

b) rozdział 8 otrzymuje brzmienie:

„ROZDZIAŁ 8

Świadectwo zdrowia

Dla produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego do stosowania poza łańcuchem paszowym lub w charakterze próbek handlowych⁽²⁾, na potrzeby wysyłki do Unii Europejskiej lub przewozu tranzytowego przez jej terytorium⁽²⁾

PAŃSTWO:

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca Nazwa Adres Tel.		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a.			
			I.3. Właściwy organ centralny					
			I.4. Właściwy organ lokalny					
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.		I.6. Osoba odpowiedzialna za przesyłkę w UE Imię i nazwisko Adres Kod pocztowy Tel.					
	I.7. Państwo pochodzenia	Kod ISO	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.9. Państwo przeznaczenia	Kod ISO	I.10. Region przeznaczenia	Kod
	I.11. Miejsce pochodzenia		I.12. Miejsce przeznaczenia					
	Nazwa zatwierdzenia		Numer		Nazwa		Skład celny <input type="checkbox"/>	
	Adres				Adres		Numer zatwierdzenia	
	Nazwa zatwierdzenia		Numer		Kod pocztowy			
	Adres							
	Nazwa zatwierdzenia		Numer					
	Adres							
	I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu					
I.15. Środek transportu		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE						
Samolot <input type="checkbox"/>		Statek <input type="checkbox"/>		Kolej <input type="checkbox"/>				
Samochód <input type="checkbox"/>		Inne <input type="checkbox"/>						
Oznakowanie								
Dokumenty towarzyszące								
I.18. Opis towaru		I.19. Kod towaru (kod HS)						
						I.20. Ilość		
I.21. Temperatura produktu		Otoczenia <input type="checkbox"/>		Schłodzony <input type="checkbox"/>		Zamrożony <input type="checkbox"/>		
I.23. Nr plomby/kontenera/pojemnika		I.22. Liczba opakowań						
		I.24. Rodzaj opakowań						
I.25. Cel certyfikacji:								
Użycie techniczne <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzyt przez UE do państwa trzeciego <input type="checkbox"/>		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na terytorium UE <input type="checkbox"/>						
Państwo trzecie		Kod ISO						
I.28. Oznakowanie towaru		Numer zatwierdzenia zakładu						
Gatunek (nazwa systematyczna)		Rodzaj towaru		Zakład produkcyjny		Liczba opakowań		
Masa netto		Numer partii						

PAŃSTWO

Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego do stosowania poza łańcuchem paszowym lub w charakterze próbek handlowych⁽²⁾

