

II

(μ)

() . 294/2013

14 2013

μ () . 1069/2009

μ () . 142/2011

μ μ

μ

μ 97/78/

μ

μ μ μ

(μ)

(²)

() . 1069/2009,

μ μ μ μ μ -

μ () . 1069/2009

(3)

μ

μ

μ

2009,

μ

μ , 21

-

H

7

μ (EFSA), 2011

μ () .

μ

μ

μ

1774/2002 (¹),

5

μ 2,

-

μ

μ

μ

15

1

))

-

μ

1 (³),

μ μ

15

1

, 18

3,

μ

() μ

μ μ

19

4

,))

-

μ

() μ

1 μ

19

4

, 21

-

μ

μ

μ

6

40

), 32

3

μ

μ

μ

40

42

), 41

3

μ

μ

μ

45

4,

2

-

μ

μ

μ

μ

:

μ

μ

μ

μ

μ

μ

μ

(1)

μ () . 1069/2009

μ

μ

3

μ () . 142/2011

μ

μ

μ

XIV

XV

μ

μ

μ

-

-

μ μ

(4)

1069/2009

18

1

μ () .

μ

μ

2

3

(2)

μ () . 142/2011

, 25

μ

μ

2011,

μ

μ ()

μ

μ

. 1069/2009

μ

-

. 142/2011.

13

μ ()

μ 97/78/ μ

μ

(5)

() . 1069/2009

1

μ

(¹) L 300 14.11.2009, . 1.

(²) L 54 26.2.2011, . 1.
(³) EFSA Journal 2011 9(2):1976.

- 3) 15, 2
 μ : μ 26 μ 2013,
 μ - μ μ -
 19 1),),),)) 3(), 4(), 4(), 4(), 6(), 8, 10(), 11, 14() 15 3(),
 μ () . 1069/2009, μ XV μ () . 142/2011,
 μ VI :. μ , μ μ
 , μ -
 4) 36 3, μ μ ¶31 μ 26 2013.
 2012¶ μ μ ¶31 μ
 2014¶. 3
 5) μ I, IV, V, VI, VIII, X, XI μ μ μ μ μ
 XIII XVI μ μ μ μ μ μ μ μ μ
 μ μ . μ 15 2013.
 μ μ μ μ μ μ
 μ . μ μ μ μ μ μ
 , 14 2013.

José Manuel BARROSO

10. μ XV :
) 3() μ :
 || 3()
 μ
 μ μ μ μ μ (²) μ , μ

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.α.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			Τελωνειακή αποθήκη <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδ/κό όχημα <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλα <input type="checkbox"/> Αριθ. αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ)		I.20. Ποσότητα	
	I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατηρημένο με απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατεψυγμένο <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Εμπορεύματα πιστοποιημένα για: Ζωοτροφές <input type="checkbox"/> Τεχνική χρήση <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα Κωδικός ISO			I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>					
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία) Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων Μονάδα μεταποίησης Καθαρό βάρος Αριθμός παρτίδας								

ΧΩΡΑ		Μεταποιημένες τροφές για ζώα συντροφιάς πλην των κονσερβοποιημένων		
Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.	
	II.	Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (1 ^α), και ιδίως τα άρθρα 8 και 10, καθώς και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής (1 ^β), και ιδίως το παράρτημα XIII κεφάλαιο II και το παράρτημα XIV κεφάλαιο II, και βεβαιώνω ότι οι ανωτέρω τροφές για ζώα συντροφιάς:		
	II.1.	έχουν παρασκευαστεί και αποθηκευτεί σε μονάδα εγκεκριμένη και εποπτευόμενη από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το άρθρο 24 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009·		
	II.2.	έχουν παρασκευαστεί αποκλειστικά με τα ακόλουθα ζωικά υποπροϊόντα:		
	(2) είτε	[— σφάγια και μέρη σφαγέντων ζώων ή, στην περίπτωση θηραμάτων, πτώματα ή μέρη ζώων που έχουν θανατωθεί, και τα οποία είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους.]		
	(2) ή/και	[— σφάγια και τα ακόλουθα μέρη που προέρχονται είτε από ζώα τα οποία έχουν σφαγεί σε σφαγείο και έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή, ή πτώματα και τα ακόλουθα μέρη ζώων από θηράματα που θανατώθηκαν για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία:		
		i) σφάγια ή πτώματα και μέρη ζώων τα οποία έχουν απορριφθεί ως ακατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου·		
		ii) κεφάλια πουλερικών·		
		iii) δορές και δέρματα, συμπεριλαμβανομένων των ξακρισμάτων και των υπολειμμάτων τους, κέρατα και πόδια, συμπεριλαμβανομένων των φαλάγγων και των οστών του καρπού και του μετακαρπίου, του ταρσού και του μεταταρσίου·		
		iv) τρίχες χοίρων· v) φτερά.]		
(2) ή/και	[— ζωικά υποπροϊόντα από πουλερικά και λαγόμορφα που θανατώνονται στην εκμετάλλευση, όπως αναφέρεται στο άρθρο 1 παράγραφος 3 στοιχείο δ) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου.]			
(2) ή/και	[— αίμα ζώων χωρίς συμπτώματα νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του αίματος στον άνθρωπο ή στα ζώα, το οποίο έχει ληφθεί από ζώα πλην των μηρυκαστικών που έχουν σφαγεί σε σφαγείο αφού έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία.]			
(2) ή/και	[— ζωικά υποπροϊόντα που προέρχονται από την παραγωγή προϊόντων τα οποία προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων των απολιπανθέντων οστών, των καταλοίπων τήξης λιπών και της ιλύος από συσκευή φυγοκέντρησης ή διαχωρισμού από τη μεταποίηση γάλακτος.]			
(2) ή/και	[— προϊόντα ζωικής προέλευσης ή τρόφιμα που περιέχουν προϊόντα ζωικής προέλευσης, τα οποία δεν προορίζονται πλέον για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους ή λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κινδύνους για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων.]			
(2) ή/και	[— τροφές για ζώα συντροφιάς και ζωοτροφές ζωικής προέλευσης ή ζωοτροφές που περιέχουν ζωικά υποπροϊόντα ή παράγωγα προϊόντα, που δεν προορίζονται πλέον για σίτιση ζώων είτε για εμπορικούς λόγους είτε λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κίνδυνο για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων.]			
(2) ή/και	[— αίμα, πλακούντα, μαλλί, φτερά, τρίχες, κέρατα, υπολείμματα από το ψαλίδισμα των οπλών και νωπό γάλα που προέρχονται από ζώντα ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω προϊόντος στον άνθρωπο ή στα ζώα.]			
(2) ή/και	[— υδρόβια ζώα και μέρη των ζώων αυτών, πλην των θαλάσσιων θηλαστικών, τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου.]			
(2) ή/και	[— ζωικά υποπροϊόντα από υδρόβια ζώα που προέρχονται από μονάδες ή εγκαταστάσεις παρασκευής προϊόντων για κατανάλωση από τον άνθρωπο.]			
(2) ή/και	[— τα ακόλουθα υλικά που προέρχονται από ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω υλικού στον άνθρωπο ή στα ζώα:			
	i) όστρακα από οστρακοειδή με μαλακό ιστό ή σάρκα·			
	ii) τα ακόλουθα που προέρχονται από χερσαία ζώα:			
	— υποπροϊόντα επωαστηρίων,			
	— αυγά,			
	— υποπροϊόντα αυγών, συμπεριλαμβανομένων των κελυφών αυγών·			
	iii) νεοσσοί μίας ημέρας που έχουν θανατωθεί για εμπορικούς λόγους.]			

ΧΩΡΑ		Μεταποιημένες τροφές για ζώα συντροφιάς πλην των κονσερβοποιημένων	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(²) ή/και	[— ζωικά υποπροϊόντα από υδρόβια ή χερσαία ασπόνδυλα πλην των ειδών που είναι παθογόνα για τον άνθρωπο ή τα ζώα]		
(²) ή/και	[— ζώα και μέρη αυτών που ανήκουν στις τάξεις των τρωκτικών (Rodentia) και των λαγομόρφων (Lagomorpha), εκτός από το υλικό της κατηγορίας 1 που αναφέρεται στο άρθρο 8 στοιχείο α) σημεία iii), iv) και v) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 και το υλικό της κατηγορίας 2 που αναφέρεται στο άρθρο 9 στοιχεία α) έως ζ) του εν λόγω κανονισμού]		
(²) ή/και	[— υλικό από ζώα τα οποία έχουν υποστεί επεξεργασία με ορισμένες ουσίες που είναι απαγορευμένες σύμφωνα με την οδηγία 96/22/ΕΚ, και η εισαγωγή του υλικού επιτρέπεται σύμφωνα με το άρθρο 35 στοιχείο α) σημείο ii) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009]		
II.3.			
(²) είτε	[υποβλήθηκαν σε θερμική επεξεργασία σε θερμοκρασία τουλάχιστον 90 °C σε όλη τους τη μάζα]		
(²) είτε	[έχουν παραχθεί, όσον αφορά τα υλικά ζωικής προέλευσης, με τη χρήση αποκλειστικά προϊόντων τα οποία:		
	α) στην περίπτωση ζωικών υποπροϊόντων ή παράγωγων προϊόντων από κρέας ή προϊόντα με βάση το κρέας, έχουν υποβληθεί σε θερμική επεξεργασία σε θερμοκρασία τουλάχιστον 90 °C σε όλη τους τη μάζα·		
	β) στην περίπτωση του γάλακτος και των προϊόντων με βάση το γάλα,		
	i) αν προέρχονται από τρίτες χώρες ή τμήματα τρίτων χωρών που παρατίθενται στη στήλη Β του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 605/2010 της Επιτροπής (³), έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία παστερίωσης επαρκή να εξασφαλίσει αρνητικό αποτέλεσμα στον έλεγχο φωσφατάσης·		
	ii) αν το pH τους έχει μειωθεί κάτω από 6 και προέρχονται από τρίτες χώρες ή τμήματα τρίτων χωρών που παρατίθενται στη στήλη Γ του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 605/2010 της Επιτροπής, έχουν υποβληθεί προηγουμένως σε επεξεργασία παστερίωσης επαρκή για να εξασφαλίσει αρνητικό αποτέλεσμα στον έλεγχο φωσφατάσης·		
	iii) αν προέρχονται από τρίτες χώρες ή τμήματα τρίτων χωρών που παρατίθενται στη στήλη Γ του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 605/2010, έχουν υποβληθεί σε διεργασία αποστείρωσης ή σε διπλή θερμική επεξεργασία και κάθε επεξεργασία ήταν επαρκής για να εξασφαλίσει αρνητικό αποτέλεσμα στον έλεγχο φωσφατάσης από μόνη της·		
	iv) αν προέρχονται από τρίτες χώρες ή τμήματα τρίτων χωρών που παρατίθενται στη στήλη Γ του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 605/2010, όπου εκδηλώθηκε εστία αφθώδους πυρετού κατά τους τελευταίους 12 μήνες ή πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά του αφθώδους πυρετού τους τελευταίους 12 μήνες, έχουν υποβληθεί:		
	είτε		
	— σε διαδικασία αποστείρωσης η οποία έδωσε τιμή Fe τουλάχιστον 3		
	είτε		
	— σε αρχική θερμική επεξεργασία με θερμαντική επίδραση τουλάχιστον ίση με αυτή που επιτυγχάνεται με τη διαδικασία παστερίωσης τουλάχιστον 72 °C επί τουλάχιστον 15 δευτερόλεπτα και επαρκή για να εξασφαλίσει αρνητική αντίδραση σε δοκιμή φωσφατάσης, η οποία ακολουθήθηκε		
	είτε		
	— από δεύτερη θερμική επεξεργασία με θερμαντική επίδραση τουλάχιστον ίση με εκείνη που επιτυγχάνεται με την αρχική θερμική επεξεργασία και η οποία θα ήταν επαρκής για να εξασφαλίσει αρνητική αντίδραση σε δοκιμή φωσφατάσης και ακολουθείται, στην περίπτωση γάλακτος σε σκόνη ή προϊόντων με βάση το γάλα σε σκόνη, από διεργασία ξήρανσης		
	είτε		
	— από διεργασία οξίνισης, ώστε το pH να διατηρηθεί σε επίπεδα χαμηλότερα του 6 επί τουλάχιστον μία ώρα·		
	γ) στην περίπτωση ζελατίνης, έχουν παραχθεί με διεργασία που εξασφαλίζει ότι το μη μεταποιημένο υλικό της κατηγορίας 3 υποβάλλεται σε επεξεργασία με οξύ ή αλκάλιο και, στη συνέχεια, σε μία ή περισσότερες εκπλύσεις, που ακολουθείται από ρύθμιση του pH και, στη συνέχεια, εξαγωγή με θέρμανση, η οποία επαναλαμβάνεται, αν κρίνεται αναγκαίο, και καθαρισμό με διήθηση και αποστείρωση·		
	δ) στην περίπτωση υδρολυμένης πρωτεΐνης, έχουν παραχθεί με μέθοδο παραγωγής που περιλαμβάνει τα κατάλληλα μέτρα για να ελαχιστοποιηθεί ο κίνδυνος επιμόλυνσης μη μεταποιημένου υλικού της κατηγορίας 3 και, στην περίπτωση υδρολυμένης πρωτεΐνης που προέρχεται εν μέρει ή εξ ολοκλήρου από δορές και δέρματα μηρυκαστικών, έχουν παραχθεί σε μονάδα μεταποίησης η οποία λειτουργεί αποκλειστικά για την παραγωγή υδρολυμένης πρωτεΐνης, με χρήση μόνο υλικού με μοριακό βάρος μικρότερο από 10 000 Dalton και με τη χρήση διεργασίας η οποία περιλαμβάνει την παρασκευή μη μεταποιημένου υλικού της κατηγορίας 3 με εμβάπτιση σε άλμη, ασβέστωση και εντατική πλύση και στη συνέχεια:		
	i) έκθεση του υλικού σε pH μεγαλύτερο του 11 για περισσότερες από τρεις ώρες, σε θερμοκρασία μεγαλύτερη από 80 °C και στη συνέχεια σε θερμική επεξεργασία άνω των 140 °C επί 30 λεπτά υπό πίεση ανώτερη των 3,6 bar ή		

ΧΩΡΑ		Μεταποιημένες τροφές για ζώα συντροφιάς πλην των κονσερβοποιημένων	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>ii) έκθεση του υλικού σε pH 1 έως 2, στη συνέχεια σε pH μεγαλύτερο από 11, η οποία ακολουθείται από θερμική επεξεργασία στους 140 °C επί 30 λεπτά υπό πίεση 3 bar</p> <p>e) στην περίπτωση προϊόντων αυγών που έχουν υποβληθεί σε οποιαδήποτε από τις μεθόδους μεταποίησης 1 έως 5 ή 7, όπως αναφέρονται στο παράρτημα IV κεφάλαιο III του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011· ή έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα X κεφάλαιο II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (4)·</p> <p>στ) στην περίπτωση κολλαγόνου, έχουν υποβληθεί σε διεργασία η οποία εξασφαλίζει ότι το μη μεταποιημένο υλικό της κατηγορίας 3 υποβάλλεται σε επεξεργασία που περιλαμβάνει πλύση, ρύθμιση του pH με οξύ ή αλκάλιο και στη συνέχεια μία ή περισσότερες εκπλύσεις, διήθηση και εξαγωγή, η χρήση συντηρητικών, πλην εκείνων που επιτρέπονται από την ενωσιακή νομοθεσία, απαγορεύεται·</p> <p>ζ) στην περίπτωση προϊόντων αίματος, έχουν παραχθεί με οποιαδήποτε από τις μεθόδους μεταποίησης 1 έως 5 ή 7, όπως αναφέρονται στο παράρτημα IV κεφάλαιο III του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011·</p> <p>η) στην περίπτωση μεταποιημένης ζωικής πρωτεΐνης από θηλαστικά, έχουν υποβληθεί σε οποιαδήποτε από τις μεθόδους μεταποίησης από 1 έως 5 ή 7 και στην περίπτωση αίματος από χοίρους, έχουν υποβληθεί σε οποιαδήποτε από τις μεθόδους μεταποίησης από 1 έως 5 ή 7, με την προϋπόθεση ότι στην περίπτωση της μεθόδου μεταποίησης 7 εφαρμόζεται θερμική επεξεργασία σε όλη τη μάζα του προϊόντος με ελάχιστη θερμοκρασία 80 °C·</p> <p>θ) στην περίπτωση μεταποιημένης ζωικής πρωτεΐνης που δεν προέρχεται από θηλαστικά, εξαιρουμένου του ιχθυαλεύρου, έχουν υποβληθεί σε οποιαδήποτε από τις μεθόδους μεταποίησης 1 έως 5 ή 7, όπως αναφέρονται στο παράρτημα IV κεφάλαιο III του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011·</p> <p>ι) στην περίπτωση ιχθυαλεύρου, έχουν υποβληθεί σε οποιαδήποτε από τις μεθόδους μεταποίησης ή σε μέθοδο και παραμέτρους που εξασφαλίζουν ότι τα προϊόντα πληρούν τα μικροβιολογικά πρότυπα για τα παράγωγα προϊόντα του παραρτήματος X κεφάλαιο I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011·</p> <p>ια) στην περίπτωση τετηγμένων λιπών, συμπεριλαμβανομένου του ιχθυελαίου, έχουν υποβληθεί σε οποιαδήποτε από τις μεθόδους μεταποίησης 1 έως 5 ή 7 (και στη μέθοδο μεταποίησης 6 στην περίπτωση του ιχθυελαίου) όπως αναφέρονται στο παράρτημα IV κεφάλαιο III του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011 ή έχουν παραχθεί σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα XII κεφάλαιο II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004· τα τετηγμένα λίπη από μηρυκαστικά ζώα πρέπει να καθαρίζονται κατά τρόπο ώστε το ανώτατο επίπεδο των υπολειμματικών συνολικών αδιάλυτων ακαθαρσιών να μην υπερβαίνει το 0,15 % του βάρους·</p> <p>ιβ) στην περίπτωση όξινου φωσφορικού ασβεστίου, έχουν παραχθεί με διεργασία η οποία</p> <p>i) εξασφαλίζει την πλήρη κονιορτοποίηση και την απολίπανση όλου του υλικού της κατηγορίας 3 που προέρχεται από οστά με καυτό νερό και την επεξεργασία του με αραιό υδροχλωρικό οξύ (σε ελάχιστη συγκέντρωση 4 % και pH μικρότερο του 1,5) για τουλάχιστον δύο ημέρες·</p> <p>ii) μετά τη διεργασία του σημείου i), εφαρμόζεται επεξεργασία του λαμβανόμενου φωσφορικού υγρού με άσβεστο, οπότε καταβυθίζεται ίζημα όξινου φωσφορικού ασβεστίου με pH 4 έως 7· και</p> <p>iii) τέλος, ξηραίνεται με αέρα το καταβυθιζόμενο ίζημα όξινου φωσφορικού ασβεστίου σε θερμοκρασία 65 °C έως 325 °C στο σημείο εισόδου και σε τελική θερμοκρασία μεταξύ 30 °C και 65 °C·</p> <p>ιγ) στην περίπτωση φωσφορικού ασβεστίου, έχουν παραχθεί με διεργασία με την οποία εξασφαλίζεται</p> <p>i) ότι όλα τα υλικά της κατηγορίας 3 από οστά κονιορτοποιούνται και το λίπος τους αφαιρείται σε αντίρροπο ρεύμα με καυτό νερό (θραύσματα οστών μικρότερα των 14 mm)·</p> <p>ii) συνεχής βρασμός με ατμό στους 145 °C επί 30 λεπτά υπό πίεση 4 bar·</p> <p>iii) διαχωρισμό του ζωμού των πρωτεϊνών από τον υδροξυαπατίτη (φωσφορικό ασβέστιο) με φυγοκέντρηση· και</p> <p>iv) κοκκοποίηση του φωσφορικού ασβεστίου μετά την ξήρανση σε στρώμα υγρού με αέρα στους 200 °C·</p> <p>ιδ) στην περίπτωση γευσιογόνων σπλάχνων, έχουν παραχθεί σύμφωνα με μέθοδο και παραμέτρους επεξεργασίας που εξασφαλίζουν ότι το προϊόν πληροί τα μικροβιολογικά πρότυπα που αναφέρονται στο σημείο II.4.]</p> <p>(²) είτε [υποβάλλονταν σε επεξεργασία, όπως ξήρανση ή ζύμωση, η οποία είχε εγκριθεί από την αρμόδια αρχή]·</p> <p>(²) είτε [στην περίπτωση υδρόβιων και χερσαίων ασπόνδυλων πλην των ειδών που είναι παθογόνα για τον άνθρωπο ή τα ζώα, υποβάλλονταν σε επεξεργασία η οποία είχε εγκριθεί από την αρμόδια αρχή και η οποία εξασφαλίζει ότι η τροφή για ζώα συντροφιάς δεν δημιουργεί απαράδεκτους κινδύνους για τη δημόσια υγεία και την υγεία των ζώων]·</p>		
II.4.	έχουν αναλυθεί με τυχαία δειγματοληψία τουλάχιστον πέντε δειγμάτων από κάθε μεταποιημένη παρτίδα, τα οποία ελήφθησαν κατά ή μετά την αποθήκευση στη μονάδα μεταποίησης και πληρούν τα ακόλουθα πρότυπα (²):		
	Σαλμονέλα: απουσία σε 25g; n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,		
	Εντεροβακτηρίδια: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 σε 1 g		

