

CZĘŚĆ VII

**WZÓR ŚWIADECTWA URZĘDOWEGO NA POTRZEBY WPROWADZANIA DO UNII W CELU
WPROWADZENIA DO OBROTU KOLAGENU PRZEZNACZONEGO DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI**

PAŃSTWO				Świadcstwo urzędowe dla UE		
Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca/eksporter Imię i nazwisko lub nazwa			I.2. Nr referencyjny świadectwa	I.2.a. Nr referencyjny IMSOC	
	Adres			I.3. Właściwy organ centralny		
	Nr tel.			I.4. Właściwy organ lokalny		
	I.5. Odbiorca/importer Imię i nazwisko lub nazwa			I.6. Podmiot odpowiedzialny za przesyłkę Imię i nazwisko lub nazwa		
	Adres			Adres		
	Kod pocztowy			Kod pocztowy		
	Nr tel.					
	I.7. Państwo pochodzenia	ISO	I.8.	I.9. Państwo przeznaczenia	ISO	I.10.
	I.11. Miejsce wysyłki		Nr zatwierdzenia	I.12. Miejsce przeznaczenia		
	Nazwa			Nazwa		
Adres		Adres				
I.13. Miejsce załadunku			I.14. Data i godzina wyjazdu			
I.15. Środek transportu			I.16. PKG wprowadzenia			
Samolot <input type="checkbox"/>	Statek <input type="checkbox"/>	Inne <input type="checkbox"/>	I.17. Dokumenty towarzyszące			
Samochód <input type="checkbox"/>	Kolej <input type="checkbox"/>					
Oznakowanie:			Rodzaj			
			Nr			
I.18. Warunki transportu						
Temp. otoczenia <input type="checkbox"/>	Schłodzony <input type="checkbox"/>	Zamrożony <input type="checkbox"/>				
I.19. Nr kontenera/pojemnika/nr plomby						

PAŃSTWO

Świadectwo urzędowe dla UE

I.20. Cel certyfikacji Spożycie przez ludzi <input type="checkbox"/>				
I.21.		I.22.		
I.23. Łączna liczba opakowań	I.24. Ilość Łączna liczba	Całkowita masa netto (kg)	Całkowita masa brutto (kg)	
I.25. Opis towarów Nr kod i tytuł CN				
Gatunek (nazwa systematyczna) Konsument finalny Liczba opakowań <input type="checkbox"/>		Zakład produkcyjny Masa netto Nr partii		Chłodnia Rodzaj opakowań

Wzór COL

PAŃSTWO

Kolagen przeznaczony do spożycia przez ludzi

II. Informacje dot. zdrowia	II.a. Nr referencyjny świadectwa	II.b.
------------------------------------	----------------------------------	-------

II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego

Ja, niżej podpisany, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz.U. L 31 z 1.2.2002, s. 1), rozporządzenia (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 1) oraz rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55), a także rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 z dnia 15 marca 2017 r. w sprawie kontroli urzędowych i innych czynności urzędowych przeprowadzanych w celu zapewnienia stosowania prawa żywnościowego i paszowego oraz zasad dotyczących zdrowia i dobrostanu zwierząt, zdrowia roślin i środków ochrony roślin, zmieniającego rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001, (WE) nr 396/2005, (WE) nr 1069/2009, (WE) nr 1107/2009, (UE) nr 1151/2012, (UE) nr 652/2014, (UE) 2016/429 i (UE) 2016/2031, rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005 i (WE) nr 1099/2009 oraz dyrektywy Rady 98/58/WE, 1999/74/WE, 2007/43/WE, 2008/119/WE i 2008/120/WE, oraz uchylającego rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 854/2004 i (WE) nr 882/2004, dyrektywy Rady 89/608/EWG, 89/662/EWG, 90/425/EWG, 91/496/EWG, 96/23/WE, 96/93/WE i 97/78/WE oraz decyzję Rady 92/438/EWG (rozporządzenie w sprawie kontroli urzędowych) (Dz.U. L 95 z 7.4.2017, s. 1), oraz

zaświadczam, że opisany powyżej kolagen został wyprodukowany zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności, że:

- pochodzi z zakładu lub zakładów, w których wdrażany jest program oparty na zasadach analizy zagrożeń i krytycznych punktów kontroli (HACCP) zgodnie z art. 5 rozporządzenia (WE) nr 852/2004;
- został wyprodukowany z surowców spełniających wymogi sekcji XV rozdział I i II załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;
- został wytworzony zgodnie z warunkami określonymi w sekcji XV rozdział III załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;
- spełnia kryteria sekcji XV rozdział IV załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 i rozporządzenia Komisji (WE) nr 2073/2005 z dnia 15 listopada 2005 r. w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych (Dz.U. L 338 z 22.12.2005, s. 1);

(¹) oraz jeżeli pochodzi od bydła, owiec i kóz,

został otrzymany ze zwierząt, które przeszły pomyślnie badanie przedubojowe i poubojowe,

(¹) oraz, z wyjątkiem kolagenu otrzymanego ze skór i skórek,

(¹)