Część II: Zaświadczenie	II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
		<p>Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, oświadczam, że przeczytałem i zrozumiałem rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1069/2009^(1a) i rozporządzenie Komisji (UE) nr 142/2011^(1b), w szczególności załącznik XIV rozdział II do niego, i zaświadczam, że produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego opisane powyżej:</p> <p>(²) [stanowią próbki handlowe, które składają się z produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do celów określonych badań lub analiz, o których mowa w definicji próbek handlowych w pkt 39 załącznika I do rozporządzenia Komisji (UE) nr 142/2011, i zostały opatrzone etykietą »PRÓBKA HANDLOWA NIEPRZEZNACZONA DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI«.]</p> <p>(²) albo [spełniają wymagania w zakresie zdrowia zwierząt określone w pkt II.1.];</p> <p>II.1. produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego wymienione powyżej</p> <p>II.1.1. zostały</p> <p>(²) [a) uzyskane z materiałów przywożonych z państwa trzeciego, jego terytorium lub części: (³), z którego dozwolony jest wywóz świeżego mięsa do Unii Europejskiej];</p> <p>(²) lub [b) uzyskane w państwie trzecim wywozu, na jego terytorium lub części: (³) ze zwierząt, które:</p> <p>(i) pozostawały w tym państwie trzecim, na jego terytorium lub części kwalifikujących się do wywozu świeżego mięsa do Unii Europejskiej od urodzenia lub przez okres co najmniej poprzedzających trzech miesięcy przed datą uboju; lub</p> <p>(ii) zostały uśmiercone na wolności w tym kraju trzecim, na jego terytorium lub części⁽⁴⁾];</p> <p>(²) lub [c) zostały otrzymane z jaj, mleka, gryzoni, zajęczaków, zwierząt wodnych lub bezkręgowców lądowych lub wodnych];</p> <p>(²) [II.1.2. w przypadku materiałów innych niż materiały otrzymane z jaj, mleka, gryzoni, zajęczaków, tłuszczu z wełny, zwierząt wodnych lub bezkręgowców lądowych lub wodnych i nieprzetworzonych futer – zostały uzyskane ze zwierząt:</p> <p>(²) [a) pochodzących z gospodarstw:</p> <p>(i) gdzie w odniesieniu do następujących chorób, na które dane zwierzęta są podatne, nie odnotowano żadnego przypadku/ogniska księgosuszu, choroby pęcherzykowej świń, rzekomego pomoru drobiu ani wysoce zjadliwej grypy ptaków – w okresie poprzedzających 30 dni, ani klasycznego czy afrykańskiego pomoru świń – w okresie poprzedzających 40 dni; ani nie odnotowano żadnego przypadku/ogniska tych chorób w gospodarstwach położonych w ich sąsiedztwie w promieniu 10 km w okresie poprzedzających 30 dni; oraz</p> <p>(ii) gdzie nie wystąpiły przypadek/ognisko pryszczycy w okresie poprzedzających 60 dni, a także nie odnotowano przypadku/ogniska tej choroby w gospodarstwach położonych w ich sąsiedztwie w promieniu 25 km w okresie poprzedzających 30 dni; oraz</p> <p>b) które:</p> <p>(i) nie zostały uśmiercone celem wyeliminowania choroby epizootycznej;</p> <p>[(²)</p> <p>(ii) pozostawały w gospodarstwach, z których pochodzą, przez okres przynajmniej 40 dni przed dniem wyjazdu, po czym zostały przewiezione bezpośrednio do rzeźni, nie mając styczności z innymi zwierzętami niespełniającymi tych samych warunków dotyczących zdrowia zwierząt;</p> <p>(²) albo</p> <p>(ii) pozostawały w gospodarstwach pod nadzorem weterynaryjnym w państwie trzecim lub części terytorium państwa trzeciego pochodzenia, z których dozwolony jest przywóz świeżego mięsa zwierząt kopytnych bez żadnych ograniczeń zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2021/404;</p> <p>(iii) w rzeźni w okresie 24 godzin przed momentem uboju zostały poddane badaniu przedubojowemu i nie wykazywały objawów wskazanych wyżej chorób, na które dane zwierzęta są podatne; oraz</p> <p>(iv) z którymi przed ubojem lub uśmierceniem oraz w jego trakcie obchodzono się w rzeźni zgodnie z odpowiednimi przepisami prawodawstwa Unii i spełniono wymogi co najmniej równoważne wymogom określonym w rozdziałach II i III rozporządzenia Rady (WE) nr 1099/2009⁽⁵⁾];</p>	

PAŃSTWO

Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego do stosowania poza łańcuchem paszowym lub w charakterze próbek handlowych⁽²⁾