ΧΩΡΑ		Μεταποιημένες τροφές για ζώα συντροφιάς πλην των κονσερβοποιημένων	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
II.5.	έχουν ληφθεί όλες οι προφυλάξεις για να αποτρέπεται η επιμόλυνση από παθογόνους παράγοντες μετά την επεξεργασία·		
II.6.	έχουν συσκευαστεί σε νέα συσκευασία η οποία, αν η τροφή για ζώα συντροφιάς δεν αποστέλλεται σε συσκευασίες έτοιμες για πώληση στις οποίες αναγράφεται σαφώς ότι το περιεχόμενο προορίζεται για τη σίτιση μόνο ζώων συντροφιάς, φέρουν την επισήμανση "ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ".		
II.7.			
(²) είτε	[το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου όπως αυτά ορίζονται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (⁶) ούτε από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από σπτά βοοειδών ή αιγοπροβάτων· και τα ζώα από τα οποία προέρχεται το εν λόγω προϊόν δεν εσφάγησαν έπειτα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρνιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρνιακή κοιλότητα.]		
(²) είτε	[το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από υλικό βοοειδών ή αιγοπροβάτων πλην αυτού που προέρχεται από ζώα που έχουν γεννηθεί, εκτραφεί συνεχώς και σφαγεί σε χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]		
II.8.	επιπλέον, όσον αφορά τις ΜΣΕ:		
(²) είτε	[σε περίπτωση ζωικών υποπροϊόντων που προορίζονται για τη σίτιση μηρυκαστικών και τα οποία περιέχουν γάλα ή προϊόντα γάλακτος που προέρχονται από αιγοπρόβατα, τα αιγοπρόβατα από τα οποία προέρχονται τα εν λόγω προϊόντα έχουν παραμείνει συνεχώς από τη γέννησή τους ή κατά τα τελευταία τρία έτη σε εκμετάλλευση στην οποία δεν έχει επιβληθεί κανένας επίσημος περιορισμός μετακινήσεων λόγω υπόνοιας ΜΣΕ και η οποία ικανοποιούσε τις ακόλουθες απαιτήσεις κατά τα τελευταία τρία έτη:		
	i) υποβαλλόταν σε τακτικούς επίσημους κτηνιατρικούς ελέγχους·		
	ii) δεν είχε διαγνωσθεί κρούσμα κλασικής τρομώδους νόσου, όπως ορίζεται στην παράγραφο 2 στοιχείο ζ) του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή, μετά την επιβεβαίωση του κρούσματος κλασικής τρομώδους νόσου:		
	— όλα τα ζώα στα οποία επιβεβαιώθηκε η κλασική τρομώδης νόσος θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, και		
	— όλα τα αιγοπρόβατα της εκμετάλλευσης θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, με εξαίρεση τα κριάρια αναπαραγωγής με γονότυπο ARR/ARR και τις προβατίνες αναπαραγωγής που φέρουν ένα τουλάχιστον αλληλόμορφο ARR και κανένα αλληλόμορφο VRQ·		
	iii) τα αιγοπρόβατα, με εξαίρεση τα πρόβατα με γονότυπο ARR/ARR της πρωτεΐνης πριόν, εισάγονται στην εκμετάλλευση μόνο αν προέρχονται από εκμετάλλευση η οποία πληροί τις απαιτήσεις των σημείων i) και ii).]		
(²) είτε	[σε περίπτωση ζωικών υποπροϊόντων που προορίζονται για τη σίτιση μηρυκαστικών και τα οποία περιέχουν γάλα ή προϊόντα γάλακτος που προέρχονται από αιγοπρόβατα, και προορίζονται για κράτος μέλος το οποίο παρατίθεται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 546/2006 της Επιτροπής (⁷), τα αιγοπρόβατα από τα οποία προέρχονται τα εν λόγω προϊόντα έχουν παραμείνει συνεχώς από τη γέννησή τους ή κατά τα τελευταία επτά έτη σε εκμετάλλευση στην οποία δεν έχει επιβληθεί κανένας επίσημος περιορισμός μετακινήσεων λόγω υπόνοιας ΜΣΕ και η οποία ικανοποιούσε τις ακόλουθες απαιτήσεις κατά τα τελευταία επτά έτη:		
	i) υποβαλλόταν σε τακτικούς επίσημους κτηνιατρικούς ελέγχους·		
	ii) δεν είχε διαγνωσθεί κρούσμα κλασικής τρομώδους νόσου, όπως ορίζεται στην παράγραφο 2 στοιχείο ζ) του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή, μετά την επιβεβαίωση του κρούσματος κλασικής τρομώδους νόσου:		
	— όλα τα ζώα στα οποία επιβεβαιώθηκε η κλασική τρομώδης νόσος θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, και		
	— όλα τα αιγοπρόβατα της εκμετάλλευσης θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, με εξαίρεση τα κριάρια αναπαραγωγής με γονότυπο ARR/ARR και τις προβατίνες αναπαραγωγής που φέρουν ένα τουλάχιστον αλληλόμορφο ARR και κανένα αλληλόμορφο VRQ·		
	iii) τα αιγοπρόβατα, με εξαίρεση τα πρόβατα με γονότυπο ARR/ARR της πρωτεΐνης πριόν, εισάγονται στην εκμετάλλευση μόνο αν προέρχονται από εκμετάλλευση η οποία πληροί τις απαιτήσεις των σημείων i) και ii).]		
Σημειώσεις			
Μέρος I:			
— Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα· μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.			
— Πλαίσιο I.12: Τόπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα μπορούν να αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.			

ΧΩΡΑ		Μεταποιημένες τροφές για ζώα συντροφιάς πλην των κουνσερβοποιημένων	
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.	
<p>— Πλαίσιο I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.</p> <p>— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 04.08, 05.04, 05.05, 05.11, 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 23.01, 23.09 ή 35.02.</p> <p>— Πλαίσιο I.23: Για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).</p> <p>— Πλαίσιο I.25: Τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλην της κατανάλωσης από τα ζώα.</p> <p>— Πλαίσια I.26 και I.27: Να συμπληρωθούν ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</p> <p>— Πλαίσιο I.28: Είδος: επιλέξτε από τα ακόλουθα: πτηνά (Aves), θηλαστικά (Mammalia) – μηρυκαστικά (Ruminantia), ιχθύες (Pesca), μαλάκια, μαλακόστρακα, υδρόβια.</p> <p>Μέρος II:</p> <p>(^{1α}) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.</p> <p>(^{1β}) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1.</p> <p>(²) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(³) ΕΕ L 175 της 10.7.2010, σ. 1.</p> <p>(⁴) ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 55.</p> <p>(⁵) Όπου:</p> <p>n = ο αριθμός των προς έλεγχο δειγμάτων,</p> <p>m = η κατώτατη τιμή για τον αριθμό των βακτηρίων: το αποτέλεσμα θεωρείται ικανοποιητικό, αν ο αριθμός των βακτηρίων σε όλα τα δείγματα δεν υπερβαίνει το m.</p> <p>M = η μέγιστη τιμή για τον αριθμό των βακτηρίων: το αποτέλεσμα θεωρείται μη ικανοποιητικό, αν ο αριθμός βακτηρίων σε ένα ή περισσότερα δείγματα είναι ίσος ή μεγαλύτερος από M: και</p> <p>c = ο αριθμός των δειγμάτων στον οποίο ο αριθμός των βακτηρίων μπορεί να κυμαίνεται μεταξύ m και M. Το δείγμα θεωρείται αποδεκτό αν ο αριθμός των βακτηρίων των υπολοίπων δειγμάτων είναι ίσος ή μικρότερος από m.</p> <p>(⁶) ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1.</p> <p>(⁷) ΕΕ L 94 της 1.4.2006, σ. 28.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p> <p>— Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην ΕΕ: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συνοριακό σταθμό ελέγχου.</p>			
<p>Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:»</p> <p style="text-align: right;">Ιδιότητα και τίτλος: Υπογραφή:</p>			

) 3 () μ :
 || 3 ()
 μ
 μ
 μ (2) μ μ

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.				
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή						
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή						
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.						
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός	
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			Τελωνειακή απαθήκη <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης						
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρόμο όχημα <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλα <input type="checkbox"/> Αριθ. αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ						
			I.17.						
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ)		I.20. Ποσότητα		
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατηρημένο με απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατεψυγμένο <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας					
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας					
I.25. Εμπορεύματα πιστοποιημένα για: Ζωοτροφές <input type="checkbox"/> Τεχνική χρήση <input type="checkbox"/>									
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>					
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία)						Είδος εμπορεύματος	Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων Μονάδα μεταποίησης	Καθαρό βάρος	Αριθμός παρτίδας

ΧΩΡΑ

Πρώτες ύλες τροφών για ζώα συντροφιάς με σκοπό την απευθείας πώληση ή ζωικά υποπροϊόντα για τη σίτιση εκτρεφόμενων γουνοφόρων ζώων

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (^{1α}), και ιδίως το άρθρο 10, καθώς και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής (^{1β}), και ιδίως το παράρτημα XIII κεφάλαιο II και το παράρτημα XIV κεφάλαιο II, και βεβαιώνω ότι οι ανωτέρω πρώτες ύλες τροφών για ζώα συντροφιάς ή ζωικά υποπροϊόντα:</p> <p>II.1. αποτελούνται από ζωικά υποπροϊόντα που πληρούν τις κατωτέρω υγειονομικές απαιτήσεις</p> <p>II.2. αποτελούνται από ζωικά υποπροϊόντα τα οποία:</p> <p>α) προέρχονται από κρέας που ικανοποιεί τις οικείες απαιτήσεις για την υγεία των ζώων και τη δημόσια υγεία που καθορίζονται:</p> <ul style="list-style-type: none"> — στον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 206/2010 της Επιτροπής (³) και υπό τον όρο ότι τα ζώα από τα οποία λαμβάνεται το κρέας προέρχονται από τις τρίτες χώρες, περιοχές ή τμήματά τους (κωδικός ISO σε περίπτωση χώρας ή κωδικός για περιοχές ή τμήματά τους), — ή/και στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 798/2008 της Επιτροπής (⁴), και υπό τον όρο ότι τα ζώα από τα οποία λαμβάνεται το κρέας προέρχονται από τις τρίτες χώρες, περιοχές ή τμήματά τους (κωδικός ISO σε περίπτωση χώρας ή κωδικός για περιοχές ή τμήματά τους), όπως παρατίθενται στον εν λόγω κανονισμό, που ήταν απαλλαγμένα από την ψευδοπανώλη των πτηνών και τη γρίπη των πτηνών κατά τους τελευταίους 12 μήνες, — ή/και στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 119/2009 της Επιτροπής (⁵), και υπό τον όρο ότι τα ζώα από τα οποία λαμβάνεται το κρέας προέρχονται από τις τρίτες χώρες, περιοχές ή τμήματά τους (κωδικός ISO σε περίπτωση χώρας ή κωδικός για περιοχές ή τμήματά τους), όπως παρατίθενται στον εν λόγω κανονισμό, που ήταν απαλλαγμένα από τον αφώδη πυρετό, την πανώλη των βοοειδών, την κλασική πανώλη των χοίρων, την αφρικανική πανώλη των χοίρων, τη φυσαλιδώδη νόσο των χοίρων, την ψευδοπανώλη των πτηνών και τη γρίπη των πτηνών κατά τους τελευταίους 12 μήνες και όπου δεν πραγματοποιήθηκε εμβολιασμός κατά το διάστημα αυτό (μόνο όσον αφορά τα ευπαθή είδη) <p>β) προέρχονται από ζώα, τα οποία έχουν υποβληθεί στο σφαγείο σε υγειονομικό έλεγχο πριν από τη σφαγή κατά τις τελευταίες 24 ώρες πριν από τη σφαγή και δεν παρουσίασαν αποδείξεις των νόσων που προβλέπονται στους κανονισμούς που αναφέρονται στο στοιχείο α) και στις οποίες τα ζώα είναι ευπαθή· και</p> <p>γ) προέρχονται από ζώα τα οποία έχουν υποστεί επεξεργασία στο σφαγείο πριν και κατά τη σφαγή ή τη θανάτωση σύμφωνα με τις οικείες διατάξεις της οδηγίας 93/119/ΕΚ του Συμβουλίου (⁶) για την προστασία των ζώων κατά τη σφαγή ή τη θανάτωσή τους· ή</p> <p>δ) στην περίπτωση ζωοτροφών για γουνοφόρα ζώα που λαμβάνονται από υδρόβια ζώα, οι οποίες πληρούν τις σχετικές απαιτήσεις υγείας των ζώων και δημόσιας υγείας που προβλέπονται στην απόφαση 2006/766/ΕΚ της Επιτροπής (⁷), προέρχονται από χώρες ή περιοχές τους (κωδικός ISO) όπως παρατίθενται στο παράρτημα II της εν λόγω απόφασης·</p> <p>II.3.1. αποτελούνται μόνο από τα ακόλουθα ζωικά υποπροϊόντα:</p> <p>α) σφάγια και μέρη σφαγέντων ζώων ή, στην περίπτωση θηραμάτων, πτώματα ή μέρη ζώων που έχουν θανατωθεί, και τα οποία είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους· και</p> <p>β) μέρη σφαγέντων ζώων, τα οποία απορρίπτονται ως ακατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο, αλλά δεν παρουσιάζουν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσων και προέρχονται από σφάγια τα οποία είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία·</p> <p>II.3.2. στην περίπτωση ζωοτροφών για γουνοφόρα ζώα επιπλέον εκείνων του σημείου II.3.1, αποτελούνται επίσης από τα ακόλουθα ζωικά υποπροϊόντα:</p> <p>(²) <i>είτε</i> [<i>—</i> ζωικά υποπροϊόντα από πουλερικά και λαγόμορφα που σφάζονται στην εκμετάλλευση, όπως αναφέρεται στο άρθρο 1 παράγραφος 3 στοιχείο δ) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου·]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [<i>—</i> αίμα ζώων χωρίς συμπτώματα νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του αίματος στον άνθρωπο ή στα ζώα, το οποίο έχει ληφθεί από ζώα πλην των μηρυκαστικών που έχουν σφαγεί σε σφαγείο αφού έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία·]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [<i>—</i> ζωικά υποπροϊόντα που προέρχονται από την παραγωγή προϊόντων τα οποία προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων των απολιπανθέντων οστών, των καταλοίπων τήξης λιπών και της ιλύος από συσκευή φυγοκέντρησης ή διαχωρισμού από τη μεταποίηση γάλακτος·]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [<i>—</i> προϊόντα ζωικής προέλευσης ή τρόφιμα που περιέχουν προϊόντα ζωικής προέλευσης, τα οποία δεν προορίζονται πλέον για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους ή λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κίνδυνο για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων·]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [<i>—</i> τροφές για ζώα συντροφιάς και ζωοτροφές ζωικής προέλευσης ή ζωοτροφές που περιέχουν ζωικά υποπροϊόντα ή παράγωγα προϊόντα, που δεν προορίζονται πλέον για σίτιση ζώων είτε για εμπορικούς λόγους είτε λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κίνδυνο για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων·]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [<i>—</i> αίμα, πλακούντα, μαλλί, φτερά, τρίχες, κέρατα, υπολείμματα από το ψαλίδισμα των οπλών και νωπό γάλα που προέρχονται από ζώα ζώντα ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω προϊόντος στον άνθρωπο ή στα ζώα·]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [<i>—</i> υδρόβια ζώα και μέρη των ζώων αυτών, πλην των θαλάσσιων θηλαστικών, τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου·]</p>		

Πρώτες ύλες τροφών για ζώα συντροφιάς με σκοπό την απευθείας πώληση ή ζωικά υποπροϊόντα για τη σίτιση εκτρεφόμενων γουνοφόρων ζώων

