

Sertifikatmodell for visse kjøttprodukter og behandlede mager, blærer og tarmar som skal sendes til EU fra tredjestater

Land

Veterinærsertifikat for import til EU

Del I: Nærmere opplysninger om sendingen	I.1. Avsender Navn Adresse Tel. Nr.				I.2. Sertifikatets referansenr. I.2.a		
					I.3. Sentral kompetent myndighet		
					I. 4. Lokal kompetent myndighet		
	I.5. Mottaker Navn Adresse Postnr. Tel. nr.				I.6.		
	I.7. Opprinnelsesland	ISO-kode	I.8. Region	Kode	I.9. Mottakerland	ISO-kode	I.10.
	I.11. Opprinnelsessted Navn Adresse				I.12. Godkjeningsnr.		
	I.13. Lastested				I.14. Avgangsdato:		
	I.15. Transportmiddel Fly <input type="checkbox"/> Skip <input type="checkbox"/> Jernbane <input type="checkbox"/> Veitransport <input type="checkbox"/> Annet <input type="checkbox"/> Identifikasjon Dokument:				I.16: Innførselsgrensekontrollstasjon i EU		
					I.17. CITES-nr.		
	I.18. Varebeskrivelse					I.19. Varekode (KN-kode)	
						I.20. Antall/ bruttovekt	
	I.21. Produkttemperatur Omgivelses <input type="checkbox"/> Kjølt <input type="checkbox"/> Fryst <input type="checkbox"/>					I.22. Antall kolli	
	I.23. Container-/plombenummer					I.24 Type kolli	
	I. 25. Varer bestemt til Konsum <input type="checkbox"/>						
I.26.				I.27. Ved import eller midlertidig innførsel til EU <input type="checkbox"/>			
I.28. Identifisering av varene Art (vitenskaplig navn) Produkttype Virksomhetenes godkjeningsnummer Slakteri Nedskjæring Kjølelager Antall kolli Nettovekt							

Del II: Attest

II.a. Sertifikatets referansenummer

II.b.

II.1. **Dyrehelseattest**
 Jeg, undertegnende offentlige veterinær bekrefter hermed følgende:
 II.1.1 Kjøttproduktene, behandlede mager, blærer og tarm(er)⁽¹⁾ inneholder følgende kjøtt sammensetning og oppfyller de nedenfor angitte kriterier:

Art (A)	Behandling (B)	Opprinnelse ©

- (A) Sett inn koden for relevante kjøttprodukter, behandlede mager, blærer og tarm(er) av vedkommende dyreart: BOV = storfe (*Bos taurus*, *Bison bison*, *Bubalus bubalus* og deres kryssninger), OVI = sau (*Ovis aries*) og geit (*Capra hircus*), EQU = tamdyr av hestefamilien (*Equus caballus*, *Equus asinus* og deres kryssninger), POR = gris (*Sus scrofa*), RAB = tamkanin, PFG = fjørfe og oppdrettsfugl, RUF = oppdrettsdyr unntatt dyr av heste- og svinefamilien, RUW = villlevende dyr, unntatt dyr fra svine- og hestefamilien, SUW = villsvin, EQW = ville dyr av hestefamilien, WLP = villlevende hareddyr (lagomorfer), WGB = fuglevilt.
- (B) Sett inn A, B, C, D, E eller F for den påkrevde behandling som fastsatt og definert i del 2, 3 og 4 i vedlegg II til vedtak 2007/777/EF.
- (C) Sett inn opprinnelseslandet, og områdets ISO-kode hvis relevant kjøtt sammensetning er omfattet av regionalisering i henhold til EU regelverk, jf del 1 til vedlegg II i vedtak 2007/777/EF (som sist endret).