II.	Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
	⁽²⁾ albo [a]	schwytych i uśmierconych na wolności na obszarze: <ul style="list-style-type: none"> (i) na którym w promieniu 25 km nie odnotowano żadnego przypadku/ogniska żadnej z następujących chorób, na które są podatne te zwierzęta: pryszczycza, księgosusz, rzekomy pomór drobiu ani wysoce zjadliwa grypa ptaków – w okresie poprzedzających 30 dni, ani klasyczny bądź afrykański pomór świń – w okresie poprzedzających 40 dni; oraz (ii) położonym w odległości większej niż 20 km od granic oddzielających to terytorium od innego terytorium państwa trzeciego bądź jego części, z których wywóz takiego materiału do Unii Europejskiej nie jest w tym czasie dozwolony; oraz b) które po uśmierceniu zostały w okresie 12 godzin przewiezione w celu schłodzenia do punktu gromadzenia, a zaraz po tym do zakładu przetwórstwa dzicyzny, albo bezpośrednio do zakładu przetwórstwa dzicyzny;]]	
(2) [II.1.3.	w przypadku materiału innego niż materiał otrzymany ze schwytych na wolności ryb lub bezkręgowców – zostały uzyskane w zakładzie, wokół którego w promieniu 10 km nie odnotowano żadnego przypadku/ogniska chorób wskazanych w pkt II.1.2, na które dane zwierzęta są podatne, przez okres poprzedzających 30 dni lub, w przypadku wystąpienia przypadku/ogniska jednej z tych chorób, zezwolono na przygotowanie surowca do wywozu do Unii Europejskiej dopiero po usunięciu całego mięsa oraz całkowitym oczyszczeniu i odkażeniu zakładu pod kontrolą urzędowego lekarza weterynarii;]		
II.1.4.	podczas uzyskiwania i przygotowywania nie miały styczności z innym materiałem, który nie spełnia wymaganych warunków podanych powyżej, oraz obchodzono się z nimi w taki sposób, aby uniknąć zanieczyszczenia czynnikami chorobotwórczymi;		
II.1.5.	zostały zapakowane w nowe, szczelne opakowania lub w opakowania, które zostały oczyszczone i odkażone przed użyciem, oraz, w przypadku przesyłek wysłanych inaczej niż poprzez paczki pocztowe, w kontenery zaplombowane urzędowo pod nadzorem właściwych organów, opatrzone etykietą z informacją »PRODUKTY UBOCZNE POCHODZENIA ZWIERZĘCEGO PRZEZNACZONE WYŁĄCZNIE DO WYROBU PRODUKTÓW POCHODNYCH STOSOWANYCH POZA ŁAŃCUCHEM PASZOWYM« oraz nazwą i adresem zakładu będącego miejscem przeznaczenia w Unii Europejskiej;		
II.1.6.	składają się wyłącznie z następujących produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego:		
	⁽²⁾ [-	tusze i części zwierząt poddanych ubojowi lub, w przypadku zwierząt łownych, całe uśmiercone zwierzęta lub ich części, które zostały uznane za zdatne do spożycia przez ludzi zgodnie z przepisami unijnymi do momentu, gdy zostały nieodwracalnie zgłoszone jako produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego z powodów handlowych;]	
	⁽²⁾ lub [-	tusze i następujące części pochodzące albo ze zwierząt, które zostały poddane ubojowi w rzeźni i zostały uznane za zdatne do uboju w celu spożycia przez ludzi w następstwie badania przedubojowego, albo całe zwierzęta i ich następujące części pochodzące ze zwierząt łownych uśmierconych z przeznaczeniem do spożycia przez ludzi zgodnie z przepisami unijnymi: <ul style="list-style-type: none"> (i) tusze lub całe zwierzęta i części zwierząt odrzuconych jako niezdatne do spożycia przez ludzi zgodnie z przepisami unijnymi, lecz które nie wykazywały żadnych objawów choroby przenoszonej na ludzi lub zwierzęta; (ii) głowy drobiowe; (iii) skóry i skórki, łącznie ze skrawkami i obrzynkami, rogi i stopy, łącznie z paliczkami oraz kośćmi nadgarstka i śródreżca i kośćmi stopy i śródstopia; (iv) szczecina świńska; (v) pióra;] 	
	⁽²⁾ lub [-	produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego z drobiu i zajęczaków poddanych ubojowi w gospodarstwie, zgodnie z art. 1 ust. 3 lit. d) rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady ^(2a) , które nie wykazywały żadnych objawów choroby przenoszonej na ludzi lub zwierzęta;]	
	⁽²⁾ lub [-	krew zwierząt, które nie wykazywały żadnych objawów choroby przenoszonej przez krew na ludzi lub zwierzęta, uzyskana ze zwierząt, które zostały poddane ubojowi w rzeźni, po uznaniu ich za zdatne do uboju z przeznaczeniem do spożycia przez ludzi w następstwie badania przedubojowego zgodnie z przepisami unijnymi;]	
	⁽²⁾ lub [-	produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego powstałe podczas wytwarzania produktów przeznaczonych do spożycia przez ludzi, w tym odtłuszczone kości, skwarki i osad z centryfug lub separatorów otrzymany w procesie przetwarzania mleka;]	