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(²) ή/και	[— ζωικά υποπροϊόντα από υδρόβια ζώα που προέρχονται από μονάδες ή εγκαταστάσεις παρασκευής προϊόντων για κατανάλωση από τον άνθρωπο·]	
(²) ή/και	[— τα ακόλουθα υλικά που προέρχονται από ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω υλικού στον άνθρωπο ή στα ζώα: i) όστρακα από οστρακοειδή με μαλακό ιστό ή σάρκα· ii) τα ακόλουθα που προέρχονται από χερσαία ζώα: — υποπροϊόντα επωαστηρίων, — αυγά, — υποπροϊόντα αυγών, συμπεριλαμβανομένων των κελυφών αυγών· iii) νεοσσοί μίας ημέρας που έχουν θανατωθεί για εμπορικούς λόγους·]	
(²) ή/και	[— ζωικά υποπροϊόντα από υδρόβια ή χερσαία ασπόνδυλα πλην των ειδών που είναι παθογόνα για τον άνθρωπο ή τα ζώα·]	
(²) ή/και	[— ζώα και μέρη αυτών που ανήκουν στις τάξεις των τρωκτικών (Rodentia) και των λαγομόρφων (Lagomorpha), εκτός από το υλικό της κατηγορίας 1 που αναφέρεται στο άρθρο 8 στοιχείο α) σημεία iii), iv) και v) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 και το υλικό της κατηγορίας 2 που αναφέρεται στο άρθρο 9 στοιχεία α) έως ζ) του εν λόγω κανονισμού·]	
II.4.	ελήφθησαν και παρασκευάστηκαν χωρίς να έρθουν σε επαφή με άλλα υλικά που δεν πληρούν τους όρους που απαιτούνται από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 και ο χειρισμός τους έγινε κατά τρόπο ώστε να αποτρέπεται η επιμόλυνση από παθογόνους παράγοντες·	
II.5.	συσκευάστηκαν σε τελική συσκευασία με την επισήμανση "ΠΡΩΤΗ ΥΛΗ ΤΡΟΦΩΝ ΓΙΑ ΖΩΑ ΣΥΝΤΡΟΦΙΑΣ – ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΗ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ" ή "ΖΩΙΚΑ ΥΠΟΠΡΟΪΟΝΤΑ ΓΙΑ ΖΩΟΤΡΟΦΕΣ ΓΙΑ ΓΟΥΝΟΦΟΡΑ ΖΩΑ – ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΑ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ" και στη συνέχεια σε στεγανά και επίσημα σφραγισμένα κιβώτια/εμπορευματοκιβώτια ή σε νέα στεγανή συσκευασία και επίσημα σφραγισμένα κιβώτια/εμπορευματοκιβώτια που φέρουν την επισήμανση "ΠΡΩΤΗ ΥΛΗ ΤΡΟΦΩΝ ΓΙΑ ΖΩΑ ΣΥΝΤΡΟΦΙΑΣ – ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΗ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ" ή "ΖΩΙΚΑ ΥΠΟΠΡΟΪΟΝΤΑ ΓΙΑ ΖΩΟΤΡΟΦΕΣ ΓΙΑ ΓΟΥΝΟΦΟΡΑ ΖΩΑ – ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΑ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ", καθώς και το όνομα και τη διεύθυνση της εγκατάστασης προορισμού·	
II.6.	στην περίπτωση πρώτων υλών τροφών για ζώα συντροφιάς: α) έχουν παρασκευαστεί και αποθηκευτεί σε μονάδα εγκεκριμένη και επιθεωρημένη από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το άρθρο 24 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 και β) ελέγχθηκαν με τυχαία δειγματοληψία τουλάχιστον πέντε δειγμάτων από κάθε παρτίδα τα οποία ελήφθησαν κατά την αποθήκευση (πριν από την αποστολή) και πληρούν τα ακόλουθα πρότυπα (²): Σαλμονέλα: απουσία σε 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0 Εντεροβακτηρίδια: n = 5, c = 2, m = 10, M = 5 000 σε 1 g·	
II.7.	(²) είτε [το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου όπως αυτά ορίζονται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (²) ούτε από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών ή αιγοπροβάτων· και τα ζώα από τα οποία προέρχεται το εν λόγω προϊόν δεν εσφάγησαν έπειτα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμιχούς ραδιοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]	
(²) είτε	[το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από υλικό βοοειδών ή αιγοπροβάτων πλην αυτού που προέρχεται από ζώα που έχουν γεννηθεί, εκτραφεί συνεχώς και σφαγεί σε χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·]	
II.8.	επιπλέον, όσον αφορά τις ΜΣΕ:	
(²) είτε	[σε περίπτωση ζωικών υποπροϊόντων που προορίζονται για τη σίτιση μηρυκαστικών και τα οποία περιέχουν γάλα ή προϊόντα γάλακτος που προέρχονται από αιγοπρόβατα, τα αιγοπρόβατα από τα οποία προέρχονται τα εν λόγω προϊόντα έχουν παραμείνει συνεχώς από τη γέννησή τους ή κατά τα τελευταία τρία έτη σε εκμετάλλευση στην οποία δεν έχει επιβληθεί κανένας επίσημος περιορισμός μετακινήσεων λόγω υπόνοιας ΜΣΕ και η οποία ικανοποιούσε τις ακόλουθες απαιτήσεις κατά τα τελευταία τρία έτη: i) υποβαλλόταν σε τακτικούς επίσημους κτηνιατρικούς ελέγχους· ii) δεν είχε διαγνωσθεί κρούσμα κλασικής τρομώδους νόσου, όπως ορίζεται στην παράγραφο 2 στοιχείο ζ) του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή, μετά την επιβεβαίωση του κρούσματος κλασικής τρομώδους νόσου: — όλα τα ζώα στα οποία επιβεβαιώθηκε η κλασική τρομώδης νόσος θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, και — όλα τα αιγοπρόβατα της εκμετάλλευσης θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, με εξαίρεση τα κριάρια αναπαραγωγής με γονότυπο ARR/ARR και τις προβατίνες αναπαραγωγής που φέρουν ένα τουλάχιστον αλληλόμορφο ARR και κανένα αλληλόμορφο VRQ· iii) τα αιγοπρόβατα, με εξαίρεση τα πρόβατα με γονότυπο ARR/ARR της πρωτεΐνης πριόν, εισάγονται στην εκμετάλλευση μόνο αν προέρχονται από εκμετάλλευση η οποία πληροί τις απαιτήσεις των σημείων i) και ii).]	

Πρώτες ύλες τροφών για ζώα συντροφιάς με σκοπό την απευθείας πώληση ή ζωικά υποπροϊόντα για τη σίτιση εκτρεφόμενων γουνοφόρων ζώων

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>(²) είτε [σε περίπτωση ζωικών υποπροϊόντων που προορίζονται για τη σίτιση μηρυκαστικών και τα οποία περιέχουν γάλα ή προϊόντα γάλακτος που προέρχονται από αιγοπρόβατα, και προορίζονται για κράτος μέλος το οποίο παρατίθεται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 546/2006 της Επιτροπής (¹⁰), τα αιγοπρόβατα από τα οποία προέρχονται τα εν λόγω προϊόντα έχουν παραμείνει συνεχώς από τη γέννησή τους ή κατά τα τελευταία επτά έτη σε εκμετάλλευση στην οποία δεν έχει επιβληθεί κανένας επίσημος περιορισμός μετακινήσεων λόγω υπόνοιας ΜΣΕ και η οποία ικανοποιούσε τις ακόλουθες απαιτήσεις κατά τα τελευταία επτά έτη:</p> <p>i) υποβαλλόταν σε τακτικούς επίσημους κτηνιατρικούς ελέγχους·</p> <p>ii) δεν είχε διαγνωσθεί κρούσμα κλασικής τρομώδους νόσου, όπως ορίζεται στην παράγραφο 2 στοιχείο ζ) του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή, μετά την επιβεβαίωση του κρούσματος κλασικής τρομώδους νόσου:</p> <p>— όλα τα ζώα στα οποία επιβεβαιώθηκε η κλασική τρομώδης νόσος θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, και</p> <p>— όλα τα αιγοπρόβατα της εκμετάλλευσης θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, με εξαίρεση τα κριάρια αναπαραγωγής με γονότυπο ARR/ARR και τις προβατίνες αναπαραγωγής που φέρουν ένα τουλάχιστον αλληλόμορφο ARR και κανένα αλληλόμορφο VRQ·</p> <p>iii) τα αιγοπρόβατα, με εξαίρεση τα πρόβατα με γονότυπο ARR/ARR της πρωτεΐνης πριόν, εισάγονται στην εκμετάλλευση μόνο αν προέρχονται από εκμετάλλευση η οποία πληροί τις απαιτήσεις των σημείων i) και ii).]</p>		
<i>Σημειώσεις</i>		
Μέρος I:		
— Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα* μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.		
— Πλαίσιο I.12: Τόπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα μπορούν να αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.		
— Πλαίσιο I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.		
— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στην ακόλουθη κλάση: 05.11.		
— Πλαίσιο I.23: Για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).		
— Πλαίσιο I.25: Τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλιν της κατανάλωσης από τα ζώα.		
— Πλαίσια I.26 και I.27: Να συμπληρωθούν ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.		
— Πλαίσιο I.28:		
Είδος εμπορεύματος: να επιλεγεί πρώτη ύλη τροφών για ζώα συντροφιάς ή ζωικό υποπροϊόν.		
Σε περίπτωση πρώτων υλών για την παρασκευή πρώτων υλών τροφών για ζώα συντροφιάς, αναγράφεται η επιστημονική ονομασία του είδους·		
Σε περίπτωση πρώτων υλών για την παρασκευή ζωοτροφών για γουνοφόρα ζώα, επιλέξτε από τα ακόλουθα: πτηνά (Aves), μηρυκαστικά, θηλαστικά (Mammalia) – μηρυκαστικά (Ruminantia), ιχθύες (Pesca), μαλάκια, μαλακόστρακα, υδρόβια.		
Μέρος II:		
^(1a) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.		
^(1b) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1.		
⁽²⁾ Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.		
⁽³⁾ ΕΕ L 73 της 20.3.2010, σ. 1.		
⁽⁴⁾ ΕΕ L 226 της 23.8.2008, σ. 1.		
⁽⁵⁾ ΕΕ L 39 της 10.2.2009, σ. 12.		

Πρώτες ύλες τροφών για ζώα συντροφιάς με σκοπό την απευθείας πώληση ή ζωικά υποπροϊόντα για τη σίτιση εκτρεφόμενων γουνοφόρων ζώων

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>(⁶) ΕΕ L 340 της 31.12.1993, σ. 21.</p> <p>(⁷) ΕΕ L 320 της 18.11.2006, σ. 53.</p> <p>(⁸) Όπου:</p> <p>n = ο αριθμός των προς έλεγχο δειγμάτων,</p> <p>m = η κατώτατη τιμή για τον αριθμό των βακτηρίων· το αποτέλεσμα θεωρείται ικανοποιητικό, αν ο αριθμός των βακτηρίων σε όλα τα δείγματα δεν υπερβαίνει το m·</p> <p>M = η μέγιστη τιμή για τον αριθμό των βακτηρίων· το αποτέλεσμα θεωρείται μη ικανοποιητικό, αν ο αριθμός βακτηρίων σε ένα ή περισσότερα δείγματα είναι ίσος ή μεγαλύτερος από M· και</p> <p>c = ο αριθμός των δειγμάτων στον οποίο ο αριθμός των βακτηρίων μπορεί να κυμαίνεται μεταξύ m και M. Το δείγμα θεωρείται αποδεκτό αν ο αριθμός των βακτηρίων των υπολοίπων δειγμάτων είναι ίσος ή μικρότερος από m.</p> <p>(⁹) ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1.</p> <p>(¹⁰) ΕΕ L 94 της 1.4.2006, σ. 28.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p> <p>— Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην ΕΕ: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συνοριακό σταθμό ελέγχου.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:»</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

ΧΩΡΑ

Αίμα και προϊόντα αίματος ιπποειδών για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (¹α), και ιδίως το άρθρο 8 στοιχεία γ) και δ) και το άρθρο 10, καθώς και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής (¹β), και ιδίως το παράρτημα XIII κεφάλαιο IV, και βεβαιώνω ότι το ανωτέρω αίμα ή προϊόντα αίματος από ιπποειδή:</p> <p>II.1. αποτελούνται από αίμα ή προϊόντα αίματος από ιπποειδή που πληρούν τις κατωτέρω υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>II.2. αποτελούνται αποκλειστικά από αίμα ή προϊόντα αίματος ιπποειδών που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο ή τα ζώα</p> <p>II.3. έχουν ληφθεί από ζώα τα οποία προέρχονται από τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής που παρατίθεται στη στήλη "Κατάλογος τρίτων χωρών" στη σειρά 3 του πίνακα 2 στο παράρτημα XIV κεφάλαιο II τμήμα 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011, όπου οι ακόλουθες νόσοι πρέπει να δηλώνονται υποχρεωτικά: πανώλης των ίππων, δουρίνη, μάλις (<i>Burkholderia mallei</i>), εγκεφαλομυελίτιδα των ίππων (όλων των τύπων, συμπεριλαμβανομένου του τύπου της Βενεζουέλας), λοιμώδης αναμία των ιπποειδών, φυσαλιδώδης στοματίτιδα, λύσσα, άνθρακας</p> <p>II.4. προήλθαν από αίμα το οποίο συλλέχθηκε από ιπποειδή, υπό την επίβλεψη κτηνιάτρου σε σφαγεία εγκεκριμένα σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (²), σε σφαγεία εγκεκριμένα και εποπτευόμενα από την αρμόδια αρχή της χώρας συλλογής και σε εγκαταστάσεις εγκεκριμένες και εποπτευόμενες από την αρμόδια αρχή της χώρας συλλογής, με σκοπό τη συλλογή αίματος από ιπποειδή για την παραγωγή προϊόντων αίματος για σκοπούς άλλους από τη σίτιση εκτρεφόμενων ζώων</p> <p>II.5. προήλθαν από αίμα το οποίο συλλέχθηκε από ιπποειδή:</p> <p>II.5.1. τα οποία, σε επιθεώρηση κατά την ημερομηνία συλλογής του αίματος, δεν παρουσίαζαν κλινικά σημεία καμίας από τις νόσους που πρέπει να δηλώνονται υποχρεωτικά και οι οποίες παρατίθενται στο παράρτημα I της οδηγίας 2009/156/ΕΚ του Συμβουλίου (³), ούτε της γρίπης των ιπποειδών, της προπλάσμωσης των ιπποειδών, της ρινοπνευμονίας των ιπποειδών και της ιογενούς αρτηρίτιδας των ίππων που παρατίθενται στο σημείο 4 του άρθρου 1.2.3 του κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων (ΟΙΕ), έκδοση 2010</p> <p>II.5.2. τα οποία έχουν παραμείνει υπό κτηνιατρική εποπτεία για τουλάχιστον 30 ημέρες πριν και κατά τη διάρκεια της συλλογής αίματος σε εκμεταλλεύσεις που δεν υπόκεινταν σε εντολή απαγόρευσης σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 5 ή σε περιορισμούς για την πανώλη των ίππων σύμφωνα με το άρθρο 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ</p> <p>II.5.3. τα οποία δεν είχαν καμία επαφή με ιπποειδή από εκμετάλλευση η οποία δεν υπόκεινταν σε εντολή απαγόρευσης για λόγους υγείας των ζώων σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 5 της οδηγίας 2009/156/ΕΚ</p> <p>II.5.4. για τα οποία η περίοδος για την εντολή απαγόρευσης που αναφέρεται στα σημεία II.5.2 και II.5.3 έχει καθοριστεί ως εξής:</p> <p>(²) είτε [αν δεν έχουν σφαγεί όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονται στην εγκατάσταση, η διάρκεια της απαγόρευσης πρέπει να είναι τουλάχιστον:</p> <ul style="list-style-type: none"> — 8 έξι μήνες, σε περίπτωση μάλις (<i>Burkholderia mallei</i>), με αφετηρία την ημερομηνία σφαγής των ιπποειδών που νοσούσαν από αυτή τη νόσο — 8 έξι μήνες, σε περίπτωση κάθε τύπου εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών, συμπεριλαμβανομένης της εγκεφαλομυελίτιδας των ίππων τύπου Βενεζουέλας, με αφετηρία την ημερομηνία σφαγής των ιπποειδών που νοσούσαν από αυτή τη νόσο τα υπόλοιπα ζώα αντέδρασαν αρνητικά σε δύο δοκιμές Coggins οι οποίες διενεργήθηκαν σε διάστημα τριών μηνών ή μία από την άλλη — στην περίπτωση λοιμώδους αναμίας των ιπποειδών, έως την ημερομηνία κατά την οποία εσφάγησαν τα προσβληθέντα από τη νόσο αυτή ιπποειδή και — στην περίπτωση φυσαλιδώδης στοματίτιδας, έξι μήνες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα — στην περίπτωση λύσσας, ένας μήνας από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα — στην περίπτωση άνθρακα, 15 ημέρες από το τελευταίο καταγραφέν κρούσμα] <p>(²) είτε [αν έχουν σφαγεί όλα τα ζώα των ευπαθών στη νόσο ειδών που βρίσκονται στην εγκατάσταση και οι εγκαταστάσεις έχουν απολυμανθεί, η περίοδος της απαγόρευσης είναι 30 ημέρες από την ημερομηνία κατά την οποία εσφάγησαν τα ζώα και απολυμάνθηκαν οι εγκαταστάσεις, εκτός από την περίπτωση του άνθρακα, όπου η διάρκεια απαγόρευσης είναι 15 ημέρες]</p> <p>II.6. τα προϊόντα αίματος πρέπει να προέρχονται από εγκατάσταση ή μονάδα εγκεκριμένη ή καταχωρισμένη από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας που πληροί τους ειδικούς όρους οι οποίοι καθορίζονται στο άρθρο 23 ή 24 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009</p> <p>II.7. τα προϊόντα αίματος έχουν παραχθεί από αίμα που πληροί τους όρους που αναφέρονται στα σημεία II.4 και II.5 και</p> <p>(²) είτε [έχει συλλεγεί από ιπποειδή τα οποία έχουν παραμείνει για περίοδο τουλάχιστον τριών μηνών ή από τη γέννησή τους, αν είναι νεότερα των τριών μηνών, πριν από την ημερομηνία συλλογής σε εκμεταλλεύσεις υπό κτηνιατρική εποπτεία στην τρίτη χώρα συλλογής η οποία κατά τη διάρκεια της περιόδου αυτής και της περιόδου συλλογής αίματος ήταν απαλλαγμένη από:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) την πανώλη των ίππων για δύο έτη 		

ΧΩΡΑ		Αίμα και προϊόντα αίματος ιπποειδών για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>β) την εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας για περίοδο τουλάχιστον δύο ετών·</p> <p>γ) τη μάλι</p> <p>(²) είτε [για περίοδο τριών ετών·]</p> <p>(²) είτε [για περίοδο έξι μηνών, αν τα ζώα πέρασαν την επιθεώρηση μετά τη σφαγή για μάλι στο σφαγείο που αναφέρεται στο σημείο II.4, συμπεριλαμβανομένης της προσεκτικής εξέτασης βλεννογόνων μεμβρανών από την τραχεία, τον λάρυγγα, τις ρινικές κοιλότητες και τα ιγμόρεια και τις διακλαδώσεις τους, έπειτα από διάνοιξη της κεφαλής με κάθετη τομή στο μέσο και εκτομή του ρινικού διαφράγματος·]</p> <p>δ) τη φυσαλιδώδη στοματίτιδα για έξι μήνες, στην περίπτωση προϊόντων αίματος πλην του ορού και του πλάσματος·]</p> <p>(²) είτε [έχει υποβληθεί σε τουλάχιστον μία από τις ακόλουθες επεξεργασίες και, στη συνέχεια, σε έλεγχο αποτελεσματικότητας, για την απενεργοποίηση πιθανών υπαίτιων παθογόνων παραγόντων για πανώλη των ίππων, εγκεφαλομυελίτιδα των ιπποειδών όλων των τύπων, συμπεριλαμβανομένης της εγκεφαλομυελίτιδας των ιπποειδών τύπου Βενεζουέλας, λοιμώδη αναιμία των ιπποειδών, φυσαλιδώδη στοματίτιδα και μάλι (<i>Burkholderia mallei</i>):</p> <p>(²) είτε [θερμική επεξεργασία σε θερμοκρασία 65 °C για τουλάχιστον τρεις ώρες·]</p> <p>(²) ή/και [ακτινοβόληση με 25 kGy από ακτίνες γάμμα·]</p> <p>(²) ή/και [μεταβολή του pH σε pH 5 επί δύο ώρες·]</p> <p>(²) ή/και [θερμική επεξεργασία τουλάχιστον 80 °C σε όλη τη μάζα του·]</p>		
II.8.	έχουν ληφθεί όλες οι προφυλάξεις ώστε να αποτρέπεται η επιμόλυνση του αίματος και των προϊόντων αίματος από παθογόνους παράγοντες κατά τη διάρκεια της παραγωγής, του χειρισμού και της συσκευασίας·		
II.9.	το αίμα και τα προϊόντα αίματος συσκευάστηκαν σε σφραγισμένους στεγανούς περιέκτες που φέρουν εμφανώς την επισήμανση "ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ Ή ΤΑ ΖΩΑ" και φέρουν:		
	α) στην περίπτωση αίματος, τον αριθμό έγκρισης της εκμετάλλευσης συλλογής·		
	β) στην περίπτωση προϊόντων αίματος, τον αριθμό έγκρισης της εγκατάστασης παραγωγής·		
II.10.	τα προϊόντα αποθηκεύτηκαν σε κλειστή αποθήκη.		
Σημειώσεις			
Μέρος I:			
— Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα· μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.			
— Πλαίσια I.11 και I.12: Αριθμός έγκρισης: ο αριθμός μητρώου της εγκατάστασης ή μονάδας ο οποίος έχει χορηγηθεί από την αρμόδια αρχή.			
— Πλαίσιο I.12: Τόπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα μπορούν να αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.			
— Πλαίσιο I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.			
— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στην ακόλουθη κλάση: 30.02.			
— Πλαίσιο I.23: Για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).			
— Πλαίσιο I.25: Τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλην της κατανάλωσης από τα ζώα.			
— Πλαίσια I.26 και I.27: Να συμπληρωθούν ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.			
— Πλαίσιο I.28:			
α) Μονάδα μεταποίησης:			
i) στην περίπτωση αίματος, παρέχεται ο αριθμός έγκρισης της καταχωρισμένης εγκατάστασης συλλογής·			
ii) στην περίπτωση προϊόντων αίματος, παρέχεται ο αριθμός έγκρισης της εγκατάστασης παραγωγής			
β) Είδος: επιλέξτε από τα ακόλουθα: <i>Equus caballus</i> , <i>Equus asinus</i> , <i>Equus caballus*asinus</i> .			