⁽²⁾II.1.2. Kjøttproduktene, behandlede mager, blærer og tarm(er) som beskrevet i punkt II.1.1. er fremstilt av storfe (*Bos taurus*, *Bison bison*, *Bubalus bubalus* og deres kryssninger), sau (*Ovis aries*) og geit (*Capra hircus*), tamdyr av hestefamilien (*Equus caballus*, *Equus asinus* og deres kryssninger), gris (*Sus scrofa*), oppdrettsdyr unntatt dyr av heste- og svinefamilien, villlevende dyr, unntatt dyr fra svine- og hestefamilien, villsvin eller ville dyr av hestefamilien, og det ferske kjøttet som er brukt til fremstilling av kjøttproduktene:

- enten II.1.2.1. har gjennomgått en ikke-spesifikk behandling som fastsatt og definert i del 4 punkt A i vedlegg II til vedtak 2007/777/EF og⁽²⁾
- enten II.1.2.1.1 oppfyller de relevante dyrehelse- og hygienekrav som angitt i de(t) relevant(e) veterinærattest(er) i del 2 i vedlegg II til vedtak 79/542/EØF og kommer fra tredjestat eller, hvis det gjelder regionalisering i henhold til EU regelverk, en del av tredjestat, jf den relevante kolonnen i del 2 i vedlegg II til vedtak 2007/777/EF.]⁽²⁾
- eller II.1.2.1.1 kommer fra en medlemsstat.]⁽²⁾
- eller II.1.2.1.1 oppfyller alle krav som fastsatt i henhold til direktiv 2002/99/EF og stammer fra dyr fra en besetning som ikke er omfattet av restriksjoner på grunn av en eller flere av de sykdommene som nevnt i de(t) relevant(e) veterinærattest(er) i del 2 i vedlegg II til vedtak 79/542/EØF. Besetningen ligger ikke i et område eller i nærhet på 10 km hvor det har vært utbrudd av nevnte sykdommer de siste 30 dager og kjøttet har gjennomgått den særlige behandlingen som er bestemt for gjeldende tredjestat eller region av denne og kjøtt av nevnte dyreart i del 2 eller 3 (alt etter hva som er relevant) i vedlegg II til vedtak 2007/777/EF.]⁽²⁾

⁽²⁾II.1.3. Kjøttproduktene, behandlede mager, blærer og tarm(er) som beskrevet i punkt II.1.1. er fremstilt av fjørfe, herunder oppdrettsfugl og fuglevilt, som:

- enten II.1.3.1. har gjennomgått en ikke-spesifikk behandling som fastsatt og definert i del 4 punkt A i vedlegg II til vedtak 2007/777/EF og⁽²⁾
- enten II.1.3.1.1 oppfyller de dyrehelsemessige kravene i vedtak 2006/696/EF⁽²⁾
- eller II.1.3.1.1 kommer fra en medlemsstat som oppfyller kravene i artikkel 3 til direktiv 2002/99/EF.]⁽²⁾
- eller II.1.3.1.1 kommer fra et av de tredjestatene som det henvises til i del 1 i vedlegg II til vedtak 2006/696/EF, og kommer fra en besetning som ikke er omfattet av restriksjoner på grunn av aviær influensa eller Newcastle diseases og i hvis nærhet med en radius på 10 km ikke har vært utbrudd av disse sykdommene de siste 30 dager. Kjøttet har gjennomgått den særlige behandling som er bestemt for gjeldende tredjestat eller region av denne og kjøtt av nevnte dyreart i del 2 eller 3 (alt etter hva som er relevant) i vedlegg II til vedtak 2007/777/EF.]⁽²⁾
- eller II.1.3.1.1 kommer fra et av de tredjestatene som det henvises til i del 1 i vedlegg II til vedtak 2006/696/EF, og kommer fra en besetning som ikke er omfattet av restriksjoner på grunn av aviær influensa eller Newcastle diseases og i hvis nærhet med en radius på 10 km ikke har vært utbrudd av disse sykdommene de siste 30 dager. Produktet/produktene har gjennomgått den særlige behandling B, C eller D som nevnt i del 4 i vedlegg II til vedtak 2007/777/EF, under forutsetning av at denne behandling er mer intensiv enn den som er beskrevet i del 2 eller 3 i vedlegg II til samme vedtak.]

⁽²⁾II.1.4. Når det gjelder kjøttprodukter, behandlede mager, blærer og tarm(er) fremstilt av ferskt kjøtt av hareddyr (lagomorfe) eller andre landpattedyr: tilfredsstilles de gjeldende dyrehelse- og hygienekrav i vedtak 2000/585/EF og de kommer fra en besetning som ikke er omfattet av restriksjoner på grunn av sykdommer som vedkommende dyrearter er mottakelig for. Besetningen er beliggende i et område hvor det i og i dens nærhet innenfor 10 km radius ikke har vært utbrudd av disse sykdommer de siste 30 dager.]