PAŃSTWO

Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego do stosowania poza łańcuchem paszowym lub w charakterze próbek handlowych⁽²⁾

II.	Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
(2) lub	[- produkty pochodzenia zwierzęcego lub środki spożywcze zawierające produkty pochodzenia zwierzęcego, które nie są już przeznaczone do spożycia przez ludzi z powodów handlowych lub w wyniku problemów powstałych podczas produkcji lub wad w pakowaniu lub innych wad, które nie stanowią żadnego zagrożenia dla zdrowia publicznego lub zdrowia zwierząt;]		
(2) lub	[- karma dla zwierząt domowych oraz pasze pochodzenia zwierzęcego lub pasze zawierające produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego lub produkty pochodne, które nie są już przeznaczone do skarmiania z powodów handlowych lub w wyniku problemów powstałych podczas produkcji lub wad w pakowaniu lub innych wad, które nie stanowią żadnego zagrożenia dla zdrowia publicznego lub zdrowia zwierząt;]		
(2) lub	[- krew, łożysko, wełna, pióra, sierść, rogi, ścinki z kopyt i surowe mleko pochodzące od żywych zwierząt, które nie wykazywały objawów żadnej choroby przenoszonej przez ten produkt na ludzi lub zwierzęta;]		
(2) lub	[- zwierzęta wodne i części takich zwierząt, z wyjątkiem ssaków morskich, które nie wykazywały żadnych oznak chorób przenoszonych na ludzi lub zwierzęta;]		
(2) lub	[- produkty uboczne ze zwierząt wodnych pochodzące z przedsiębiorstw lub zakładów wytwarzających produkty przeznaczone do spożycia przez ludzi;]		
(2) lub	[- następujący materiał pochodzący ze zwierząt, które nie wykazywały żadnych objawów choroby przenoszonej przez ten materiał na ludzi lub zwierzęta: (i) muszle i skorupy skorupiaków i maź z tkanką miękką lub mięsem; (ii) materiały pochodzące ze zwierząt lądowych: — produkty uboczne z wylęgarni; — jaja; — jajeczne produkty uboczne, w tym skorupy jaj; (iii) jednodniowe pisklęta uśmiercone w celach handlowych;]		
(2) lub	[- produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego z bezkręgowców wodnych lub lądowych, innych niż gatunki chorobotwórcze dla ludzi lub zwierząt;]		
(2) lub	[- zwierzęta należące do rzędów gryzoni i zajęczaków oraz ich części, z wyjątkiem materiału kategorii 1, o którym mowa w art. 8 lit. a) ppkt (iii), (iv) i (v) rozporządzenia (WE) nr 1069/2009, oraz materiału kategorii 2, o którym mowa w art. 9 lit. a)–g) tego rozporządzenia;]		
(2) lub	[- futra pochodzące od martwych zwierząt, które nie wykazywały klinicznych objawów żadnej choroby przenoszonej przez ten produkt na ludzi i zwierzęta;]		
II.1.7.	zostały poddane głębokiemu zamrożeniu w zakładzie pochodzenia lub zostały zakonserwowane zgodnie z przepisami Unii Europejskiej w taki sposób, że nie ulegną zepsuciu od momentu wysyłki do momentu dostarczenia do zakładu będącego miejscem przeznaczenia.		
(2) ⁽⁶⁾ [II.1.8.			
(2) ⁽⁷⁾			
[II.1.8.1.	Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego w niniejszej przesyłce pochodzą ze zwierząt pozyskanych w państwie, na jego terytorium lub części, o których mowa w pkt II.1.1, gdzie przeprowadzane są regularnie pod kontrolą urzędową programy szczepień przeciw pryszczycy u bydła domowego.]]		
(2) ⁽⁸⁾			
lub [II.1.8.2.	Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego w niniejszej przesyłce składają się z produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego otrzymanych z podrobów lub odkostnionego mięsa.]]		
(2) [II.1.9.	Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego wymienione powyżej		
(2)	[pochodzą od innych przeżuwaczy niż bydło, owce lub kozy.]]		
(2) albo	[pochodzą od bydła, owiec lub kóz i nie zawierają ani nie zostały uzyskane z:		
(2)	[materiału bydłowego, owczego ani koziego innego niż materiał pochodzący od zwierząt, które urodziły się, były nieprzerwanie hodowane i zostały poddane ubojowi w państwie lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z decyzją Komisji 2007/453/WE ⁽⁹⁾ jako państwo lub region o znikomym ryzyku występowania gąbczastej encefalopatii bydła (BSE).]]		
(2) albo	[a]	materiału szczególnego ryzyka, o którym mowa w pkt 1 załącznika V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001 ⁽¹⁰⁾ ;	
	b)	oddzielonego mechanicznie mięsa uzyskanego z kości bydła, owiec lub kóz, z wyjątkiem zwierząt, które urodziły się, były nieprzerwanie hodowane i zostały poddane ubojowi w państwie lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, w którym nie odnotowano żadnego rodzimego przypadku BSE;	
	c)	produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego lub produktów pochodnych uzyskanych z bydła, owiec lub kóz, które zostały uśmiercone po ogłoszeniu poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki lub poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki, z wyjątkiem zwierząt, które urodziły się, były nieprzerwanie hodowane i zostały poddane ubojowi w państwie lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE.]]]	