ΧΩΡΑ		Αίμα και προϊόντα αίματος ιπποειδών για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών	
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.	
Μέρος II:			
(1 ^α) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.			
(1 ^β) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1.			
(2) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.			
(3) ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 55.			
(4) ΕΕ L 192 της 23.7.2010, σ. 1.			
— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.			
— Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην ΕΕ: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συνωριακό σταθμό ελέγχου.			
Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής			
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:		
Ημερομηνία:	Υπογραφή:		
Σφραγίδα:»			

) 4() μ :

|| 4()

μ

μ , μ , μ

μ μ μ (²) μ , μ

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Τελωνειακή αποθήκη <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
	I.13. Τόπος φόρτωσης				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδ/κό όχημα <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλα <input type="checkbox"/> Αριθ. αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ		I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ)			
							I.20. Ποσότητα	
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατηρημένο με απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατεψυγμένο <input type="checkbox"/>						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24. Είδος συσκευασίας		
I.25. Εμπορεύματα πιστοποιημένα για: Τεχνική χρήση <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία)		Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων Μονάδα μεταποίησης		Αριθμός παρτίδας				

Προϊόντα αίματος που δεν έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία, πλην εκείνων από ιπποειδή, με σκοπό την παρασκευή παράγωγων προϊόντων για χρήσεις εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών για εκτρεφόμενα ζώα

ΧΩΡΑ

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
		<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ^(1α), και ιδίως το άρθρο 8 στοιχεία γ) και δ) και το άρθρο 10, καθώς και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής ^(1β), και ιδίως το παράρτημα XIV κεφάλαιο II, και βεβαιώνω ότι:</p> <p>II.1. τα προϊόντα αίματος που περιγράφονται ανωτέρω αποτελούνται από προϊόντα αίματος που πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>II.2. αποτελούνται αποκλειστικά από προϊόντα αίματος που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο ή τα ζώα:</p> <p>II.3. έχουν παρασκευαστεί και αποθηκευτεί σε μονάδα που εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή ή στην εγκατάσταση συλλογής ⁽²⁾, αποκλειστικά με τα ακόλουθα ζωικά υποπροϊόντα:</p> <p>⁽²⁾ <i>είτε</i> [— αίμα σφαγέντων ζώων, το οποίο είναι κατάλληλο για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά δεν προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους:]</p> <p>⁽²⁾ <i>ή/και</i> [— αίμα σφαγέντων ζώων, το οποίο απορρίπτεται ως ακατάλληλο για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά δεν παρουσιάζει σημεία μεταδοτικών στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσων, το οποίο έχει ληφθεί από σφάγια ζώων τα οποία εσφάγησαν σε σφαγείο και κρίθηκαν κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο, έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία:]</p> <p>⁽²⁾ <i>ή/και</i> [— αίμα σφαγέντων ζώων χωρίς σημεία μεταδοτικών στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσων, το οποίο έχει ληφθεί από ζώα που έχουν σφαγεί σε σφαγείο αφού έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία:]</p> <p>⁽²⁾ <i>ή/και</i> [— αίμα και προϊόντα αίματος που προέρχονται από την παραγωγή προϊόντων τα οποία προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο:]</p> <p>⁽²⁾ <i>ή/και</i> [— αίμα και προϊόντα αίματος που προέρχονται από ζώντα ζώα τα οποία δεν παρουσιάζουν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω προϊόντος στον άνθρωπο ή στα ζώα:]</p> <p>⁽²⁾ <i>ή/και</i> [— ζωικά υποπροϊόντα που παράγονται από ζώα τα οποία έχουν υποβληθεί σε παράνομη αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο δ) της οδηγίας 96/22/ΕΚ ή στο άρθρο 2 στοιχείο β) της οδηγίας 96/23/ΕΚ:]</p> <p>⁽²⁾ <i>ή/και</i> [— ζωικά υποπροϊόντα που περιέχουν κατάλοιπα άλλων ουσιών και περιβαλλοντικών ρύπων που περιλαμβάνονται στην ομάδα Β(3) του παραρτήματος I της οδηγίας 96/23/ΕΚ, αν αυτά τα κατάλοιπα υπερβαίνουν το επιτρεπόμενο επίπεδο που ορίζει η ενωσιακή νομοθεσία ή, ελλείψει αυτής, η εθνική νομοθεσία:]</p> <p>II.4. το αίμα από το οποίο παρασκευάζονται τα προϊόντα αυτά έχει συλλεχθεί σε σφαιρεία εγκεκριμένα σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, σε σφαιρεία εγκεκριμένα και εποπτευόμενα από την αρμόδια αρχή της χώρας συλλογής ή από ζώντα ζώα σε εγκαταστάσεις εγκεκριμένες και εποπτευόμενες από την αρμόδια αρχή της χώρας συλλογής.</p> <p>⁽²⁾ II.5. σε περίπτωση προϊόντων αίματος που προέρχονται από ζώα που ανήκουν στην τάξη των αρτιοδακτύλων, περισσοδακτύλων και προβοσκιδιωτών, συμπεριλαμβανομένων των διασταυρώσεών τους, τα προϊόντα προέρχονται από:</p> <p>II.5.1. χώρα στην οποία δεν έχει καταγραφεί για 12 μήνες κρούσμα πανώλους των βοοειδών, πανώλους των μικρών μηρυκαστικών και πυρετού της κοιλάδας Rift και στην οποία δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών για τουλάχιστον 12 μήνες:</p> <p>⁽²⁾ II.5.2. <i>είτε</i> [από τις τρίτες χώρες, περιοχές ή τμήματά τους (κωδικός ISO σε περίπτωση χώρας ή κωδικοί για περιοχές ή τμήματά τους) ⁽³⁾ όπου δεν έχει καταγραφεί κρούσμα αφθώδους πυρετού για 12 μήνες και όπου δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής για τουλάχιστον 12 μήνες:]</p> <p><i>είτε</i> [από τις τρίτες χώρες, περιοχές ή τμήματά τους (κωδικός ISO σε περίπτωση χώρας ή κωδικοί για περιοχές ή τμήματά τους) ⁽³⁾ όπου δεν έχει καταγραφεί κρούσμα αφθώδους πυρετού για 12 μήνες και όπου πραγματοποιούνται και ελέγχονται επισήμως προγράμματα εμβολιασμού κατά των αφθώδους πυρετού στα κατοικίδια μηρυκαστικά για τουλάχιστον 12 μήνες ⁽⁴⁾.:]</p> <p>⁽²⁾ II.5.3. Επιπλέον, στην περίπτωση ζώων πλην των χοιροειδών και των τάισαυιδών (Tayassuidae):</p> <p>⁽²⁾ <i>είτε</i> [στη χώρα ή περιοχή καταγωγής δεν έχει καταγραφεί για 12 μήνες κανένα κρούσμα φυσαλιδώδους στοματίτιδας και καταρροϊκού πυρετού του προβάτου ⁽²⁾ (συμπεριλαμβανομένης της παρουσίας οροθετικών ζώων) και στην οποία δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών για τουλάχιστον 12 μήνες:]</p> <p>⁽²⁾ <i>είτε</i> [στη χώρα ή περιοχή καταγωγής υπάρχουν οροθετικά ζώα ⁽⁴⁾ στη φυσαλιδώδη στοματίτιδα και τον καταρροϊκό πυρετό του προβάτου ⁽²⁾.:]</p> <p>⁽²⁾ II.5.4. Επιπλέον, στην περίπτωση των χοιροειδών και των τάισαυιδών (Tayassuidae):</p> <p>II.5.4.1. στη χώρα ή περιοχή καταγωγής δεν έχει καταγραφεί για τουλάχιστον 12 μήνες κανένα κρούσμα φυσαλιδώδους νόσου των χοίρων, κλασικής πανώλους των χοίρων και αφρικανικής πανώλους των χοίρων και δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός των ευπαθών ειδών κατά των νόσων αυτών για τουλάχιστον 12 μήνες και</p>	

Προϊόντα αίματος που δεν έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία, πλην εκείνων από ιπποειδή, με σκοπό την παρασκευή παραγώγων προϊόντων για χρήσεις εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών για εκτρεφόμενα ζώα

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(2) [II.5.4.2. είτε [στη χώρα ή περιοχή καταγωγής δεν έχει καταγραφεί για 12 μήνες κανένα κρούσμα φυσαλιδώδους στοματίτιδας (συμπεριλαμβανομένης της παρουσίας οροθετικών ζώων) και δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών για τουλάχιστον 12 μήνες.]		
(2) [II.5.4.2. είτε [στη χώρα ή περιοχή καταγωγής υπάρχουν οροθετικά ζώα (4) στη φυσαλιδώδη στοματίτιδα.]		
(2) [II.6. στην περίπτωση προϊόντων αίματος από πουλερικά ή άλλα είδη πτηνών, τα ζώα και τα προϊόντα προέρχονται από το έδαφος χώρας ή περιοχής με κωδικό (5) που είναι απαλλαγμένη από την ψευδοπανώλη των πτηνών και τη γρίπη των πτηνών υψηλής παθογονικότητας όπως ορίζεται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του ΟΙΕ, η οποία για τουλάχιστον 12 μήνες δεν έχει πραγματοποιήσει εμβολιασμό κατά της γρίπης των πτηνών, στην οποία τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της ψευδοπανώλους των πτηνών με εμβόλια που έχουν παρασκευαστεί από στέλεχος της ψευδοπανώλους των πτηνών που εμφανίζει υψηλότερη παθογονικότητα απ' ό,τι τα λεντογενή στελέχη του ιού.]		
II.7. τα προϊόντα: (2) είτε [συσκευάστηκαν σε νέους ή αποστειρωμένους σάκους ή φιάλες,] (2) είτε [μεταφέρθηκαν χύδην σε περιέκτες ή με άλλα μέσα μεταφοράς που είχαν καθαριστεί και απολυμανθεί διεξοδικά με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή πριν από τη χρήση.] στην εξωτερική συσκευασία ή στους περιέκτες φέρουν την επισήμανση «ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ»;		
II.8. τα προϊόντα αποθηκεύτηκαν σε κλειστή αποθήκη·		
II.9. έχουν ληφθεί όλες οι προφυλάξεις ώστε να αποτρέπεται η επιμόλυνση των προϊόντων από παθογόνους παράγοντες κατά τη μεταφορά·		
II.10. (2) είτε [το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου όπως αυτά ορίζονται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (6) ούτε από μηχανικούς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών ή αιγοπροβάτων· και τα ζώα από τα οποία προέρχεται το εν λόγω προϊόν δεν εσφάγησαν έπειτα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.] (2) είτε [το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από υλικοί βοοειδών ή αιγοπροβάτων πλην αυτού που προέρχεται από ζώα που έχουν γεννηθεί, εκτραφεί συνεχώς και σφαγεί σε χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]		
Σημειώσεις		
Μέρος I:		
— Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα· μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.		
— Πλαίσια I.11 και I.12: Αριθμός έγκρισης: ο αριθμός μητρώου της εγκατάστασης ή μονάδας ο οποίος έχει χορηγηθεί από την αρμόδια αρχή.		
— Πλαίσιο I.12: Τύπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα μπορούν να αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.		
— Πλαίσιο I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.		
— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 30.02 ή 35.02.		
— Πλαίσιο I.23: Για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).		
— Πλαίσιο I.25: Τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλην της κατανάλωσης από τα ζώα.		
— Πλαίσια I.26 και I.27: Να συμπληρωθούν ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.		
— Πλαίσιο I.28: Είδος: επιλέξτε από τα ακόλουθα: πτηνά (Aves), βοοειδή (Bovidae), χοιροειδή (Suidae), λοιπά θηλαστικά (Otra Mammalia), ιχθύες (Pescas), ερπετά (Reptilia).		

Προϊόντα αίματος που δεν έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία, πλην εκείνων από ιπποειδή, με σκοπό την παρασκευή παράγωγων προϊόντων για χρήσεις εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών για εκτρεφόμενα ζώα

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>Μέρος II:</p> <p>(^{1a}) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.</p> <p>(^{1b}) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1.</p> <p>(²) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(³) Κωδικός του εδάφους όπως εμφανίζεται στο παράρτημα II μέρος 1 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010.</p> <p>(⁴) Στην περίπτωση αυτή, μετά τον συνοριακό έλεγχο βάσει της οδηγίας 97/78/ΕΚ, και σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 8 παράγραφος 4 της εν λόγω οδηγίας, τα προϊόντα πρέπει να μεταφέρονται απευθείας στη μονάδα προορισμού.</p> <p>(⁵) Κωδικός περιοχής όπως εμφανίζεται στο παράρτημα I μέρος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 798/2008.</p> <p>(⁶) ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p> <p>— Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην ΕΕ: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συνοριακό σταθμό ελέγχου.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:»</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

) 4() μ :

|| 4()

μ

μ , μ

μ μ μ (²) μ , μ

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.α.				
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή						
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή						
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.						
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός	
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Τελωνειακή αποθήκη <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης		
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης						
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδ/κό όχημα <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλα <input type="checkbox"/> Αριθ. αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				I.17.		
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ)		I.20. Ποσότητα		
	I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατηρημένο με απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατεψυγμένο <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας					
I.25. Εμπορεύματα πιστοποιημένα για: Τεχνική χρήση <input type="checkbox"/>									
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/>		Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>			
I.28. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ				Είδος (επιστημονική ονομασία)		Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων Μονάδα μεταποίησης		Αριθμός παρτίδας	

Προϊόντα αίματος που έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία, πλην εκείνων από ιπποειδή, με σκοπό την παρασκευή παράγωγων προϊόντων για χρήσεις εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών για εκτρεφόμενα ζώα

ΧΩΡΑ

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
		<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ^(1α), και ιδίως το άρθρο 8 στοιχεία γ) και δ) και το άρθρο 10, καθώς και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής ^(1β), και ιδίως το παράρτημα XIV κεφάλαιο II, και βεβαιώνω ότι:</p> <p>II.1. τα προϊόντα αίματος που περιγράφονται ανωτέρω αποτελούνται από προϊόντα αίματος που πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2. αποτελούνται αποκλειστικά από προϊόντα αίματος που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο ή τα ζώα</p> <p>II.3. έχουν παρασκευαστεί και αποθηκευτεί σε μονάδα που εποπτεύεται από την αρμόδια αρχή αποκλειστικά με τα ακόλουθα ζωικά υποπροϊόντα:</p> <p>(²) <i>είτε</i> [— αίμα σφαγέντων ζώων, το οποίο είναι κατάλληλο για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά δεν προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [— αίμα σφαγέντων ζώων, το οποίο απορρίπτεται ως ακατάλληλο για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά δεν παρουσιάζει σημεία μεταδοτικών στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσων, το οποίο έχει ληφθεί από σφάγια ζώων τα οποία σφάγησαν σε σφαγείο και κρίθηκαν κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο, έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [— αίμα σφαγέντων ζώων χωρίς σημεία μεταδοτικών στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσων, το οποίο έχει ληφθεί από ζώα που έχουν σφαγεί σε σφαγείο αφού έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [— αίμα και προϊόντα αίματος που προέρχονται από ζώντα ζώα τα οποία δεν παρουσιάζουν κλινικά σημεία κάποιας ασθένειας η οποία είναι δυνατό να μεταδοθεί μέσω αυτών των προϊόντων στον άνθρωπο ή στα ζώα:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [— ζωικά υποπροϊόντα που παράγονται από ζώα τα οποία έχουν υποβληθεί σε παράνομη αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο δ) της οδηγίας 96/22/ΕΚ ή στο άρθρο 2 στοιχείο β) της οδηγίας 96/23/ΕΚ:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [— ζωικά υποπροϊόντα που περιέχουν κατάλοιπα άλλων ουσιών και περιβαλλοντικών ρύπων που περιλαμβάνονται στην ομάδα Β(3) του παραρτήματος I της οδηγίας 96/23/ΕΚ, αν αυτά τα κατάλοιπα υπερβαίνουν το επιτρεπόμενο επίπεδο που ορίζει η ενωσιακή νομοθεσία ή, ελλείψει αυτής, η εθνική νομοθεσία:]</p> <p>II.4. το αίμα από το οποίο παρασκευάζονται τα προϊόντα αυτά έχει συλλεχθεί σε σφαγεία εγκεκριμένα σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, σε σφαγεία εγκεκριμένα και εποπτευόμενα από την αρμόδια αρχή της χώρας συλλογής ή από ζώντα ζώα σε εγκαταστάσεις εγκεκριμένες και εποπτευόμενες από την αρμόδια αρχή της χώρας συλλογής.</p> <p>(²) II.5. Σε περίπτωση προϊόντων αίματος που προέρχονται από τις τάξεις των αρτιοδακτύλων, περισσοδακτύλων και προβοσκιωτών, συμπεριλαμβανομένων των διασταυρώσεών τους, πλην των χοιροειδών και των ταϊσαυιδών (Tayassuidae), τα προϊόντα έχουν υποβληθεί σε μία από τις ακόλουθες επεξεργασίες, που εγγυώνται την απουσία παθογόνων παραγόντων αφθώδους πυρετού, φυσαλιδώδους στοματίτιδας, πανώλους των βοοειδών, πανώλους των μικρών μηρυκαστικών, νόσου της κοιλιάς του Riff και καταρροϊκού πυρετού του προβάτου:</p> <p>(²) <i>είτε</i> [θερμική επεξεργασία σε θερμοκρασία 65 °C επί τουλάχιστον τρεις ώρες και, στη συνέχεια, σε έλεγχο αποτελεσματικότητας:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [σε ακτινοβολία σε 25 kGy με ακτίνες γάμμα και, στη συνέχεια, σε έλεγχο αποτελεσματικότητας:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [σε μεταβολή του pH σε pH 5 επί δύο ώρες και, στη συνέχεια, σε έλεγχο αποτελεσματικότητας:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [σε θερμική επεξεργασία σε τουλάχιστον 80 °C σε όλη τους τη μάζα και, στη συνέχεια, σε έλεγχο αποτελεσματικότητας.]]</p> <p>(²) II.6. Σε περίπτωση προϊόντων αίματος που προέρχονται από χοιροειδή και ταϊσαυιδή (Tayassuidae), πουλερικά και άλλα είδη πτηνών, τα προϊόντα έχουν υποβληθεί σε μία από τις ακόλουθες επεξεργασίες, που εγγυώνται την απουσία παθογόνων παραγόντων των ακόλουθων νόσων: αφθώδους πυρετού, φυσαλιδώδους στοματίτιδας, φυσαλιδώδους νόσου των χοίρων, κλασικής πανώλους των χοίρων, αφρικανικής πανώλους των χοίρων, ψευδοπανώλους των πτηνών και γρίπης των πτηνών υψηλής παθογονικότητας όπως ενδεικνύεται στα είδη ζώων:</p> <p>(²) <i>είτε</i> [θερμική επεξεργασία σε θερμοκρασία 65 °C επί τουλάχιστον τρεις ώρες και, στη συνέχεια, σε έλεγχο αποτελεσματικότητας:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [σε ακτινοβολία σε 25 kGy με ακτίνες γάμμα και, στη συνέχεια, σε έλεγχο αποτελεσματικότητας:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [σε θερμική επεξεργασία σε θερμοκρασία τουλάχιστον 80 °C για χοιροειδή/ταϊσαυιδή (Tayassuidae) (²) και τουλάχιστον 70 °C για πουλερικά και άλλα είδη πτηνών (²) σε όλη τη μάζα τους και, στη συνέχεια, σε έλεγχο αποτελεσματικότητας.]]</p>	