II.1.5. Kjøttproduktet, behandlede mager, blærer og tarm(er):
 II.1.5.1. [består av kjøtt og/eller kjøttprodukter fra en enkelt dyreart og har gjennomgått den behandling som er krevd i

	henhold til vedlegg II til vedtak 2007/777/EF]
eller ⁽²⁾ II.1.5.1.	[består av kjøtt fra flere enn en dyreart og hele produktet har etter blandingen gjennomgått en behandling som er minst like intensiv som det krav som settes til den enkelte kjøttedel i henhold til vedlegg II til vedtak 2007/777/EF]
eller ⁽²⁾ II.1.5.1	[består av kjøtt fra flere enn en dyreart og kjøttet fra hver av artene har før blandingen gjennomgått en behandling som tilfredsstiller de krav som settes for den enkelte art i henhold til vedlegg II til vedtak 2007/777/EF] ⁽²⁾
II.1.6.	Etter behandling er alle nødvendige forholdsregler for å unngå kontaminering gjennomført.
⁽²⁾ [II.1.7.	Tilleggsgarantier: For fjørefekjøtt som ikke har gjennomgått særlig behandling og som skal til en medlemsstat eller region av kuldebehandlet i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 2075/2005
⁽²⁾ II.2.	Folkhelseattest Jeg, undertegnende erklærer å ha kjenskap til de relevante bestemmelser i forordning (EF) nr. 178/2002, (EF) nr. 852/2004, (EF) nr. 853/2004 og (EF) nr. 999/2001 og bekrefter at ovenfornevnte kjøttprodukter, behandlede mager, blærer og tarmar er fremstilt i overensstemmelse med disse krav, spesielt at:
II.2.1.	de kommer fra virksomhet(er) som har kontrollprogram basert på HACCP-prinsippene i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 852/2004
II.2.2.	de er fremstilt av råvare som oppfyller kravene i avsnittene I til VI i vedlegg II til forordning (EF) nr. 853/2004
II.2.3.1. ⁽²⁾	kjøttproduktene er fremstilt av svinekjøtt som enten er blitt undersøkt for trikinose med negativt resultat er blitt kuldebehandlet i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 2075/2005
II.2.3.2. ⁽²⁾	kjøttproduktene er fremstilt av hestekjøtt eller villsvinkjøtt som er blitt undersøkt for trikinose med negativt resultat i overensstemmelse med forordning (EF) nr. 2075/2005
II.2.3.3. ⁽²⁾	de behandlede mager, blærer og tarmar er fremstilt i overensstemmelse med avsnitt XIII i vedlegg III til forordning (EF) nr. 853/2004
II.2.4.	de er merket med et identifikasjonsmerke i overensstemmelse med avsnitt I i vedlegg I til forordning (EF) nr. 853/2004
II.2.5.	den etikett som er festet til ovenfornevnte kjøttprodukt er forsynt med et merke som dokumenterer at kjøttproduktene utelukkende er fremstilt av ferskt kjøtt fra dyr som er slaktet på slakterier godkjente for eksport til EU, eller av dyr som er slaktet på et slakteri med særlig godkjenning for levering av kjøtt til den pålagte behandling som fastsatt i del 2 og 3 i vedlegg II til vedtak 2007/777/EF
II.2.6.	de oppfyller de gjeldende kriterier som er fastsatt i forordning (EF) nr. 2073/2005 om mikrobiologiske kriterier for matvarer
II.2.7.	de garantier for levende dyr og produkter herav, som gitt i de reststoffplaner som er fremlagt i henhold til direktiv 96/23/EF, særlig artikkel 29, er oppfylt
II.2.8.	transportmiddel og pålasting av denne sendingen med kjøttprodukter tilfredsstiller gjeldende hygienekrav for eksport til EU
II.2.9.	hvis produktene inneholder materiale fra storfe, sau eller geit, skal ferskt kjøtt og/eller tarmar som er benyttet til fremstilling av kjøttproduktene og/eller behandlede tarmar, tilfredsstille følgende betingelser avhenging av opprinnelseslandets BSE-risikokategori:
	⁽²⁾ II.2.9.1. for import fra et land eller en region med neglisjerbar BSE-risiko, jf. listen i vedlegget til vedtak 2007/453/EF som endret:
	1) landet eller regionen er i overensstemmelse med artikkel 5 (2) i forordning (EF) nr. 999/2001 klassifisert som et land eller en region med ubetydelig BSE-risiko
	2) storfe og småfe som de animalske produktene av stammer fra, er født, framføret og slaktet i landet med ubetydelig BSE-risiko, og dyrene er blitt godkjente etter ante- og post mortem undersøkelse
	⁽²⁾ 3) hvis det i landet eller regionen har vært nasjonale BSE-tilfeller:
	⁽²⁾ a) dyrene er født etter den datoen når forbudet mot føring av drøvtyggere med kjøttbenmel og grever fra drøvtyggere reelt ble håndhevet, eller
	⁽²⁾ b) de animalske produktene av storfe og småfe inneholder ikke og er ikke fremstilt av spesifisert risikomateriale som definert i vedlegg V til forordning (EF) nr. 999/2001 eller mekanisk utbeinet kjøtt fra knokler av storfe og småfe
	⁽²⁾ II.2.9.2. for import fra et land eller en region med kontrollert BSE-risiko, jf. listen i vedlegget til vedtak 2007/453/EF som endret:
	1) landet eller regionen er, i overensstemmelse med artikkel 5 (2) i forordning (EF) nr. 999/2001, klassifisert som et land eller en region med kontrollert BSE-risiko
	2) storfe og småfe som de animalske produktene av stammer fra, er blitt godkjente etter ante- og post mortem undersøkelse
	3) storfe og småfe som de animalske eksportproduktene av stammer fra, er ikke blitt slaktet etter bedøving ved innsprøyting av gass i kraniet, eller avlivet etter samme metode. De er heller ikke blitt slaktet etter bedøving, ved at sentralnervevev er blitt ødelagt ved hjelp av et avlangt stavformet instrument som føres inn i kraniet
	⁽²⁾ 4) de animalske produktene av storfe og småfe inneholder ikke og er ikke fremstilt av spesifisert risikomateriale som definert i vedlegg V til forordning (EF) nr. 999/2001 eller mekanisk utbeinet kjøtt fra knokler av storfe og småfe
	⁽²⁾ 5) ved import av behandlede tarmar med opprinnelse i et land eller en region med neglisjerbar BSE-risiko skal følgende betingelser være oppfylt:
	a) landet eller regionen er, i overensstemmelse med artikkel 5 (2) i forordning (EF) nr. 999/2001, klassifisert som et land eller en region med kontrollert BSE-risiko
	b) storfe og småfe som de animalske produktene av stammer fra, er født, framføret og slaktet i landet med neglisjerbar BSE-risiko, og dyrene er blitt godkjente etter ante- og post mortem undersøkelse
	⁽²⁾ c) hvis tarmene har opprinnelse i et land eller en region hvor det har vært nasjonale tilfeller av BSE:

- (2) i) dyrene er født etter den datoen når forbudet mot føring av drøvtyggere med kjøttbenmel og grever fra drøvtyggere reelt er blitt håndhevet, eller
- (2) ii) de animalske produktene av storfe og småfe inneholder ikke og er ikke fremstilt av spesifisert risikomateriale som definert i vedlegg V til forordning (EF) nr. 999/2001 eller mekanisk utbeinet kjøtt fra knokler av storfe og småfe
- (2) II.2.9.3. for import fra et land eller en region med ukjent BSE-risiko, jf. listen i vedlegget til vedtak 2007/453/EF:
- 1) Storfe og småfe som produktene stammer fra er ikke blitt føret med kjøttbenmel eller grever som stammer fra drøvtyggere og de er blitt godkjente etter ante- og post mortem undersøkelse
- 2) storfe og småfe som de animalske eksportproduktene av stammer fra, er ikke blitt slaktet etter bedøving ved innsprøytning av gass i kraniet, eller avlivet etter samme metode. De er heller ikke blitt slaktet etter bedøving, ved at sentralnervevev er blitt ødelagt ved hjelp av et avlangt stavformet instrument som føres inn i kraniet
- (2)(5) 3) de animalske produktene av storfe og småfe stammer ikke fra:
- i) spesifisert risikomateriale som definert i vedlegg V til forordning (EF) nr. 999/2001
- ii) nerve- og lymfevev som frilegges ved utbeining
- iii) mekanisk utbeinet kjøtt fra knokler av storfe og småfe
- (2)(4) 4) ved import av behandlede tarmar med opprinnelse i et land eller en region med neglisjerbar BSE-risiko skal følgende betingelser være oppfylt:
- a) landet eller regionen er, i overensstemmelse med artikkel 5(2) i forordning (EF) nr. 999/2001, klassifisert som et land eller en region med en ukjent BSE-risiko
- b) storfe og småfe som de animalske produktene av stammer fra, er født, framført og slaktet i landet med neglisjerbar BSE-risiko, og dyrene er blitt godkjente etter ante- og post mortem undersøkelse
- (2) c) hvis tarmene har opprinnelse i et land eller en region hvor det har vært nasjonale tilfeller av BSE:
- (2) i) dyrene er født etter den datoen når forbudet mot føring av drøvtyggere med kjøttbenmel og grever fra drøvtyggere reelt er blitt håndhevet, eller
- (2) ii) de animalske produktene av storfe og småfe inneholder ikke og er ikke fremstilt av spesifisert risikomateriale som definert i vedlegg V til forordning (EF) nr. 999/2001.