PAŃSTWO

Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego do stosowania poza łańcuchem paszowym lub w charakterze próbek handlowych⁽²⁾

II.	Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1.10	<p>Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego wymienione powyżej</p> <p>(²) [nie zawierają mleka ani produktów mlecznych pochodzących od owiec lub kóz ani nie są przeznaczone na paszę dla zwierząt gospodarskich innych niż zwierzęta futerkowe.]</p> <p>(²) albo [zawierają mleko lub produkty mleczne pochodzące od owiec lub kóz i są przeznaczone na paszę dla zwierząt gospodarskich innych niż zwierzęta futerkowe, a to mleko lub te produkty mleczne:</p> <p>a) pochodzą od kóz i owiec, które były od urodzenia nieprzerwanie trzymane w państwie, gdzie spełnione są następujące warunki:</p> <p>(i) trzęsawka klasyczna podlega obowiązkowi zgłaszania;</p> <p>(ii) uruchomiono system rozpowszechniania informacji, nadzoru i monitorowania trzęsawki klasycznej;</p> <p>(iii) w stosunku do gospodarstw utrzymujących owce lub kozy stosuje się urzędowe ograniczenia w przypadku podejrzenia obecności przenośnej encefalopatii gąbczastej (TSE) lub potwierdzenia obecności trzęsawki klasycznej;</p> <p>(iv) owce i kozy zakażone trzęsawką klasyczną podlegają uśmierceniu i zniszczeniu;</p> <p>(v) od co najmniej siedmiu lat w całym państwie obowiązuje i jest skutecznie egzekwowany zakaz karmienia owiec i kóz mączką mięsno-kostną lub skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy, zdefiniowanymi w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt (OIE);</p> <p>b) pochodzą z gospodarstw, w których nie wprowadzono urzędowych ograniczeń ze względu na podejrzenie obecności TSE;</p> <p>c) pochodzą z gospodarstw, w których przez okres siedmiu poprzednich lat nie zdiagnozowano żadnego przypadku trzęsawki klasycznej lub w których, w następstwie potwierdzenia przypadku trzęsawki klasycznej:</p> <p>(²) [wszystkie owce i kozy w gospodarstwie zostały uśmiercone i zniszczone lub poddane ubojowi, z wyjątkiem tryków hodowlanych posiadających genotyp ARR/ARR, owiec hodowlanych posiadających co najmniej jeden allel ARR i nieposiadających żadnego allelu VRQ i innych owiec posiadających co najmniej jeden allel ARR;]</p> <p>(²) albo wszystkie zwierzęta, u których potwierdzono trzęsawkę klasyczną, poddano uśmierceniu i zniszczeniu, a gospodarstwo było przez okres przynajmniej dwóch lat od dnia potwierdzenia ostatniego przypadku trzęsawki klasycznej poddane intensywnemu monitorowaniu TSE, w tym badaniom na obecność TSE z wynikiem