- [pochodzi z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją Komisji 2007/453/WE z dnia 29 czerwca 2007 r. ustanawiającą status BSE państw członkowskich i krajów trzecich lub ich regionów zgodnie z ryzykiem wystąpienia BSE (Dz.U. L 172 z 30.6.2007, s. 84) jako państwo lub region o nieznacznym ryzyku BSE;
- kolagen nie zawiera ani nie został otrzymany z materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w pkt 1 załącznika V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001 z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiającego zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych pasażalnych gąbczastych encefalopatii (Dz.U. L 147 z 31.5.2001, s. 1) (²);
- kolagen nie zawiera ani nie został otrzymany z mięsa oddzielonego mechanicznie otrzymanego z kości bydła, owiec lub kóz, z wyjątkiem kolagenu otrzymanego ze zwierząt, które urodziły się, były nieprzerwanie chowane i zostały poddane ubojowi w państwie lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o nieznacznym ryzyku BSE, w którym nie wystąpiły rodzime przypadki BSE;
- zwierzęta, z których otrzymano kolagen, nie zostały poddane ubojowi po uprzednim ogłoszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi poprzez uszkodzenie, po uprzednim ogłoszeniu, tkanki ośrodkowego układu nerwowego przy użyciu wprowadzonego do jamy czaszki wydłużonego narzędzia w kształcie pręta, z wyjątkiem sytuacji, gdy zwierzęta urodziły się, były nieprzerwanie chowane i zostały poddane ubojowi w państwie lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o nieznacznym ryzyku BSE;
- (¹) [zwierzęta, z których otrzymano kolagen, pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o nieokreślonym ryzyku BSE i zwierzęta te nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami zdefiniowanymi w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych OIE];

Część II: Zaświadczenie

Wzór COL

PAŃSTWO

Kolagen przeznaczony do spożycia przez ludzi

II. Informacje dot. zdrowia	II.a. Nr referencyjny świadectwa	II.b.
<p>— (1) [zwierzęta, z których otrzymano kolagen, pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o nieokreślonym ryzyku BSE, a kolagen wyprodukowano i obchodzono się z nim w sposób gwarantujący, że nie zawiera on odsłoniętych podczas odkostniania tkanek układu nerwowego ani limfatycznego ani nie jest nimi zanieczyszczony.]]</p> <p>(1) albo</p> <p>— [pochodzi z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją Komisji 2007/453/WE z dnia 29 czerwca 2007 r. ustanawiającą status BSE państw członkowskich i krajów trzecich lub ich regionów zgodnie z ryzykiem wystąpienia BSE (Dz.U. L 172 z 30.6.2007, s. 84) jako państwo lub region o kontrolowanym ryzyku BSE;</p> <p>— zwierzęta, z których otrzymano kolagen, nie zostały uśmiercone, po uprzednim ogłuszeniu, poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego przy użyciu wprowadzonego do jamy czaszki wydłużonego narzędzia w kształcie pręta, ani poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki;</p> <p>— kolagen nie zawiera ani nie został otrzymany z materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w pkt 1 załącznika V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ani z mięsa oddzielonego mechanicznie otrzymanego z kości bydła, owiec lub kóz.]</p> <p>(1) albo</p> <p>— [pochodzi z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją 2007/453/WE z dnia 29 czerwca 2007 r. ustanawiającą status BSE państw członkowskich i krajów trzecich lub ich regionów zgodnie z ryzykiem wystąpienia BSE (Dz.U. L 172 z 30.6.2007, s. 84) jako państwo lub region o nieokreślonym ryzyku BSE;</p> <p>— zwierzęta, z których otrzymano kolagen, nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy, zdefiniowanymi w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt;</p> <p>— zwierzęta, z których otrzymano kolagen, nie zostały uśmiercone, po uprzednim ogłuszeniu, poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego przy użyciu wprowadzonego do jamy czaszki wydłużonego narzędzia w kształcie pręta, ani poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki;</p> <p>— kolagen nie został otrzymany z:</p> <p>(i) materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w pkt 1 załącznika V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001;</p> <p>(ii) tkanek układu nerwowego i limfatycznego odsłoniętych podczas odkostniania;</p> <p>(iii) mięsa oddzielonego mechanicznie otrzymanego z kości bydła, owiec ani kóz.]</p>		
Uwagi		
<p>Zob. uwagi w załączniku II do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2019/628 z dnia 8 kwietnia 2019 r. dotyczącego wzorów świadectw urzędowych dla określonych zwierząt i towarów oraz zmieniającego rozporządzenie (WE) nr 2074/2005 i rozporządzenie wykonawcze (UE) 2016/759 w odniesieniu do tych wzorów świadectw (Dz.U. L 131 z 17.5.2019, s. 101).</p>		
Część I:		
<p>— Rubryka I.25: niniejsze świadectwo można również wykorzystać na potrzeby przywozu osłonek kolagenowych.</p> <p>— Rubryka I.25: należy wstawić odpowiednie kody Zharmonizowanego Systemu (HS) obejmujące takie pozycje jak 3504 lub 3917.</p>		
Część II:		
<p>(1) Niepotrzebne skreślić.</p> <p>(2) Usunięcie materiału szczególnego ryzyka nie jest wymagane, jeżeli kolagen otrzymano ze zwierząt urodzonych, nieprzerwanie chowanych i poddanych ubojowi w państwie trzecim lub regionie państwa trzeciego sklasyfikowanym zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o nieznaczonym ryzyku BSE.</p> <p>— Kolor pieczęci i podpisu musi różnić się od koloru pozostałych adnotacji na świadectwie.</p>		
<p>Urzędowy lekarz weterynarii</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami):</p> <p>Data:</p> <p>Pieczęć:</p> <p>Kwalifikacje i tytuł:</p> <p>Podpis:</p>		