animalske biprodukter, der er bestemt til fodring af drøvtyggere, og som indeholder mælk eller mælkeprodukter fra får eller geder, har de får og geder, som de pågældende produkter hidrører fra, siden fødslen eller i de sidste tre år udelukkende været holdt på en bedrift, der ikke er omfattet af officielle restriktioner med hensyn til flytning på grund af mistanke om TSE, og som i de sidste tre år har opfyldt følgende krav:</p> <p>i) Bedriften har været underkastet regelmæssig officiel veterinærkontrol.</p> <p>ii) Der er ikke diagnosticeret nogen klassiske scrapietilfælde som defineret i punkt 2, litra g), i bilag I til forordning (EF) nr. 999/2001, eller, hvis et klassisk scrapietilfælde er blevet bekræftet:</p> <p>— er alle dyr, hos hvilke klassisk scrapie er blevet bekræftet, slået ned og destrueret, og</p> <p>— er alle geder og får på bedriften slået ned og destrueret, bortset fra avlsvæddere af ARR/ARR-genotypen og avlsmoderfår med mindst én ARR-allel og ingen VRQ-allel.</p> <p>iii) På bedriften er kun indsat får og geder — bortset fra får med priongenotypen ARR/ARR — fra bedrifter, der opfylder kravene i nr. i) og ii).]</p>		

LAND		Animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver ⁽²⁾	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
	<p>⁽²⁾ eller [Hvis der er tale om animalske biprodukter, der er bestemt til fodring af drøvtyggere, indeholder mælk eller mælkeprodukter fra får eller geder og skal sendes til en medlemsstat, der er opført i bilaget til Kommissionens forordning (EF) nr. 546/2006 ⁽¹⁰⁾, har de får og geder, som de pågældende produkter hidrører fra, siden fødslen eller i de sidste syv år udelukkende været holdt på en bedrift, der ikke er omfattet af officielle restriktioner med hensyn til flytning på grund af mistanke om TSE, og som i de sidste syv år har opfyldt følgende krav:</p> <p>i) Bedriften har været underkastet regelmæssig officiel veterinærkontrol.</p> <p>ii) Der er ikke diagnosticeret nogen klassiske scrapietilfælde som defineret i punkt 2, litra g), i bilag I til forordning (EF) nr. 999/2001, eller, hvis et klassisk scrapietilfælde er blevet bekræftet:</p> <p>— er alle dyr, hos hvilke klassisk scrapie er blevet bekræftet, slået ned og destrueret, og</p> <p>— er alle geder og får på bedriften slået ned og destrueret, bortset fra avlsvæddere af ARR/ARR-genotypen og avlsmoderfår med mindst én ARR-allel og ingen VRQ-allel.</p> <p>iii) På bedriften er kun indsat får og geder — bortset fra får med priongenotypen ARR/ARR — fra bedrifter, der opfylder kravene i nr. i) og ii).]</p>		
	<i>Bemærkninger</i>		
	Del I:		
	— Rubrik I.6: Den person, der har ansvaret for sendingen i EU: Denne rubrik skal udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer i transit, og kan udfyldes, hvis certifikatet vedrører varer, der skal importeres.		
	— Rubrik I.11: Hvis der er tale om sendinger til særlige teknologiske undersøgelser eller analyser, angives kun virksomhedens navn og adresse.		
	— Rubrik I.11 og I.12: Godkendelsesnr.: virksomhedens eller anlæggets registreringsnummer, som er tildelt af den kompetente myndighed.		
	— Rubrik I.12: Bestemmelsessted: Denne rubrik udfyldes:		
	— hvis der er tale om produkter til fremstilling af afledte produkter til anvendelse uden for foderkæden: kun, hvis certifikatet vedrører varer i transit. Produkterne i transit må kun oplagres i frizoner, frilagre og toldoplæg		
	— hvis der er tale om produkter til særlige teknologiske undersøgelser eller analyser: med det EU-anlæg, der er angivet i godkendelsen fra den kompetente myndighed, hvis det er relevant.		
	— Rubrik I.15: Registreringsnummer (jernbanevogne eller container og lastvogne), rutenummer (fly) eller navn (skib). Ved af- og genpålæsning skal afsenderen informere EU-indgangsgrænsekontrolstedet herom.		
	— Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode (under følgende positioner): 05.11.91, 05.11.99 eller 30.01.		
	— Rubrik I.23: For bulkcontainere angives containerens nummer og plombens nummer (hvis en sådan findes).		
	— Rubrik I.25: Teknisk brug: ethvert andet anvendelsesformål end foder.		
	— Rubrik I.25: I dette certifikat omfatter »teknisk brug« anvendelse som vareprøve.		
	— Rubrik I.26 og I.27: Udfyldes som relevant, alt efter om certifikatet vedrører transit eller import, medmindre der er tale om vareprøver, der ikke sendes i transit.		
	— Rubrik I.28:		
	— Hvis der er tale om produkter til fremstilling af afledte produkter til anvendelse uden for foderkæden: Fremstillingsvirksomhed: Den godkendte virksomheds veterinære kontrolnummer anføres.		
	— Hvis der er tale om produkter til særlige teknologiske undersøgelser eller analyser: med det EU-anlæg, der er angivet i godkendelsen fra den kompetente myndighed, hvis det er relevant.		
	— Art: Vælg blandt følgende: Aves, Ruminantia, Mammalia — Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebrata.		

LAND		Animalske biprodukter til anvendelse uden for foderkæden eller som vareprøver ⁽²⁾	
II.	Sundhedsoplysninger	II.a. Certifikatets referencenr.	II.b.
Del II:			
(1 ^a) EUT L 300 af 14.11.2009, s. 1.			
(1 ^b) EUT L 54 af 26.2.2011, s. 1.			
(2) Det ikke relevante overstreges.			
(3) Eksportlandets navn og ISO-kode som fastsat i:			
— del 1 i bilag II til forordning (EU) nr. 206/2010			
— bilaget til forordning (EF) nr. 798/2008, og			
— bilaget til forordning (EF) nr. 119/2009.			
Desuden anføres ISO-koden for områder og dele heraf som omhandlet i de i denne fodnote nævnte forordninger (når det er relevant for de pågældende modtagelige arter).			
(4) Kun for lande, hvorfra det er tilladt at importere vildtkød til konsum af de samme dyrearter til EU.			
(5) EFT L 340 af 31.12.1993, s. 21.			
(6) Supplerende garantier, der skal gives, hvis materiale af tamdrøvtyggere havde oprindelse i Sydamerika eller i det sydlige Afrika eller dele heraf, i tilfælde, hvor det kun er tilladt at eksportere modnet og udbenet fersk kød af tamdrøvtyggere til konsum til EU. Hele tyggemuskler af kvæg, som der er gjort indsnit i efter afsnit IV, kapitel I, del B, punkt 1, i bilag I til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 854/2004, er også tilladt.			
(7) Kun for bestemte sydamerikanske lande.			
(8) Kun for bestemte lande i Sydamerika og det sydlige Afrika.			
(9) EFT L 147 af 31.5.2001, s. 1.			
(10) EUT L 94 af 1.4.2006, s. 28.			
— Underskriften og stemplet skal have en farve, der afviger fra påtrykkets farve.			
— Bemærkning til den person, der har ansvaret for sendingen i EU: Dette certifikat er kun til veterinærformål og skal ledsage sendingen, indtil den ankommer til grænsekontrolstedet.			
Embedsdyrlæge/officiel inspektør			
Navn (med blokbogstaver):		Stilling og titel:	
Dato:		Underskrift:	
Stempel:«			