ujemnym zgodnie z metodami laboratoryjnymi określonymi w rozdziale C pkt 3.2 załącznika X do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, w odniesieniu do wszystkich niżej wymienionych zwierząt powyżej 18 miesiąca życia oprócz owiec o genotypie ARR/ARR:</p> <ul style="list-style-type: none"> - zwierzęta poddane ubojowi w celu spożycia przez ludzi; oraz - zwierzęta, które padły lub zostały uśmiercone w gospodarstwie, ale których nie uśmiercono w ramach kampanii zwalczania choroby.]] 		
Uwagi			
Część I:			
<ul style="list-style-type: none"> - Rubryka I.6: osoba odpowiedzialna za przesyłkę w Unii Europejskiej: wypełnienie rubryki jest wymagane jedynie w przypadku świadectwa dla towaru, który ma być przewożony tranzytem przez Unię Europejską; można ją wypełnić, jeżeli jest to świadectwo dla towaru, który ma zostać przywieziony do Unii Europejskiej. 			
<ul style="list-style-type: none"> - Rubryka I.11: w przypadku przesyłek do celów próbek handlowych lub analiz: podać wyłącznie nazwę i adres zakładu. 			
<ul style="list-style-type: none"> - Rubryka I.11 i I.12: numer zatwierdzenia: numer rejestracyjny przedsiębiorstwa lub zakładu, który został wydany przez właściwe organy. 			
<ul style="list-style-type: none"> - Rubryka I.12: miejsce przeznaczenia: tę rubrykę należy wypełnić w odniesieniu do następujących produktów: <ul style="list-style-type: none"> - produkty służące do wyrobu produktów pochodnych stosowanych poza łańcuchem paszowym: jedynie w przypadku świadectwa dla przesyłki tranzytowej. Produkty przewożone tranzytem mogą być przechowywane jedynie w wolnych obszarach celnych, składach wolnocłowych i składach celnych. - produkty w charakterze próbek handlowych lub do analiz: zakład w Unii Europejskiej wskazany w zezwoleniu właściwego organu, w stosownych przypadkach. 			
<ul style="list-style-type: none"> - Rubryka I.15: podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontenery i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) albo nazwę (statek). W przypadku rozładunku i ponownego załadunku w Unii Europejskiej nadawca musi zgłosić ten fakt w punkcie kontroli granicznej w miejscu wprowadzenia do Unii Europejskiej. 			
<ul style="list-style-type: none"> - Rubryka I.19: użyć właściwego kodu systemu zharmonizowanego (HS) w ramach następujących pozycji: 04.01; 04.02; 04.03; 04.04; 04.08; 05.05; 05.06; 05.07; 05.11.91; 05.11.99; 23.01 lub 30.01. 			

PAŃSTWO

Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego do stosowania poza łańcuchem paszowym lub w charakterze próbek handlowych⁽²⁾