Προϊόντα αίματος που έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία, πλην εκείνων από ιπποειδή, με σκοπό την παρασκευή παραγώγων προϊόντων για χρήσεις εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών για εκτρεφόμενα ζώα

ΧΩΡΑ

II. Υγιεινομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>(²) [II.7 Στην περίπτωση προϊόντων αίματος που προέρχονται από είδη πλην εκείνων που παρατίθενται στα σημεία II.5 ή II.6, τα προϊόντα υποβλήθηκαν στην ακόλουθη επεξεργασία (να διευκρινιστεί):]</p>		
<p>II.8. Τα προϊόντα:</p>		
<p>(²) είτε [συσκευάστηκαν σε νέους ή αποστειρωμένους σάκους ή φιάλες.]</p>		
<p>(²) είτε [μεταφέρθηκαν χύδην σε περιέκτες ή άλλα μέσα μεταφοράς που έχουν καθαριστεί και απολυμανθεί διεξοδικά με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή πριν από τη χρήση] και</p>		
<p>στην εξωτερική συσκευασία ή στους περιέκτες φέρουν την επισήμανση «ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ»;</p>		
<p>II.9. τα προϊόντα αποθηκεύτηκαν σε κλειστή αποθήκη·</p>		
<p>II.10. έχουν ληφθεί όλες οι προφυλάξεις ώστε να αποτρέπεται η επιμόλυνση των προϊόντων από παθογόνους παράγοντες μετά την επεξεργασία·</p>		
<p>II.11.</p>		
<p>(²) είτε [το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου όπως αυτά ορίζονται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (²) ούτε από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών ή αιγοπροβάτων· και τα ζώα από τα οποία προέρχεται το εν λόγω προϊόν δεν εσφάγησαν έπειτα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.]</p>		
<p>(²) είτε [το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από υλικό βοοειδών ή αιγοπροβάτων πλην αυτού που προέρχεται από ζώα που έχουν γεννηθεί, εκτραφεί συνεχώς και σφαγεί σε χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]</p>		
<p>Σημειώσεις</p>		
<p>Μέρος I:</p>		
<p>— Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα· μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.</p>		
<p>— Πλαίσια I.11 και I.12: Αριθμός έγκρισης: ο αριθμός μητρώου της εγκατάστασης ή μονάδας ο οποίος έχει χορηγηθεί από την αρμόδια αρχή.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.12: Τόπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα μπορούν να αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 05.11, 30.02 ή 35.02.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.23: Για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).</p>		
<p>— Πλαίσιο I.25: Τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλην της κατανάλωσης από τα ζώα.</p>		
<p>— Πλαίσια I.26 και I.27: Να συμπληρωθούν ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.28 στην περίπτωση του είδους: επιλέξτε από τα ακόλουθα: πτηνά (Aves), βοοειδή (Bovidae), χοιροειδή (Suidae), λοιπά θηλαστικά (Otra Mammalia), ιχθύες (Pescas), ερπετά (Reptilia).</p>		
<p>Μέρος II:</p>		
<p>(^{1a}) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.</p>		
<p>(^{1b}) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1.</p>		

Προϊόντα αίματος που έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία, πλην εκείνων από ιπποειδή, με σκοπό την παρασκευή παράγωγων προϊόντων για χρήσεις εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών για εκτρεφόμενα ζώα

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>(²) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(³) ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p> <p>— Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην ΕΕ: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συνοριακό σταθμό ελέγχου.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:»</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

Τεπεξεργασμένα κυνηγετικά τρόπαια και άλλα παρασκευάσματα πτηνών και οπληφόρων, που αποτελούνται αποκλειστικά από οστά, κέρατα, οπλές, νύχια, ελαφοκέρατα, δόντια, δορές ή δέρματα

ΧΩΡΑ

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	Μέρος II: Πιστοποίηση	<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (1^α) και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής (1^β), και ιδίως το παράρτημα XIV κεφάλαιο II, και βεβαιώνω ότι τα ανωτέρω κυνηγετικά τρόπαια:</p> <p>II.1. έχουν συσκευαστεί, αμέσως μετά την επεξεργασία, χωρίς να έρθουν σε επαφή με άλλα προϊόντα ζωικής προέλευσης τα οποία θα μπορούσαν να τα μολύνουν, σε χωριστά, διαφανή και κλειστά μέσα συσκευασίας, ώστε να αποτρέπεται κάθε κίνδυνος μετέπειτα επιμόλυνσης:</p> <p>(²) είτε [II.2.1 στην περίπτωση κυνηγετικών τροπαιών ή άλλων παρασκευασμάτων που αποτελούνται αποκλειστικά από δορές ή δέρματα:</p> <p>(²) είτε [έχουν ξηρανθεί:]</p> <p>(²) ή/και [έχουν παστωθεί με στεγνό αλάτι ή άλμη επί τουλάχιστον 14 ημέρες πριν την αποστολή]</p> <p>(²) ή/και [έχουν παστωθεί με στεγνό αλάτι ή άλμη στις (ημερομηνία) και, σύμφωνα με τη δήλωση του μεταφορέα, θα μεταφερθούν με πλοίο και η διάρκεια μεταφοράς θα είναι τέτοια ώστε τα προϊόντα να έχουν υποστεί αλάτιση επί τουλάχιστον 14 ημέρες πριν από την άφιξή τους στον συνοριακό σταθμό ελέγχου της ΕΕ.]</p> <p>(²) ή/και [II.2.2 στην περίπτωση κυνηγετικών τροπαιών ή άλλων παρασκευασμάτων που αποτελούνται αποκλειστικά από οστά, κέρατα, οπλές, νύχια, ελαφοκέρατα ή δόντια:</p> <p>α) έχουν εμβυθιστεί σε βραστό νερό για όσο χρονικό διάστημα απαιτείται ώστε να εξασφαλιστεί ότι έχει αφαιρεθεί κάθε άλλη ύλη εκτός από τα οστά, τα κέρατα τις οπλές, τα νύχια, τα ελαφοκέρατα ή τα δόντια, και</p> <p>β) έχουν απολυμανθεί με προϊόν εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή, και ιδίως με υπεροξειδίο του υδρογόνου για τα οστέινα μέρη.]</p>	
<p>Σημειώσεις</p> <p>Μέρος I:</p> <p>— Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα: μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.</p> <p>— Πλαίσια I.11 και I.12: Αριθμός έγκρισης: ο αριθμός μητρώου της εγκατάστασης ή μονάδας ο οποίος έχει χορηγηθεί από την αρμόδια αρχή.</p> <p>— Πλαίσιο I.12: Τόπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα μπορούν να αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.</p> <p>— Πλαίσιο I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.</p> <p>— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 05.05, 05.06, 05.07 ή 97.05.</p> <p>— Πλαίσιο I.23: Για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).</p> <p>— Πλαίσιο I.25: Τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλυν της κατανάλωσης από τα ζώα.</p> <p>— Πλαίσια I.26 και I.27: Να συμπληρωθούν ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</p> <p>— Πλαίσιο I.28:</p> <p>α) για το είδος εμπορεύματος, επιλέξτε ένα ή περισσότερα από τα ακόλουθα: [οστά], [κέρατα], [οπλές], [νύχια], [ελαφοκέρατα], [δόντια], [δορές] ή/και [δέρματα]</p> <p>β) στην περίπτωση του είδους: επιλέξτε από τα ακόλουθα: πτηνά (Aves), ιπποειδή (Equidae), Tapiridae, Rhinocerotidae, Antilocaparidae, βοοειδή (Bovidae), Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Hippopotamidae, Moschidae, χοιροειδή (Suidae), Tayassuidae, Traguidae και Elephantidae.</p> <p>Μέρος II:</p> <p>(1^α) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.</p>			

Επεξεργασμένα κυνηγετικά τρόπαια και άλλα παρασκευάσματα πτηνών και οπληφόρων, που αποτελούνται αποκλειστικά από οστά, κέρατα, οπλές, νύχια, ελαφοκέρατα, δόντια, δορές ή δέρματα

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>(^{1β}) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ .1.</p> <p>(²) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p> <p>— Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην ΕΕ: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συνοριακό σταθμό ελέγχου.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:»</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

) 8 μ :
 || 8
 μ
 μ μ (²), μ μ μ (²)

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			Τελωνειακή αποθήκη <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδ/κό όχημα <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλα <input type="checkbox"/> Αριθ. αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ					
			I.17.					
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ)		I.20. Ποσότητα	
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατηρημένο με απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατεψυγμένο <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Εμπορεύματα πιστοποιημένα για: Τεχνική χρήση <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)	Είδος εμπορεύματος	Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων Μονάδα μεταποίησης		Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Καθαρό βάρος	Αριθμός παρτίδας		

Ζωικά υποπροϊόντα που πρόκειται να χρησιμοποιηθούν για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών ή για εμπορικά δείγματα ⁽²⁾

ΧΩΡΑ

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ^(1α) και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής ^(1β), και ιδίως το παράρτημα XIV κεφάλαιο II, και βεβαιώνω ότι τα ανωτέρω ζωικά υποπροϊόντα:</p> <p>⁽²⁾ II.1. είναι εμπορικά δείγματα που αποτελούνται από ζωικά υποπροϊόντα τα οποία προορίζονται για ιδιαίτερες μελέτες ή αναλύσεις όπως αναφέρεται στον ορισμό 39 στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011, τα οποία φέρουν την επισήμανση "ΕΜΠΟΡΙΚΟ ΔΕΙΓΜΑ ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ" ή</p> <p>⁽²⁾ II.2. πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις για την υγεία των ζώων</p> <p>II.2.1.</p> <p>⁽²⁾ είτε [α] έχουν παραχθεί από υλικά που εισήχθησαν από τρίτη χώρα, περιοχή ή τμήμα αυτής: ⁽³⁾ που επιτρέπεται να εξαγεί νωπό κρέας του είδους στην ΕΕ]</p> <p>⁽²⁾ ή/και [β] έχουν παραχθεί στη χώρα εξαγωγής, σε περιοχή ή τμήμα αυτής: ⁽³⁾ από ζώα τα οποία</p> <p>είτε</p> <p>i) παρέμειναν στο έδαφος αυτό ή σε περιοχή επιλέξιμη να εξαγεί νωπό κρέας του είδους στην ΕΕ από τη γέννησή τους ή τουλάχιστον κατά τους τρεις μήνες που προηγήθηκαν της σφαγής· ή/και</p> <p>ii) θανατώθηκαν σε άγρια κατάσταση στο έδαφος αυτό ⁽⁴⁾·]</p> <p>⁽²⁾ ή/και [γ] προέρχονται από αυγά, γάλα, τρωκτικά, λαγόμορφα, ή υδρόβια ζώα ή χερσαία ή ασπόνδυλα υδρόβια·]</p> <p>II.2.2.</p> <p>⁽²⁾ στην περίπτωση υλικών πλην εκείνων που προέρχονται από αυγά, γάλα, τρωκτικά, λαγόμορφα, ή υδρόβια ζώα ή χερσαία ή ασπόνδυλα υδρόβια, έχουν ληφθεί από ζώα τα οποία:</p> <p>⁽²⁾ είτε [α] προέρχονται από εκμεταλλεύσεις:</p> <p>i) όπου, για τις ακόλουθες νόσους στις οποίες είναι ευπαθή τα ζώα, δεν εμφανίστηκε κρούσμα/εστία πανώλους των βοοειδών, φυσαλιδώδους νόσου των χοίρων, ψευδοπανώλους των πτηνών ή γρίπης των πτηνών υψηλής παθογονικότητας κατά τις τελευταίες 30 ημέρες, ούτε κλασικής ή αφρικανικής πανώλους των χοίρων τις τελευταίες 40 ημέρες· ούτε σε γειτονικές εκμεταλλεύσεις σε ακτίνα 10 km, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες· και</p> <p>ii) όπου δεν εμφανίστηκε κρούσμα/εστία αφθώδους πυρετού κατά τις τελευταίες 60 ημέρες ούτε σε γειτονικές εκμεταλλεύσεις σε ακτίνα 25 km κατά τις τελευταίες 30 ημέρες· και</p> <p>β) τα οποία:</p> <p>i) δεν θανατώθηκαν για την εξάλειψη επιζωοτικής νόσου·</p> <p>ii) παρέμειναν στην εκμετάλλευση καταγωγής επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν από την αναχώρηση και μεταφέρθηκαν απευθείας στο σφαγείο χωρίς να έρθουν σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούσαν τους ίδιους υγειονομικούς όρους·</p> <p>iii) στο σφαγείο υποβλήθηκαν σε υγειονομικό έλεγχο πριν από τη σφαγή κατά τις τελευταίες 24 ώρες πριν από τη σφαγή, και δεν παρουσίασαν συμπτώματα των προαναφερόμενων νόσων στις οποίες είναι ευπαθή τα ζώα· και</p> <p>iv) έχουν υποστεί επεξεργασία στο σφαγείο πριν και κατά τη σφαγή ή τη θανάτωση σύμφωνα με τις οικείες διατάξεις της οδηγίας 93/119/ΕΚ του Συμβουλίου ⁽⁵⁾ για την προστασία των ζώων κατά τη σφαγή και/ή τη θανάτωσή τους·]</p> <p>⁽²⁾ είτε [α] αιχμαλωτίστηκαν και θανατώθηκαν σε άγρια κατάσταση σε περιοχή:</p> <p>i) στην οποία, σε ακτίνα 25 km, δεν έχει διαπιστωθεί κρούσμα/εστία καμίας από τις ακόλουθες νόσους στις οποίες είναι ευπαθή τα ζώα: αφθώδους πυρετός, πανώλης των βοοειδών, ψευδοπανώλης των πτηνών ή γρίπη των πτηνών υψηλής παθογονικότητας κατά τις τελευταίες 30 ημέρες, ούτε κλασικής ή αφρικανικής πανώλους των χοίρων κατά τις τελευταίες 40 ημέρες· και</p> <p>ii) η οποία βρίσκεται σε απόσταση μεγαλύτερη των 20 km από τα σύνορα με άλλο έδαφος χώρας ή τμήμα αυτής, από την οποία δεν επιτρέπεται τη συγκεκριμένη περίοδο η εξαγωγή του εν λόγω υλικού στην Ευρωπαϊκή Ένωση· και</p> <p>β) έπειτα από τη θανάτωσή τους μεταφέρθηκαν εντός 12 ωρών για ψύξη είτε σε κέντρο συλλογής και αμέσως μετά σε εγκατάσταση θηραμάτων, ή απευθείας σε εγκατάσταση θηραμάτων·]</p>		

Ζωικά υποπροϊόντα που πρόκειται να χρησιμοποιηθούν για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών ή για εμπορικά δείγματα ⁽²⁾

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
II.2.3.		
II.2.4.		
II.2.5.		
II.2.6.		

⁽²⁾ στην περίπτωση υλικών πλην των υλικών που προέρχονται από ψάρια αλιευμένα σε άγρια κατάσταση ή υδρόβια, έχουν ληφθεί από εγκατάσταση γύρω από την οποία, σε ακτίνα 10 km, δεν έχει εμφανιστεί κρούσμα/εστία νόσων που αναφέρονται στο σημείο II.2.2 στις οποίες είναι ευπαθή τα ζώα κατά τις τελευταίες 30 ημέρες ή, σε περίπτωση που έχει εμφανιστεί κρούσμα, η προετοιμασία της πρώτης ύλης για εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση επιτράπηκε μόνο αφού είχε αφαιρεθεί όλο το κρέας και πραγματοποιηθεί πλήρης καθαρισμός και απολύμανση της εγκατάστασης υπό τον έλεγχο επίσημου κτηνιάτρου·

έχουν ληφθεί και παρασκευαστεί χωρίς να έρθουν σε επαφή με άλλα υλικά που δεν πληρούν τους ανωτέρω όρους και ο χειρισμός τους έγινε κατά τρόπο ώστε να αποτρέπεται η επιμόλυνση από παθογόνους παράγοντες·

έχουν συσκευαστεί σε νέες στεγανές συσκευασίες ή σε περιέκτες που έχουν καθαριστεί και απολυμανθεί πριν από τη χρήση και, σε περίπτωση που αποστέλλονται όχι με τη μορφή ταχυδρομικών δεμάτων, σε περιέκτες σφραγισμένους με την ευθύνη της αρμόδιας αρχής και φέρουν την επισήμανση "ΖΩΙΚΑ ΥΠΟΠΡΟΪΟΝΤΑ ΜΟΝΟ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΠΑΡΑΓΩΓΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΓΙΑ ΧΡΗΣΕΙΣ ΕΚΤΟΣ ΤΗΣ ΑΛΥΣΙΔΑΣ ΖΩΟΤΡΟΦΩΝ" και το όνομα και τη διεύθυνση της εγκατάστασης προορισμού στην ΕΕ·

αποτελούνται μόνο από τα ακόλουθα ζωικά υποπροϊόντα:

⁽²⁾ είτε [- σφάλγια και μέρη σφαγέντων ζώων ή, στην περίπτωση θηραμάτων, πτώματα ή μέρη ζώων που έχουν θανατωθεί, και τα οποία είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους·]

⁽²⁾ ή/και [- σφάλγια και τα ακόλουθα μέρη που προέρχονται είτε από ζώα τα οποία έχουν σφαγεί σε σφαιγείο και έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή, ή πτώματα και τα ακόλουθα μέρη ζώων από θηράματα που θανατώθηκαν για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία:

i) σφάλγια ή πτώματα και μέρη ζώων τα οποία έχουν απορριφθεί ως ακατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου·

ii) κεφάλια πουλερικών·

iii) δορές και δέρματα, συμπεριλαμβανομένων των ξακρισμάτων και των υπολειμμάτων τους, κέρατα και πόδια, συμπεριλαμβανομένων των φαλάγγων και των οστών του καρπού και του μετακαρπίου, του ταρσού και του μεταταρσίου·

iv) τρίχες χοίρων·

v) φτερά·]

⁽²⁾ ή/και [- ζωικά υποπροϊόντα από πουλερικά και λαγόμορφα που έχουν σφαγεί στην εκμετάλλευση, όπως αναφέρεται στο άρθρο 1 παράγραφος 3 στοιχείο δ) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου·]

⁽²⁾ ή/και [- αίμα ζώων χωρίς συμπτώματα νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του αίματος στον άνθρωπο ή στα ζώα, το οποίο έχει ληφθεί από ζώα πλην των μηρυκαστικών που έχουν σφαγεί σε σφαιγείο αφού έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία·]

⁽²⁾ ή/και [- ζωικά υποπροϊόντα που προέρχονται από την παραγωγή προϊόντων τα οποία προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων των απολιπανθέντων οστών, των καταλοιπίων τήξης λιπών και της ιλύος από συσκευή φυγοκέντρησης ή διαχωρισμού από τη μεταποίηση γάλακτος·]

⁽²⁾ ή/και [- προϊόντα ζωικής προέλευσης ή τρόφιμα που περιέχουν προϊόντα ζωικής προέλευσης, τα οποία δεν προορίζονται πλέον για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους ή λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κινδύνους για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων·]

⁽²⁾ ή/και [- τροφές για ζώα συντροφιάς και ζωοτροφές ζωικής προέλευσης ή ζωοτροφές που περιέχουν ζωικά υποπροϊόντα ή παράγωγα προϊόντα, που δεν προορίζονται πλέον για σίτιση ζώων είτε για εμπορικούς λόγους είτε λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κίνδυνο για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων·]