Anmerkninger

Del I

- Boks I.8: Områdebeskrivelse (hvis relevant) som angitt i vedlegg I til vedtak 2005/432/EF (med senere endringer)
- Boks I.11: Opprinnelsessted: avsendervirksomhetens navn og adresse
- Boks I.15: registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastevogn), rutenummer for fly og navn for skip. Særskilt informasjon fremlegges ved lasting og lossing.
- Boks I.19: Bruk den relevante KN-kode: 02.10, 16.01, 16.02, 05.04.
- Boks I.23: Identifisering av container-/plombenummer: kun hvis det er relevant.
- Boks I.28: Art: Angis som beskrevet i del II punkt II.1.1 merknad (A)
 - Produkttype: utfylles hvis relevant.
 - Type behandling: Angi holdbarhet (dd/mm/åååå).
 - Slakteri: ethvert slakteri eller viltbehandlingsvirksomhet.
 - Kjølelager: ethvert lager.

Del II

- (1) Kjøttprodukter som definert i punkt 7.1 i vedlegg I til forordning (EF) nr. 853/2004, og behandlede nager, blærer og tarmar som er behandlet i henhold til vedlegg II del 4 til vedtak 2007/777/EF.
- (2) Stryk det som ikke gjelder.
- (3) Uansett punkt 4 kan hele og halve skrotter eller halve skrotter delt i maksimalt tre deler, samt kvarte skrotter som ikke inneholder annet risikomateriale enn ryggsoylen med de dorsale nerveknutene, importeres.
- (4) Gjelder kun import av behandlede tarmar.
- (5) Uansett punkt 3 kan hele og halve skrotter eller halve skrotter delt i maksimalt tre deler, samt kvarte skrotter som ikke inneholder annet risikomateriale enn ryggsoylen med de dorsale nerveknutene, importeres.
- Hvis det ikke er krav om at ryggsoylen skal fjernes, skal storfeskrottene eller deler av storfeskrottene med ryggsoyle identifiseres med en klart synlig blå strek på det merke som angitt i forordning (EF) nr. 1760/2000.
- En spesiell angivelse av antall storfeskrotter eller deler av storfeskrotter med ryggsoyle som skal fjernes, eller skrotter med ryggsoyle som ikke skal fjernes, skal, ved import, anføres på det dokument som det refereres til i artikkel 2(1) i forordning (EF) nr. 136/2004.
- Underskrift og stempel skal være i annen farge enn sertifikatets trykkfarge. Det samme gjelder stempler, dog ikke pregestempler og vannmerker

Offentlig veterinær

Navn (med blokkbokstaver):

Stilling og tittel:

Dato:

Underskrift:

Stempel