II.	Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
<p>— Rubryka I.23: w przypadku kontenerów masowych podać numer kontenera oraz numer plomby (jeżeli dotyczy).</p> <p>— Rubryka I.25:</p> <ul style="list-style-type: none"> — użycie techniczne: wszelkie użycie do celów innych niż skarmianie zwierząt gospodarskich innych niż zwierzęta futerkowe i produkcja karmy dla zwierząt domowych. — do celów świadectwa »użycie techniczne« obejmuje użycie w charakterze próbki handlowej. <p>— Rubryka I.26 i I.27: z wyjątkiem próbek handlowych, które nie są przewożone tranzytem, wypełnić zależnie od tego, czy jest to świadectwo tranzytowe, czy przywózowe.</p> <p>— Rubryka I.28:</p> <ul style="list-style-type: none"> — produkty służące do wyrobu produktów pochodnych stosowanych poza łańcuchem paszowym: zakład produkcyjny: podać weterynaryjny numer kontrolny zatwierdzonego zakładu; — produkty przeznaczone do celów określonych badań lub analiz technologicznych: zakład w Unii Europejskiej wskazany w zezwoleniu właściwego organu, w stosownych przypadkach. — gatunek: wybrać spośród następujących: Aves, Ruminantia, Suidae, Mammalia inne niż Ruminantia lub Suidae, Pesca, Mollusca, Crustacea, bezkręgowce inne niż Mollusca i Crustacea. 			
<p>Część II:</p>			
<p>^(1a) Dz.U. L 300 z 14.11.2009, s. 1.</p>			
<p>^(1b) Dz.U. L 54 z 26.2.2011, s. 1.</p>			
<p>⁽²⁾ Niepotrzebne skreślić.</p>			
<p>^(2a) Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55.</p>			
<p>⁽³⁾ Nazwa i kod ISO państwa wywozu określony w:</p> <ul style="list-style-type: none"> — części 1 załącznika XIII do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/404 (Dz.U. L 114 z 31.3.2021, s. 1); — części 1 załącznika XIV do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404; oraz — załączniku I do rozporządzenia Komisji (WE) nr 119/2009 (Dz.U. L 39 z 10.2.2009, s. 12). <p>Ponadto w stosownych przypadkach należy podać kod ISO jego terytoriów i części, o których mowa w załącznikach do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404 i do rozporządzenia (WE) nr 119/2009, o których mowa w niniejszej uwadze (gdy ma to zastosowanie dla gatunków podatnych na dane choroby).</p>			
<p>⁽⁴⁾ Jedyne dla państw, z których dopuszczony jest przywóz do Unii Europejskiej mięsa zwierząt dzikich tego samego gatunku, przeznaczonego do spożycia przez ludzi.</p>			
<p>⁽⁵⁾ Dz.U. L 303 z 18.11.2009, s. 1.</p>			
<p>⁽⁶⁾ W przypadku materiału od domowych przeżuwaczy pochodzących z terytorium państwa Ameryki Południowej lub Afryki Południowej lub jego części, z których dopuszczony jest przywóz do Unii Europejskiej jedynie dojrzałego i odkostnionego świeżego mięsa domowych przeżuwaczy przeznaczonego do spożycia przez ludzi, należy dostarczyć dodatkowe gwarancje. Dopuszczony jest także przywóz całych mięśni żwaczy bydła, naciętych zgodnie z wymogami sekcji IV rozdział I część B pkt 1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady (Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 206).</p>			
<p>⁽⁷⁾ Jedyne dla niektórych państw Ameryki Południowej.</p>			
<p>⁽⁸⁾ Jedyne dla niektórych państw Ameryki Południowej i Afryki Południowej.</p>			
<p>⁽⁹⁾ Dz.U. L 172 z 30.6.2007, s. 84.</p>			
<p>⁽¹⁰⁾ Dz.U. L 147 z 31.5.2001, s. 1.</p>			
<p>— Podpis i pieczęć muszą być innego koloru niż kolor druku.</p>			
<p>— Uwaga dla osoby odpowiedzialnej za przesyłkę w Unii Europejskiej: niniejsze świadectwo służy jedynie celom weterynaryjnym i musi towarzyszyć przesyłce do momentu przybycia do punktu kontroli granicznej w miejscu wprowadzenia do Unii Europejskiej.</p>			
<p>Urzędowy lekarz weterynarii/urzędowy inspektor</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami):</p> <p>Data:</p> <p>Pieczęć:</p> <p>Kwalifikacje i tytuł:</p> <p>Podpis:</p>			