⁽²⁾ ή/και [- αίμα, πλακούντα, μαλλί, φτερά, τρίχες, κέρατα, υπολείμματα από το ψαλίδισμα των οπλών και νωπό γάλα που προέρχονται από ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω προϊόντος στον άνθρωπο ή στα ζώα·]

⁽²⁾ ή/και [- υδρόβια ζώα και μέρη των ζώων αυτών, πλην των θαλάσσιων θηλαστικών, τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου·]

⁽²⁾ ή/και [- ζωικά υποπροϊόντα από υδρόβια ζώα που προέρχονται από εγκαταστάσεις ή μονάδες παρασκευής προϊόντων για κατανάλωση από τον άνθρωπο·]

Ζωικά υποπροϊόντα που πρόκειται να χρησιμοποιηθούν για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών ή για εμπορικά δείγματα ⁽²⁾

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>⁽²⁾ ή/και [— τα ακόλουθα υλικά που προέρχονται από ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω υλικού στον άνθρωπο ή στα ζώα:</p> <p>i) όστρακα από οστρακοειδή με μαλακό ιστό ή σάρκα·</p> <p>ii) τα ακόλουθα που προέρχονται από χερσαία ζώα:</p> <p>— υποπροϊόντα επωαστηρίων,</p> <p>— αυγά·</p> <p>— υποπροϊόντα αυγών, συμπεριλαμβανομένων των κελυφών αυγών·</p> <p>iii) νεοσσοί μίας ημέρας που έχουν θανατωθεί για εμπορικούς λόγους.]</p>		
<p>⁽²⁾ ή/και [— ζωικά υποπροϊόντα από υδρόβια ή χερσαία ασπόνδυλα πλην των ειδών που είναι παθογόνα για τον άνθρωπο ή τα ζώα.]</p>		
<p>⁽²⁾ ή/και [— ζώα και μέρη αυτών που ανήκουν στις τάξεις των τρωκτικών (Rodentia) και των λαγομόρφων (Lagomorpha), εκτός από το υλικό της κατηγορίας 1 που αναφέρεται στο άρθρο 8 στοιχείο α) σημεία iii), iv) και v) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 και το υλικό της κατηγορίας 2 που αναφέρεται στο άρθρο 9 στοιχεία α) έως ζ) του εν λόγω κανονισμού.]</p>		
<p>⁽²⁾ ή/και [— γούνα που προέρχεται από νεκρά ζώα τα οποία δεν παρουσίαζαν κλινικά σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω προϊόντος στον άνθρωπο ή στα ζώα.]</p>		
<p>II.2.7. έχουν καταψυχθεί στη μονάδα καταγωγής ή έχουν συντηρηθεί σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία κατά τρόπο ώστε να μην χαλάσουν κατά το διάστημα ανάμεσα στην αποστολή και την παράδοση στη μονάδα προορισμού.</p>		
<p>⁽²⁾ ⁽⁶⁾ II.2.8. Ειδικές απαιτήσεις</p>		
<p>⁽²⁾ ⁽⁷⁾ II.2.8.1. Τα υποπροϊόντα της παρούσας αποστολής προέρχονται από ζώα που έχουν ληφθεί στο έδαφος που αναφέρεται στο σημείο II.2.1, όπου διεξάγονται τακτικά και ελέγχονται επισήμως προγράμματα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού στα οικόσιτα βοοειδή.</p>		
<p>⁽²⁾ ⁽⁸⁾ II.2.8.2. Τα υποπροϊόντα της παρούσας αποστολής αποτελούνται από ζωικά υποπροϊόντα που λαμβάνονται από εντόσθια ή κρέας από το οποίο έχουν αφαιρεθεί τα οστά.]</p>		
<p>II.2.9.</p>		
<p>⁽²⁾ <i>είτε</i> [το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου όπως αυτά ορίζονται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ⁽⁹⁾ ούτε από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών ή αιγοπροβάτων· και τα ζώα από τα οποία προέρχεται το εν λόγω προϊόν δεν εσφάγησαν έπειτα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.]</p>		
<p>⁽²⁾ <i>είτε</i> [το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από υλικά βοοειδών ή αιγοπροβάτων πλην αυτού που προέρχεται από ζώα που έχουν γεννηθεί, εκτραφεί συνεχώς και σφαγεί σε χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]</p>		
<p>II.2.10. επιπλέον, όσον αφορά τις ΜΣΕ:</p>		
<p>⁽²⁾ <i>είτε</i> [σε περίπτωση ζωικών υποπροϊόντων που προορίζονται για τη σίτιση μηρυκαστικών και τα οποία περιέχουν γάλα ή προϊόντα γάλακτος που προέρχονται από αιγοπρόβατα, τα αιγοπρόβατα από τα οποία προέρχονται τα εν λόγω προϊόντα έχουν παραμείνει συνεχώς από τη γέννησή τους ή κατά τα τελευταία τρία έτη σε εκμετάλλευση στην οποία δεν έχει επιβληθεί κανένας επίσημος περιορισμός μετακινήσεων λόγω υπόνοιας ΜΣΕ και η οποία ικανοποιούσε τις ακόλουθες απαιτήσεις κατά τα τελευταία τρία έτη:</p>		
<p>i) υποβαλλόταν σε τακτικούς επίσημους κτηνιατρικούς ελέγχους·</p>		
<p>ii) δεν είχε διαγνωσθεί κρούσμα κλασικής τρομάδους νόσου, όπως ορίζεται στην παράγραφο 2 στοιχείο ζ) του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή, μετά την επιβεβαίωση του κρούσματος κλασικής τρομάδους νόσου:</p>		
<p>— όλα τα ζώα στα οποία επιβεβαιώθηκε η κλασική τρομάδης νόσος θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, και</p>		
<p>— όλα τα αιγοπρόβατα της εκμετάλλευσης θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, με εξαίρεση τα κριάρια αναπαραγωγής με γονότυπο ARR/ARR και τις προβατίνες αναπαραγωγής που φέρουν ένα τουλάχιστον αλληλόμορφο ARR και κανένα αλληλόμορφο VRQ·</p>		
<p>iii) τα αιγοπρόβατα, με εξαίρεση τα πρόβατα με γονότυπο ARR/ARR της πρωτεΐνης πρίον, εισάγονται στην εκμετάλλευση μόνο αν προέρχονται από εκμετάλλευση η οποία πληροί τις απαιτήσεις των σημείων i) και ii).]</p>		

Ζωικά υποπροϊόντα που πρόκειται να χρησιμοποιηθούν για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών ή για εμπορικά δείγματα ⁽²⁾

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>(²) <i>είτε</i> [σε περίπτωση ζωικών υποπροϊόντων που προορίζονται για τη σίτιση μηρυκαστικών και τα οποία περιέχουν γάλα ή προϊόντα γάλακτος που προέρχονται από αιγοπρόβατα, και προορίζονται για κράτος μέλος το οποίο παρατίθεται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 540/2006 της Επιτροπής ⁽¹⁰⁾, τα αιγοπρόβατα από τα οποία προέρχονται τα εν λόγω προϊόντα έχουν παραμείνει συνεχώς από τη γέννησή τους ή κατά τα τελευταία επτά έτη σε εκμετάλλευση στην οποία δεν έχει επιβληθεί κανένας επίσημος περιορισμός μετακινήσεων λόγω υπόνοιας ΜΣΕ και η οποία ικανοποιούσε τις ακόλουθες απαιτήσεις κατά τα τελευταία επτά έτη:</p> <p>i) υποβαλλόταν σε τακτικούς επίσημους κτηνιατρικούς ελέγχους·</p> <p>ii) δεν είχε διαγνωσθεί κρούσμα κλασικής τρομάδους νόσου, όπως ορίζεται στην παράγραφο 2 στοιχείο ζ) του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή, μετά την επιβεβαίωση του κρούσματος κλασικής τρομάδους νόσου:</p> <p>— υποβαλλόταν σε τακτικούς επίσημους κτηνιατρικούς ελέγχους,</p> <p>— όλα τα αιγοπρόβατα της εκμετάλλευσης θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, με εξαίρεση τα κριάρια αναπαραγωγής με γονότυπο ARR/ARR και τις προβατίνες αναπαραγωγής που φέρουν ένα τουλάχιστον αλληλόμορφο ARR και κανένα αλληλόμορφο VRQ·</p> <p>iii) τα αιγοπρόβατα, με εξαίρεση τα πρόβατα με γονότυπο ARR/ARR της πρωτεΐνης πρίόν, εισάγονται στην εκμετάλλευση μόνο αν προέρχονται από εκμετάλλευση η οποία πληροί τις απαιτήσεις των σημείων i) και ii).]</p>		
<p>Σημειώσεις</p>		
<p>Μέρος I:</p>		
<p>— Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα· μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.11: Στην περίπτωση αποστολών για τις ιδιαίτερες μελέτες ή αναλύσεις: να αναφερθούν μόνο το όνομα και η διεύθυνση της εγκατάστασης.</p>		
<p>— Πλαίσια I.11 και I.12: Αριθμός έγκρισης: ο αριθμός μητρώου της εγκατάστασης ή μονάδας ο οποίος έχει χορηγηθεί από την αρμόδια αρχή.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.12: Τόπος προορισμού: το παρόν πλαίσιο συμπληρώνεται:</p>		
<p>— προϊόντα για την παρασκευή παράγωγων προϊόντων για χρήσεις εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών: μόνο αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακομιζόμενου εμπορεύματος. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα μπορούν να αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.</p>		
<p>— προϊόντα για τις ιδιαίτερες μελέτες ή αναλύσεις: η μονάδα στην ΕΕ που αναγράφεται στην έγκριση της αρμόδιας αρχής, κατά περίπτωση.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συννοσηφό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 05.11.91· 05.11.99 ή 30.01.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.23: Για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).</p>		
<p>— Πλαίσιο I.25: Τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλιν της κατανάλωσης από τα ζώα.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.25: Για τους σκοπούς του πιστοποιητικού, η “τεχνική χρήση” περιλαμβάνει τη χρήση ως εμπορικού δείγματος.</p>		
<p>— Πλαίσια I.26 και I.27: Με εξαίρεση την περίπτωση εμπορικών δειγμάτων, τα οποία δεν διαμετακομίζονται, συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</p>		
<p>— Πλαίσιο I.28:</p>		
<p>— προϊόντα για την παρασκευή παράγωγων προϊόντων για χρήσεις εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών: μονάδα μεταποίησης: να αναφερθεί ο αριθμός κτηνιατρικού ελέγχου της εγκεκριμένης μονάδας,</p>		
<p>— προϊόντα για τις ιδιαίτερες μελέτες ή αναλύσεις: η μονάδα στην ΕΕ που αναγράφεται στην έγκριση της αρμόδιας αρχής, κατά περίπτωση,</p>		
<p>— είδος: επιλέξτε από τα ακόλουθα: πτηνά (Aves), θηλαστικά (Mammalia) – μηρυκαστικά (Ruminantia), ιχθύες (Pescas), μαλάκια, μαλακόστρακα, υδρόβια.</p>		

Ζωικά υποπροϊόντα που πρόκειται να χρησιμοποιηθούν για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών ή για εμπορικά δείγματα ⁽²⁾

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>Μέρος II:</p> <p>(^{1α}) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.</p> <p>(^{1β}) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1.</p> <p>(²) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(³) Το όνομα και ο κωδικός ISO της χώρας εξαγωγής όπως καθορίζεται στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> — στο μέρος 1 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 206/2010, — στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 798/2008, και — στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 119/2009. <p>Επιπλέον, ο κωδικός ISO των περιοχών και τμημάτων τους που αναφέρονται στους κανονισμούς οι οποίοι μνημονεύονται στην παρούσα υποσημείωση (κατά περίπτωση, για τα σχετικά ευπαθή είδη).</p> <p>(⁴) Μόνο για χώρες από τις οποίες επιτρέπεται η εισαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση κρέατος θηραμάτων του ίδιου ζωικού είδους για κατανάλωση από τον άνθρωπο.</p> <p>(⁵) ΕΕ L 340 της 31.12.1993, σ. 21.</p> <p>(⁶) Συμπληρωματικές εγγυήσεις που πρέπει να παρέχονται όταν το υλικό από οικόσιτα μηρυκαστικά προέρχεται από έδαφος χώρας της Νότιας Αμερικής ή της Νότιας Αφρικής ή μέρος αυτής, από όπου επιτρέπονται οι εξαγωγές προς την Ευρωπαϊκή Ένωση μόνο στεγμένου νωπού και χωρίς κόκαλα κρέατος οικόσιτων μηρυκαστικών για κατανάλωση από τον άνθρωπο. Επιτρέπονται επίσης οι μασητήριοι μύες βοοειδών, ολόκληροι και χαραγμένοι σύμφωνα με το παράρτημα I τμήμα IV κεφάλαιο I μέρος Β παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 854/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου.</p> <p>(⁷) Μόνο για ορισμένες χώρες της Νότιας Αμερικής.</p> <p>(⁸) Μόνο για ορισμένες χώρες της Νότιας Αμερικής και της Νότιας Αφρικής.</p> <p>(⁹) ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1.</p> <p>(¹⁰) ΕΕ L 94 της 1.4.2006, σ. 28.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p> <p>— Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην ΕΕ: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συννοριακό σταθμό ελέγχου.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:»</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

ΧΩΡΑ		Τετηγμένα λίπη που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και τα οποία πρόκειται να χρησιμοποιηθούν για ορισμένους σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών	
Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (1^α) και ιδίως τα άρθρα 8, 9 και 10, καθώς και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής (1^β), και ιδίως το παράρτημα XIV κεφάλαιο II, και βεβαιώνω ότι τα ανωτέρω τετηγμένα λίπη:</p> <p>II.1. αποτελούνται από τετηγμένα λίπη που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και τα οποία πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>II.2. έχουν παρασκευαστεί αποκλειστικά με τα ακόλουθα ζωικά υποπροϊόντα:</p> <p>II.2.1. στην περίπτωση υλικών που προορίζονται για την παραγωγή βιοντίτζελ ή ελαιοχημικών προϊόντων, ζωικά υποπροϊόντα που αναφέρονται στα άρθρα 8, 9 και 10 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009:</p> <p>II.2.2. στην περίπτωση υλικών που προορίζονται για την παραγωγή ανανεώσιμων καυσίμων που αναφέρονται στο παράρτημα IV κεφάλαιο IV τμήμα 2 σημείο I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011, ζωικά υποπροϊόντα που αναφέρονται στα άρθρα 9 και 10 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009:</p> <p>II.2.3. στην περίπτωση υλικών που προορίζονται για σκοπούς πλην των καλλυντικών και των φαρμακευτικών ή ιατροτεχνολογικών προϊόντων:</p> <p>(²) είτε [— ζωικά υποπροϊόντα που περιέχουν κατάλοιπα επιτρεπόμενων ουσιών ή μολυσματικών ουσιών που υπερβαίνουν τα επιτρεπόμενα όρια, όπως αναφέρεται στο άρθρο 15 παράγραφος 3 της οδηγίας 96/23/ΕΚ.]</p> <p>(²) ή/και [— προϊόντα ζωικής προέλευσης τα οποία έχουν κριθεί ακατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο λόγω της παρουσίας ξένων σωμάτων στα προϊόντα αυτά.]</p> <p>(²) ή/και [— ζώα και μέρη ζώων, πλην εκείνων που αναφέρονται στα άρθρα 8 και 10 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009, τα οποία πέθαναν χωρίς να σφαγούν ή να θανατωθούν για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων ζώων που θανατώθηκαν για την καταπολέμηση νόσων.]</p> <p>(²) ή/και [— σφάγια και μέρη σφαγέντων ζώων ή, στην περίπτωση θηραμάτων, πτώματα ή μέρη ζώων που έχουν θανατωθεί, και τα οποία είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους.]</p> <p>(²) ή/και [— σφάγια και τα ακόλουθα μέρη που προέρχονται είτε από ζώα τα οποία έχουν σφαγεί σε σφαγείο και έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή, ή πτώματα και τα ακόλουθα μέρη ζώων από θηράματα που θανατώθηκαν για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία:</p> <p>i) σφάγια ή πτώματα και μέρη ζώων τα οποία έχουν απορριφθεί ως ακατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου:</p> <p>ii) κεφάλια πουλερικών:</p> <p>iii) δορές και δέρματα, συμπεριλαμβανομένων των ξακρισμάτων και των υπολειμμάτων τους, κέρατα και πόδια, συμπεριλαμβανομένων των φαλάγγων και των οστών του καρπού και του μετακαρπίου, του ταρσού και του μεταταρσίου:</p> <p>iv) τρίχες χοίρων:</p> <p>v) φτερά.]</p> <p>(²) ή/και [— αίμα ζώων χωρίς σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του αίματος στον άνθρωπο ή στα ζώα, το οποίο έχει ληφθεί από ζώα πλην των μηρυκαστικών που έχουν σφαγεί σε σφαγείο αφού έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία.]</p> <p>(²) ή/και [— ζωικά υποπροϊόντα που προέρχονται από την παραγωγή προϊόντων τα οποία προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων των απολιπανθέντων οστών, των καταλοίπων τήξης λιπών και της ιλύος από συσκευή φυγοκέντρησης ή διαχωρισμού από τη μεταποίηση γάλακτος.]</p> <p>(²) ή/και [— προϊόντα ζωικής προέλευσης ή τρόφιμα που περιέχουν προϊόντα ζωικής προέλευσης, τα οποία δεν προορίζονται πλέον για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους ή λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κινδύνους για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων.]</p> <p>(²) ή/και [— τροφές για ζώα συντροφιάς και ζωοτροφές ζωικής προέλευσης ή ζωοτροφές που περιέχουν ζωικά υποπροϊόντα ή παράγωγα προϊόντα, που δεν προορίζονται πλέον για σίτιση ζώων είτε για εμπορικούς λόγους είτε λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κίνδυνο για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων.]</p> <p>(²) ή/και [— αίμα, πλακούντα, μαλλί, φτερά, τρίχες, κέρατα, υπολείμματα από το ψαλίδισμα των οπλών και νωπό γάλα που προέρχονται από ζώντα ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω προϊόντος στον άνθρωπο ή στα ζώα.]</p> <p>(²) ή/και [— υδρόβια ζώα και μέρη των ζώων αυτών, πλην των θαλάσσιων θηλαστικών, τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου.]</p> <p>(²) ή/και [— ζωικά υποπροϊόντα από υδρόβια ζώα που προέρχονται από μονάδες ή εγκαταστάσεις παρασκευής προϊόντων για κατανάλωση από τον άνθρωπο.]</p>		

Τετηγμένα λίπη που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και τα οποία πρόκειται να χρησιμοποιηθούν για ορισμένους σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>(²) ή/και [— τα ακόλουθα υλικά που προέρχονται από ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω υλικού στον άνθρωπο ή στα ζώα:</p> <p>i) όστρακα από οστρακοειδή με μαλακό ιστό ή σάρκα·</p> <p>ii) τα ακόλουθα που προέρχονται από χερσαία ζώα:</p> <p>— υποπροϊόντα επωαστηρίων,</p> <p>— αυγά,</p> <p>— υποπροϊόντα αυγών, συμπεριλαμβανομένων των κελυφών αυγών·</p> <p>iii) νεοσσοί μίας ημέρας που έχουν θανατωθεί για εμπορικούς λόγους·]</p>		
<p>(²) ή/και [— υδρόβια και χερσαία ασπόνδυλα πλην των ειδών που είναι παθογόνα για τον άνθρωπο ή τα ζώα·]</p>		
<p>(²) ή/και [— ζώα και μέρη αυτών που ανήκουν στις τάξεις των τρωκτικών (Rodentia) και των λαγομόρφων (Lagomorpha), εκτός από το υλικό της κατηγορίας 1 που αναφέρεται στο άρθρο 8 στοιχείο α) σημεία iii), iv) και v) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 και το υλικό της κατηγορίας 2 που αναφέρεται στο άρθρο 9 στοιχείο α) έως ζ) του εν λόγω κανονισμού·]</p>		
<p>(²) ή/και [— δορές και δέρματα, χηλές, φτερά, μαλλί, κέρατα, τρίχες και γούνες που προέρχονται από νεκρά ζώα τα οποία δεν παρουσίαζαν κλινικά σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω προϊόντος στον άνθρωπο ή στα ζώα·]</p>		
<p>(²) ή/και [— λιπώδης ιστός από ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου μέσω αυτού του υλικού, τα οποία έχουν σφαγεί σε σφαγείο και τα οποία είχαν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία·]</p>		
<p>II.2.4. στην περίπτωση υλικών που προορίζονται για σκοπούς πλην της παραγωγής οργανικών λιπασμάτων ή βελτιωτικών εδάφους, καλλυπτικών, φαρμακευτικών ή ιατροτεχνολογικών προϊόντων ή ανανεώσιμων καυσίμων που αναφέρονται στο παράρτημα IV κεφάλαιο IV τμήμα 2 σημείο I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011:</p>		
<p>(²) είτε [— ειδικά υλικά κινδύνου, όπως ορίζονται στο άρθρο 3 παράγραφος 1 στοιχείο ζ) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (³)·]</p>		
<p>(²) ή/και [— ολόκληρα πτώματα ή μέρη νεκρών ζώων που περιέχουν ειδικά υλικά κινδύνου, όπως ορίζονται στο άρθρο 3 παράγραφος 1 στοιχείο ζ) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 κατά τη στιγμή της απόρριψης·]</p>		
<p>(²) ή/και [— ζωικά υποπροϊόντα που παράγονται από ζώα τα οποία έχουν υποβληθεί σε παράνομη αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο δ) της οδηγίας 96/22/ΕΚ ή στο άρθρο 2 στοιχείο β) της οδηγίας 96/23/ΕΚ·]</p>		
<p>(²) ή/και [— ζωικά υποπροϊόντα που περιέχουν κατάλοιπα άλλων ουσιών και περιβαλλοντικών ρύπων που περιλαμβάνονται στην ομάδα Β(3) του παραρτήματος I της οδηγίας 96/23/ΕΚ, αν αυτά τα κατάλοιπα υπερβαίνουν το επιτρεπόμενο επίπεδο που ορίζει η ενωσιακή νομοθεσία ή, ελλείψει αυτής, η νομοθεσία του κράτους μέλους εισαγωγής·]</p>		
<p>II.3. τα τετηγμένα λίπη:</p>		
<p>α) έχουν υποστεί επεξεργασία σύμφωνα με τη μέθοδο αόπως προβλέπεται στο παράρτημα IV κεφάλαιο III του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011, με σκοπό τη θανάτωση παθογόνων παραγόντων,</p>		
<p>β) έχουν επιστημανθεί πριν από την αποστολή τους στην Ευρωπαϊκή Ένωση με τριεπτανοϊκό εστέρα της γλυκερίνης (GTH), ώστε να επιτυγχάνεται ομοιογενής ελάχιστη συγκέντρωση τουλάχιστον 250 mg GTH ανά kg λίπους,</p>		
<p>γ) στην περίπτωση τετηγμένων λιπών από μηρυκαστικά, έχουν αφαιρεθεί οι αδιάλυτες ακαθαρσίες που υπερβαίνουν το 0,15 % κατά βάρος,</p>		
<p>δ) έχουν μεταφερθεί υπό συνθήκες που αποτρέπουν την επιμόλυνσή τους· και</p>		
<p>ε) φέρουν, στη συσκευασία ή στον περιέκτη, την επισήμανση "ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΑ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ Ή ΤΑ ΖΩΑ".</p>		

Τετηγμένα λίπη που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και τα οποία πρόκειται να χρησιμοποιηθούν για ορισμένους σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Αριθμός αναφοράς του	II.β.
<p>II.4. στην περίπτωση υλικών που προορίζονται για οργανικά λιπάσματα, καλλυντικά, φαρμακευτικά ή ιατροτεχνολογικά προϊόντα, βελτιωτικά εδάφους ή ανανεώσιμα καύσιμα που αναφέρονται στο παράρτημα IV κεφάλαιο IV τμήμα 2 σημείο I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011:</p> <p>(²) <i>εlte</i> [το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου όπως αυτά ορίζονται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 ούτε από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών ή αιγοπροβάτων και τα ζώα από τα οποία προέρχεται το εν λόγω προϊόν δεν εσφάγησαν έπειτα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.]</p> <p>(²) <i>εlte</i> [το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από υλικό βοοειδών ή αιγοπροβάτων πλην αυτού που προέρχεται από ζώα που έχουν γεννηθεί, εκτραφεί συνεχώς και σφαγεί σε χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]</p>		
Σημειώσεις		
Μέρος I:		
— Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα· μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.		
— Πλαίσια I.11 και I.12: Αριθμός έγκρισης: ο αριθμός μητρώου της εγκατάστασης ή μονάδας ο οποίος έχει χορηγηθεί από την αρμόδια αρχή.		
— Πλαίσιο I.12: Τόπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα μπορούν να αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.		
— Πλαίσιο I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.		
— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.16, 15.17 ή 15.18.		
— Πλαίσιο I.23: Για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).		
— Πλαίσιο I.25: Τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλην της κατανάλωσης από τα ζώα.		
— Πλαίσια I.26 και I.27: Να συμπληρωθούν ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.		
— Πλαίσιο I.28:		
— Είδος: επιλέξτε από τα ακόλουθα: μηρυκαστικά (Ruminantia), άλλα		
— Μονάδα μεταποίησης: να αναφερθεί ο αριθμός μητρώου της εγκατάστασης επεξεργασίας/μεταποίησης.		
Μέρος II:		
(1 ^a) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.		
(1 ^b) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1.		
(2) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.		
(3) ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1.		
— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.		
— Σημείωση για τον υπεύθυνο για την παρτίδα στην ΕΕ: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξη της στον συνοριακό σταθμό ελέγχου.		
Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής		
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	
Ημερομηνία:	Υπογραφή:	
Σφραγίδα:»		

) 11 μ :
 11
 μ
 μ μ μ (²)

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Τελωνειακή αποθήκη <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδ/κό όχημα <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλα <input type="checkbox"/> Αριθ. αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ				I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ)			
					I.20. Ποσότητα			
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατηρημένο με απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατεψυγμέν <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Εμπορεύματα πιστοποιημένα για: Ζωοτροφές <input type="checkbox"/> Τεχνική χρήση <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα Κωδικός ISO				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία) Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων Μονάδα μεταποίησης Αριθμός μονάδων συσκευασίας Καθαρό βάρος Αριθμός παρτίδας								

Ζελατίνη και κολλαγόνο που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, τα οποία πρόκειται να χρησιμοποιηθούν ως πρώτη ύλη ζωοτροφών ή για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών

ΧΩΡΑ

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
		<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (^{1α}) και ιδίως το άρθρο 10, καθώς και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής (^{1β}), και ιδίως το παράρτημα XIV κεφάλαιο I, και βεβαιώνω ότι η ζελατίνη/το κολλαγόνο (²) που περιγράφεται ανωτέρω:</p> <p>II.1. αποτελείται από ζελατίνη/κολλαγόνο (²) που πληροί τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>II.2. αποτελείται αποκλειστικά από ζελατίνη/κολλαγόνο (²) που δεν προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο:</p> <p>II.3. έχει παρασκευαστεί και αποθηκευτεί σε μονάδα εγκεκριμένη, επικυρωμένη και επιθεωρημένη από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το άρθρο 24 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009, με σκοπό τη θανάτωση παθογόνων παραγόντων:</p> <p>II.4. έχει παρασκευαστεί αποκλειστικά με τα ακόλουθα ζωικά υποπροϊόντα:</p> <p>(²) <i>είτε</i> [— σφάγια και μέρη σφαγέντων ζώων ή, στην περίπτωση θηραμάτων, πτώματα ή μέρη ζώων που έχουν θανατωθεί, και τα οποία είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [— σφάγια και τα ακόλουθα μέρη που προέρχονται είτε από ζώα τα οποία έχουν σφαγεί σε σφαγείο και έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή, ή πτώματα και τα ακόλουθα μέρη ζώων από θηράματα που θανατώθηκαν για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία:</p> <p>i) σφάγια ή πτώματα και μέρη ζώων τα οποία έχουν απορριφθεί ως ακατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου:</p> <p>ii) κεφάλια πουλερικών:</p> <p>iii) δορές και δέρματα, συμπεριλαμβανομένων των ξακρισμάτων και των υπολειμμάτων τους, κέρατα και πόδια, συμπεριλαμβανομένων των φαλάγγων και των οστών του καρπού και του μετακαρπίου, του ταρσού και του μεταταρσίου:</p> <p>iv) τρίχες χοίρων:</p> <p>v) φτερά:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [— ζωικά υποπροϊόντα που προέρχονται από την παραγωγή προϊόντων τα οποία προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων των απολιπανθέντων οστών, των καταλοίπων τήξης λιπών και της ιλύος από συσκευή φυγοκέντρησης ή διαχωρισμού από τη μεταποίηση γάλακτος:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [— προϊόντα ζωικής προέλευσης ή τρόφιμα που περιέχουν προϊόντα ζωικής προέλευσης, τα οποία δεν προορίζονται πλέον για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους ή λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κινδύνους για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [— τροφές για ζώα συντροφιάς και ζωοτροφές ζωικής προέλευσης ή ζωοτροφές που περιέχουν ζωικά υποπροϊόντα ή παράγωγα προϊόντα, που δεν προορίζονται πλέον για σίτιση ζώων είτε για εμπορικούς λόγους είτε λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κίνδυνο για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [— υδρόβια ζώα και μέρη των ζώων αυτών, πλην των θαλάσσιων θηλαστικών, τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου:]</p> <p>(²) <i>ή/και</i> [— ζωικά υποπροϊόντα από υδρόβια ζώα που προέρχονται από μονάδες ή εγκαταστάσεις παρασκευής προϊόντων για κατανάλωση από τον άνθρωπο:]</p> <p>II.5. η ζελατίνη / το κολλαγόνο (²):</p> <p>a) συσκευάστηκε σε πρώτη και δεύτερη συσκευασία, αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε υπό ικανοποιητικές συνθήκες υγιεινής, και ειδικότερα η πρώτη και η δεύτερη συσκευασία πραγματοποιήθηκαν σε αίθουσα που προορίζεται ειδικά για τον σκοπό αυτό και χρησιμοποιήθηκαν μόνο συντηρητικά που επιτρέπονται από την ενωσιακή νομοθεσία. Οι πρώτες και οι δεύτερες συσκευασίες που περιέχουν ζελατίνη/κολλαγόνο (²) φέρουν την ένδειξη "ΖΕΛΑΤΙΝΗ/ΚΟΛΛΑΓΟΝΟ (²) ΚΑΤΑΛΛΗΛΗ/-Ο ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΑ ΖΩΑ"; και</p> <p>(²) <i>είτε</i> [β] στην περίπτωση της ζελατίνης, έχει παραχθεί με διεργασία που εξασφαλίζει ότι το μη μεταποιημένο υλικό της κατηγορίας 3 υποβάλλεται σε επεξεργασία με οξύ ή αλκάλιο και, στη συνέχεια, σε μία ή περισσότερες εκπλύσεις, που περιλαμβάνει ρύθμιση του pH, εξαγωγή με μία ή περισσότερες διαδοχικές θερμάνσεις και, στη συνέχεια, καθαρισμό με διήθηση και αποστείρωση, με σκοπό τη θανάτωση των παθογόνων οργανισμών:]</p> <p>(²) <i>είτε</i> [β] στην περίπτωση του κολλαγόνου, έχει παραχθεί με διεργασία η οποία εξασφαλίζει ότι το μη μεταποιημένο υλικό της κατηγορίας 3 υποβάλλεται σε επεξεργασία που περιλαμβάνει πλύση, ρύθμιση του pH με οξύ ή αλκάλιο και, στη συνέχεια, μία ή περισσότερες εκπλύσεις, διήθηση και εξαγωγή, με σκοπό τη θανάτωση των παθογόνων οργανισμών:]</p>	

Ζελατίνη και κολλαγόνο που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, τα οποία πρόκειται να χρησιμοποιηθούν ως πρώτη ύλη ζωοτροφών ή για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>II.6. στην περίπτωση ζελατίνης/κολλαγόνου ⁽²⁾ από υλικά πλην δορών και δερμάτων:</p> <p>⁽²⁾ <i>είτε</i> [το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου όπως αυτά ορίζονται στο παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ⁽³⁾ ούτε από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών ή αιγοπροβάτων και τα ζώα από τα οποία προέρχεται το εν λόγω προϊόν δεν εσφάγησαν έπειτα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμηκούς ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.]</p> <p>⁽²⁾ <i>είτε</i> [το προϊόν δεν περιέχει και δεν προέρχεται από υλικό βοοειδών ή αιγοπροβάτων πλην αυτού που προέρχεται από ζώα που έχουν γεννηθεί, εκτραφεί συνεχώς και σφαγεί σε χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιοχή με αμελητέο κίνδυνο ΣΕΒ σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]</p>		
<p>II.7. στην περίπτωση ζελατίνης/κολλαγόνου ⁽²⁾ από υλικά πλην δορών και δερμάτων: επιπλέον, όσον αφορά τις ΜΣΕ:</p> <p>⁽²⁾ <i>είτε</i> [σε περίπτωση ζωικών υποπροϊόντων που προορίζονται για τη σίτιση μηρυκαστικών και τα οποία περιέχουν γάλα ή προϊόντα γάλακτος που προέρχονται από αιγοπρόβατα, τα αιγοπρόβατα από τα οποία προέρχονται τα εν λόγω προϊόντα έχουν παραμείνει συνεχώς από τη γέννησή τους ή κατά τα τελευταία τρία έτη σε εκμετάλλευση στην οποία δεν έχει επιβληθεί κανένας επίσημος περιορισμός μετακινήσεων λόγω υπόνοιας ΜΣΕ και η οποία ικανοποιούσε τις ακόλουθες απαιτήσεις κατά τα τελευταία τρία έτη:</p> <p>i) υποβαλλόταν σε τακτικούς επίσημους κτηνιατρικούς ελέγχους·</p> <p>ii) δεν είχε διαγνωσθεί κρούσμα κλασικής τρομώδους νόσου, όπως ορίζεται στην παράγραφο 2 στοιχείο ζ) του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή, μετά την επιβεβαίωση του κρούσματος κλασικής τρομώδους νόσου:</p> <p>— όλα τα ζώα στα οποία επιβεβαιώθηκε η κλασική τρομώδης νόσος θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, και</p> <p>— όλα τα αιγοπρόβατα της εκμετάλλευσης θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, με εξαίρεση τα κριάρια αναπαραγωγής με γονότυπο ARR/ARR και τις προβατίνες αναπαραγωγής που φέρουν ένα τουλάχιστον αλληλόμορφο ARR και κανένα αλληλόμορφο VRQ·</p> <p>iii) τα αιγοπρόβατα, με εξαίρεση τα πρόβατα με γονότυπο ARR/ARR της πρωτεΐνης πριόν, εισάγονται στην εκμετάλλευση μόνο αν προέρχονται από εκμετάλλευση η οποία πληροί τις απαιτήσεις των σημείων i) και ii).]</p> <p>⁽²⁾ <i>είτε</i> [σε περίπτωση ζωικών υποπροϊόντων που προορίζονται για τη σίτιση μηρυκαστικών και τα οποία περιέχουν γάλα ή προϊόντα γάλακτος που προέρχονται από αιγοπρόβατα, και προορίζονται για κράτος μέλος το οποίο παρατίθεται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 546/2006 της Επιτροπής ⁽⁴⁾, τα αιγοπρόβατα από τα οποία προέρχονται τα εν λόγω προϊόντα έχουν παραμείνει συνεχώς από τη γέννησή τους ή κατά τα τελευταία επτά έτη σε εκμετάλλευση στην οποία δεν έχει επιβληθεί κανένας επίσημος περιορισμός μετακινήσεων λόγω υπόνοιας ΜΣΕ και η οποία ικανοποιούσε τις ακόλουθες απαιτήσεις κατά τα τελευταία επτά έτη:</p> <p>i) υποβαλλόταν σε τακτικούς επίσημους κτηνιατρικούς ελέγχους·</p> <p>ii) δεν είχε διαγνωσθεί κρούσμα κλασικής τρομώδους νόσου, όπως ορίζεται στην παράγραφο 2 στοιχείο ζ) του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, ή, μετά την επιβεβαίωση του κρούσματος κλασικής τρομώδους νόσου:</p> <p>— όλα τα ζώα στα οποία επιβεβαιώθηκε η κλασική τρομώδης νόσος θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, και</p> <p>— όλα τα αιγοπρόβατα της εκμετάλλευσης θανατώθηκαν και καταστράφηκαν, με εξαίρεση τα κριάρια αναπαραγωγής με γονότυπο ARR/ARR και τις προβατίνες αναπαραγωγής που φέρουν ένα τουλάχιστον αλληλόμορφο ARR και κανένα αλληλόμορφο VRQ·</p> <p>iii) τα αιγοπρόβατα, με εξαίρεση τα πρόβατα με γονότυπο ARR/ARR της πρωτεΐνης πριόν, εισάγονται στην εκμετάλλευση μόνο αν προέρχονται από εκμετάλλευση η οποία πληροί τις απαιτήσεις των σημείων i) και ii).]</p>		
<p>Σημειώσεις</p> <p>Μέρος I:</p> <p>— Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα: μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.</p> <p>— Πλαίσιο I.12: Τύπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα μπορούν να αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.</p> <p>— Πλαίσιο I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συννοσηκό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.</p> <p>— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 35.03 ή 35.04.</p> <p>— Πλαίσιο I.23: Για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).</p> <p>— ΒΠλαίσιο I.25: Τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλην της κατανάλωσης από τα ζώα.</p> <p>— Πλαίσια I.26 και I.27: Να συμπληρωθούν ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</p> <p>— Πλαίσιο I.28: Είδος: επιλέξτε από τα ακόλουθα: πτηνά (Aves), μηρυκαστικά (Ruminantia), θηλαστικά (Mammalia) - μηρυκαστικά (Ruminantia), ιχθύες (Pesca).</p>		

Ζελατίνη και κολλαγόνο που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, τα οποία πρόκειται να χρησιμοποιηθούν ως πρώτη ύλη ζωοτροφών ή για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>Μέρος II:</p> <p>(^{1α}) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.</p> <p>(^{1β}) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1.</p> <p>(²) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(³) ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1.</p> <p>(⁴) ΕΕ L 94 της 1.4.2006, σ. 28.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p> <p>— Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην ΕΕ: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συνοριακό σταθμό ελέγχου.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:»</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

) 14() μ :
 || 14()
 μ
 μ (²) , μ μ μ

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας		Τελωνειακή αποθήκη <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης	
	I.13. Τόπος φόρτωσης				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδ/κό όχημα <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλα <input type="checkbox"/> Αριθ. αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ		I.17.	
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ)			
							I.20. Ποσότητα	
I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατηρημένο με απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατεψυγμένο <input type="checkbox"/>						I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας		
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου						I.24. Είδος συσκευασίας		
I.25. Εμπορεύματα πιστοποιημένα για: Τεχνική χρήση <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα Κωδικός ISO				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Είδος (επιστημονική ονομασία)		Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων Μονάδα μεταποίησης		Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Καθαρό βάρος Αριθμός παρτίδας		

Παράγωγα λίπους που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και τα οποία πρόκειται να χρησιμοποιηθούν εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών

ΧΩΡΑ

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (1^α), και ιδίως το άρθρο 10, καθώς και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής (1^β), και ιδίως το παράρτημα XIV κεφάλαιο II, και βεβαιώνω ότι τα παράγωγα λίπους που περιγράφονται ανωτέρω:</p> <p>II.1. αποτελούνται από παράγωγα λίπους που πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>II.2. αποτελούνται από παράγωγα λίπους που προορίζονται για σκοπούς εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών, πλην των χρήσεων σε καλλυντικά και φαρμακευτικά ή ιατροτεχνολογικά προϊόντα:</p> <p>II.3. έχουν παρασκευαστεί και αποθηκευτεί σε μονάδα εγκεκριμένη, επικυρωμένη και επιθεωρημένη από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το άρθρο 24 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009, με σκοπό τη θανάτωση παθογόνων παραγόντων:</p> <p>II.4. έχουν παρασκευαστεί από τετηγμένα λίπη που παράγονται αποκλειστικά από τα ακόλουθα υλικά:</p> <p>II.4.1. στην περίπτωση που τα παράγωγα λίπους προορίζονται για χρήσεις εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών, πλην της χρήσης σε οργανικά λιπάσματα, βελτιωτικά εδάφους, καλλυντικά και φαρμακευτικά ή ιατροτεχνολογικά προϊόντα, τα ακόλουθα υλικά της κατηγορίας 1:</p> <p>(²) είτε [— τα ακόλουθα υλικά:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου·</p> <p>ii) ολόκληρα πτώματα ή μέρη νεκρών ζώων που περιέχουν ειδικά υλικά κινδύνου κατά τη στιγμή της απόρριψης·]</p> <p>(²) ή/και [— ζωικά υποπροϊόντα που παράγονται από ζώα τα οποία έχουν υποβληθεί σε παράνομη αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο δ) της οδηγίας 96/22/ΕΚ ή στο άρθρο 2 στοιχείο β) της οδηγίας 96/23/ΕΚ·]</p> <p>(²) ή/και [— ζωικά υποπροϊόντα που περιέχουν κατάλοιπα άλλων ουσιών και περιβαλλοντικών ρύπων που περιλαμβάνονται στην ομάδα Β(3) του παραρτήματος I της οδηγίας 96/23/ΕΚ, αν αυτά τα κατάλοιπα υπερβαίνουν το επιτρεπόμενο επίπεδο που ορίζει η ενωσιακή νομοθεσία ή, ελλείψει αυτής, η νομοθεσία του κράτους μέλους εισαγωγής·]</p> <p>II.4.2. στην περίπτωση που τα παράγωγα λίπους προορίζονται για χρήση σε οργανικά λιπάσματα ή βελτιωτικά εδάφους ή για άλλες χρήσεις εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών, πλην της χρήσης σε καλλυντικά και φαρμακευτικά ή ιατροτεχνολογικά προϊόντα, τα ακόλουθα υλικά της κατηγορίας 2:</p> <p>(²) είτε [— ζωικά υποπροϊόντα που περιέχουν κατάλοιπα επιτρεπόμενων ουσιών ή μολυσματικών ουσιών που υπερβαίνουν τα επιτρεπόμενα όρια, όπως αναφέρεται στο άρθρο 15 παράγραφος 3 της οδηγίας 96/23/ΕΚ·]</p> <p>(²) ή/και [— προϊόντα ζωικής προέλευσης τα οποία έχουν κριθεί ακατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο λόγω της παρουσίας ξένων σωμάτων στα προϊόντα αυτά·]</p> <p>(²) ή/και [— ζώα και μέρη ζώων, πλην σκείνων που αναφέρονται στα άρθρα 8 και 10 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009, τα οποία πέθαναν χωρίς να σφαγούν ή να θανατωθούν για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων ζώων που θανατώθηκαν για την καταπολέμηση νόσων·]</p> <p>II.4.3. τα ακόλουθα υλικά της κατηγορίας 3:</p> <p>(²) είτε [— σφάγια και μέρη σφαγέντων ζώων ή, στην περίπτωση θηραμάτων, πτώματα ή μέρη ζώων που έχουν θανατωθεί, και τα οποία είναι κατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους·]</p> <p>(²) ή/και [— σφάγια και τα ακόλουθα μέρη που προέρχονται είτε από ζώα τα οποία έχουν σφαγεί σε σφαγείο και έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή, ή πτώματα και τα ακόλουθα μέρη ζώων από θηράματα που θανατώθηκαν για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία:</p> <p>i) σφάγια ή πτώματα και μέρη ζώων τα οποία έχουν απορριφθεί ως ακατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία, αλλά τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου·</p> <p>ii) κεφάλια πουλερικών·</p> <p>iii) δορές και δέρματα, συμπεριλαμβανομένων των ξακρισμάτων και των υπολειμμάτων τους, κέρατα και πόδια, συμπεριλαμβανομένων των φαλάγγων και των οστών του καρπού και του μετακαρπίου, του ταρσού και του μεταταρσίου·</p> <p>iv) τρίχες χοίρων·</p> <p>v) φτερά·]</p> <p>(²) ή/και [— αίμα ζώων χωρίς σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του αίματος στον άνθρωπο ή στα ζώα, το οποίο έχει ληφθεί από ζώα που έχουν σφαγεί σε σφαγείο αφού έχουν κριθεί κατάλληλα για σφαγή με σκοπό την κατανάλωση από τον άνθρωπο έπειτα από επιθεώρηση πριν από τη σφαγή σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία·]</p> <p>(²) ή/και [— ζωικά υποπροϊόντα που προέρχονται από την παραγωγή προϊόντων τα οποία προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο, συμπεριλαμβανομένων των απολιπανθέντων οστών, των καταλοίπων τήξης λιπών και της ιλύος από συσκευή φυγοκέντρησης ή διαχωρισμού από τη μεταποίηση γάλακτος·]</p>		

Παράγωγα λίπους που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και τα οποία πρόκειται να χρησιμοποιηθούν εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
(2) ή/και [— προϊόντα ζωικής προέλευσης ή τρόφιμα που περιέχουν προϊόντα ζωικής προέλευσης, τα οποία δεν προορίζονται πλέον για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους ή λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κινδύνους για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων.]		
(2) ή/και [— τροφές για ζώα συντροφιάς και ζωοτροφές ζωικής προέλευσης ή ζωοτροφές που περιέχουν ζωικά υποπροϊόντα ή παράγωγα προϊόντα, που δεν προορίζονται πλέον για σίτιση ζώων είτε για εμπορικούς λόγους είτε λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κίνδυνο για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων.]		
(2) ή/και [— αίμα, πλακούντα, μαλλί, φτερά, τρίχες, κέρατα, υπολείμματα από το ψαλίδισμα των οπλών και νωπό γάλα που προέρχονται από ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω προϊόντος στον άνθρωπο ή στα ζώα.]		
(2) ή/και [— υδρόβια ζώα και μέρη των ζώων αυτών, πλην των θαλάσσιων θηλαστικών, τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία μεταδοτικής στον άνθρωπο ή στα ζώα νόσου.]		
(2) ή/και [— ζωικά υποπροϊόντα από υδρόβια ζώα που προέρχονται από μονάδες ή εγκαταστάσεις παρασκευής προϊόντων για κατανάλωση από τον άνθρωπο.]		
(2) ή/και [— τα ακόλουθα υλικά που προέρχονται από ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω υλικού στον άνθρωπο ή στα ζώα: i) όστρακα από οστρακοειδή με μαλακό ιστό ή σάρκα· ii) τα ακόλουθα που προέρχονται από χερσαία ζώα: — υποπροϊόντα επωαστηρίων, — αυγά, — υποπροϊόντα αυγών, συμπεριλαμβανομένων των κελυφών αυγών· iii) νεοσσοί μίας ημέρας που έχουν θανατωθεί για εμπορικούς λόγους.]		
II.5. στην περίπτωση παράγωγων λίπους που παράγονται από ζωικά υποπροϊόντα τα οποία αναφέρονται στα σημεία II.4.1 και II.4.2:		
α) έχουν παραχθεί με χρήση των ακόλουθων μεθόδων:		
(2) είτε [μετστεροποίηση ή υδρόλυση σε θερμοκρασία τουλάχιστον 200 °C και αντίστοιχη κατάλληλη πίεση επί 20 λεπτά (γλυκερίνη, λιπαρά οξέα και εστέρες)]		
(2) είτε [σαπωνοποίηση με NaOH 12 M (γλυκερίνη και σαπούνι):		
(2) είτε [σε σύστημα επεξεργασίας κατά παρτίδες, σε θερμοκρασία 95 °C επί τρεις ώρες.]		
(2) είτε [σε σύστημα συνεχούς επεξεργασίας σε θερμοκρασία 140 °C και πίεση 2 bar (2 000 hPa) επί οκτώ λεπτά.]		
(2) είτε [υδρογόνωση σε θερμοκρασία 160 °C και πίεση 12 bar (12 000 hPa) επί 20 λεπτά.]		
β) είναι συσκευασμένα σε νέους περιέκτες ή σε περιέκτες που έχουν καθαριστεί και έχουν ληφθεί όλες οι προφυλάξεις ώστε να αποτρέπεται η επιμόλυνσή τους και τα οποία φέρουν την επισήμανση "ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ Ή ΤΑ ΖΩΑ".		
II.6. στην περίπτωση παράγωγων λίπους που παράγονται από ζωικά υποπροϊόντα τα οποία αναφέρονται στο σημείο II.4.3, τα παράγωγα λίπους έχουν παραχθεί σύμφωνα με μια από τις μεθόδους μεταποίησης [1]-[2]-[3]-[4]-[5]-[6]-[7] (2) που αναφέρονται στο παράρτημα IV κεφάλαιο III του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011.		
<i>Σημειώσεις</i>		
Μέρος I:		
— Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα· μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.		
— Πλαίσιο I.12: Τόπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα μπορούν να αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.		
— Πλαίσιο I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.		
— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 15.16 ή 15.08.		

Παράγωγα λίπους που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και τα οποία πρόκειται να χρησιμοποιηθούν εκτός της αλυσίδας ζωοτροφών

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>— Πλαίσιο I.23: Για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).</p> <p>— Πλαίσιο I.25: Τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλην της κατανάλωσης από τα ζώα.</p> <p>— Πλαίσια I.26 και I.27: Να συμπληρωθούν ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</p> <p>— Πλαίσιο I.28:</p> <p>Είδος: επιλέξτε από τα ακόλουθα: μηρυκαστικά (Ruminantia), άλλα:</p> <p>Μονάδα μεταποίησης: να αναφερθεί ο αριθμός μητρώου της εγκατάστασης επεξεργασίας/μεταποίησης.</p> <p>Μέρος II:</p> <p>(^{1α}) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.</p> <p>(^{1β}) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1.</p> <p>(²) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p> <p>— Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην ΕΕ: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συννοριακό σταθμό ελέγχου.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:»</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

) 15 μ :
 || 15
 μ
 μ (2) , μ μ μ

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος Ι: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			Τελωνειακή αποθήκη <input type="checkbox"/> Αριθμός έγκρισης
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρόμο/όχημα <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Άλλα <input type="checkbox"/> Αριθ. αναγνώρισης Αριθμός αναφοράς εγγράφου		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ I.17.					
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (κωδικός ΕΣ)		I.20. Ποσότητα	
	I.21. Θερμοκρασία προϊόντος Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατηρημένο με απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατεψυγμένο <input type="checkbox"/>				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24. Είδος συσκευασίας				
I.25. Εμπορεύματα πιστοποιημένα για: Ζωοτροφές <input type="checkbox"/> Τεχνική χρήση <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ Τρίτη χώρα			Κωδικός ISO	I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων Αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων Μονάδα μεταποίησης						Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Καθαρό βάρος	Αριθμός παρτίδας

ΧΩΡΑ		Προϊόντα αυγών που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και τα οποία θα μπορούσαν να χρησιμοποιηθούν ως ζωοτροφές	
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	<p>Υγειονομικές πληροφορίες</p> <p>Ο υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος δηλώνω ότι έχω διαβάσει και κατανοήσει τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (1^α), και ιδίως το άρθρο 10, καθώς και τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής (1^β), και ιδίως το παράρτημα XIV κεφάλαιο I, και βεβαιώνω ότι τα προϊόντα αυγών που περιγράφονται ανωτέρω:</p>		
	<p>II.1. αποτελούνται από προϊόντα αυγών που πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>II.2. αποτελούνται αποκλειστικά από προϊόντα αυγών που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο:</p> <p>II.3. έχουν παρασκευαστεί και αποθηκευτεί σε μονάδα εγκεκριμένη, επικυρωμένη και επιθεωρημένη από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το άρθρο 24 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 ή το άρθρο 4 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (2), με σκοπό τη θανάτωση παθογόνων οργανισμών:</p> <p>II.4. έχουν παρασκευαστεί (παραχθεί) αποκλειστικά με τα ακόλουθα ζωικά υποπροϊόντα:</p> <p>(2) <i>είτε</i> [— ζωικά υποπροϊόντα που προέρχονται από την παραγωγή προϊόντων τα οποία προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο:]</p> <p>(2) <i>ή/και</i> [— προϊόντα ζωικής προέλευσης ή τρόφιμα που περιέχουν προϊόντα ζωικής προέλευσης, τα οποία δεν προορίζονται πλέον για κατανάλωση από τον άνθρωπο για εμπορικούς λόγους ή λόγω προβλημάτων στην παρασκευή ή ελαττωμάτων στη συσκευασία ή άλλων ελαττωμάτων τα οποία δεν δημιουργούν κινδύνους για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων:]</p> <p>(2) <i>ή/και</i> [— τα ακόλουθα υλικά που προέρχονται από χερσαία ζώα τα οποία δεν παρουσίασαν σημεία νόσου που μπορεί να μεταδοθεί μέσω του εν λόγω υλικού στον άνθρωπο ή στα ζώα:</p> <p style="margin-left: 20px;">— υποπροϊόντα επωαστηρίων,</p> <p style="margin-left: 20px;">— αυγά,</p> <p style="margin-left: 20px;">— υποπροϊόντα αυγών, περιλαμβανομένων των κελυφών αυγών:]</p> <p>II.5. έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία:</p> <p>(2) <i>είτε</i> [σύμφωνα με τη μέθοδο μεταποίησης (4) όπως καθορίζεται στο παράρτημα IV κεφάλαιο III του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011:]</p> <p>(2) <i>είτε</i> [σύμφωνα με μέθοδο και παραμέτρους που εξασφαλίζουν ότι τα προϊόντα πληρούν τα μικροβιολογικά πρότυπα που ορίζονται στο παράρτημα X κεφάλαιο I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011:]</p> <p>(2) <i>είτε</i> [σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα X κεφάλαια I και III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004:]</p> <p>II.6. έχουν εξεταστεί από την αρμόδια αρχή με λήψη τυχαίου δείγματος αμέσως πριν από την αποστολή και διαπιστώθηκε ότι πληρούν τα κατωτέρω πρότυπα (3):</p> <p>Σαλμονέλα: απουσία σε 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p>Εντεροβακτηρίδια: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 σε 1 g:</p> <p>II.7. πληρούν τα ενωσιακά πρότυπα όσον αφορά τα κατάλοιπα ουσιών που είναι επιβλαβείς ή μπορούν να αλλοιώσουν τα οργανοληπτικά χαρακτηριστικά του προϊόντος ή να καταστήσουν τη χρήση του ως ζωοτροφή επικίνδυνη ή επιβλαβή για την υγεία των ζώων:</p> <p>II.8. το τελικό προϊόν:</p> <p>(2) <i>είτε</i> [συσκευάστηκε σε νέους ή αποστειρωμένους σάκους,]</p> <p>(2) <i>είτε</i> [μεταφέρθηκε χύδην σε περιέκτες ή με άλλα μέσα μεταφοράς που είχαν καθαριστεί και απολυμανθεί διεξοδικά με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή πριν από τη χρήση,]</p> <p>και φέρουν την επισήμανση "ΑΚΑΤΑΛΛΗΛΑ ΓΙΑ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ"</p> <p>II.9. το τελικό προϊόν αποθηκεύτηκε σε κλειστή αποθήκη:</p> <p>II.10. έχουν ληφθεί όλες οι προφυλάξεις ώστε να αποτρέπεται η επιμόλυνση του προϊόντος από παθογόνους παράγοντες μετά την επεξεργασία.</p>		
	<p>Σημειώσεις</p> <p>Μέρος I:</p> <p>— Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την αποστολή στην Ευρωπαϊκή Ένωση: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα* μπορεί να συμπληρωθεί αν το πιστοποιητικό αφορά εισαγόμενο εμπόρευμα.</p>		

Προϊόντα αυγών που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και τα οποία θα μπορούσαν να χρησιμοποιηθούν ως ζωοτροφές

ΧΩΡΑ

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p>— Πλαίσιο I.12: Τόπος προορισμού: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο σε περίπτωση πιστοποιητικού για διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα. Τα διαμετακομιζόμενα προϊόντα μπορούν να αποθηκεύονται μόνο σε ελεύθερες ζώνες, ελεύθερες αποθήκες και αποθήκες τελωνείων.</p> <p>— Πλαίσιο I.15: Να αναφερθεί ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροπλάνο) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου στο σημείο εισόδου στην ΕΕ.</p> <p>— Πλαίσιο I.19: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 04.08, 23.09 ή 35.02.</p> <p>— Πλαίσιο I.23: Για τους περιέκτες μεταφοράς χύδην φορτίου πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του περιέκτη και ο αριθμός σφραγίδας του (κατά περίπτωση).</p> <p>— Πλαίσιο I.25: Τεχνική χρήση: οποιαδήποτε χρήση πλυν της κατανάλωσης από τα ζώα.</p> <p>— Πλαίσια I.26 και I.27: Να συμπληρωθούν ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</p>		
<p>Μέρος II:</p> <p>(^{1α}) ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1.</p> <p>(^{1β}) ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1.</p> <p>(²) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(³) ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 55.</p> <p>(⁴) Εισάγεται μέθοδος 1 έως 5 ή 7 κατά περίπτωση.</p> <p>(⁵) Όπου:</p> <p>n = ο αριθμός των προς έλεγχο δειγμάτων,</p> <p>m = η κατώτατη τιμή για τον αριθμό των βακτηρίων· το αποτέλεσμα θεωρείται ικανοποιητικό, αν ο αριθμός των βακτηρίων σε όλα τα δείγματα δεν υπερβαίνει το m·</p> <p>M = η μέγιστη τιμή για τον αριθμό των βακτηρίων· το αποτέλεσμα θεωρείται μη ικανοποιητικό, αν ο αριθμός βακτηρίων σε ένα ή περισσότερα δείγματα είναι ίσος ή μεγαλύτερος από M· και</p> <p>c = ο αριθμός των δειγμάτων στον οποίο ο αριθμός των βακτηρίων μπορεί να κυμαίνεται μεταξύ m και M. Το δείγμα θεωρείται αποδεκτό αν ο αριθμός των βακτηρίων των υπολοίπων δειγμάτων είναι ίσος ή μικρότερος από m.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p> <p>— Σημείωση για τον υπεύθυνο της αποστολής στην ΕΕ: το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση και πρέπει να συνοδεύει την αποστολή μέχρι την άφιξή της στον συνοριακό σταθμό ελέγχου.</p>		
<p>Επίσημος κτηνίατρος / Επίσημος επιθεωρητής</p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:»</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p>Υπογραφή:</p>		

11. μ XVI, III μ μ 6 μ :

μ μ μ μ 6

μ μ 1 μ μ

μ , μ VI II μ μ 2, 3 μ 4, μ μ

μ μ μ μ .
