

▼M7

ROZDZIAŁ 50

WZÓR ŚWIADECTWA ZDROWIA ZWIERZĄT/ŚWIADECTWA URZĘDOWEGO DO
CELÓW WPROWADZANIA NA TERYTORIUM UNII PRODUKTÓW ZŁOŻONYCH
NIETRWAŁYCH W TEMPERATURZE POKOJOWEJ I PRODUKTÓW ZŁOŻONYCH
TRWAŁYCH W TEMPERATURZE POKOJOWEJ PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA
PRZEZ LUDZI I ZAWIERAJĄCYCH JAKĄKOLWIEK IŁOŚĆ PRODUKTÓW MIĘSNYCH
Z WYJĄTKIEM ŻELATYNY, KOLAGENU I WYSOKO PRZETWORZONYCH
PRODUKTÓW (WZÓR COMP)

PAŃSTWO		Świadectwo zdrowia zwierząt/Świadectwo urzędowe dla UE		
Część I: Opis przesyłki	I.1. Nadawca/eksporter	I.2. Nr referencyjny świadectwa	I.2a. Nr referencyjny IMSOC	
	Nazwa	I.3. Właściwy organ centralny	KOD QR	
	Adres			
	Państwo			Kod ISO kraju
	I.5. Odbiorca/importer	I.6. Podmiot odpowiedzialny za przesyłkę		
	Nazwa	Nazwa		
	Adres	Adres		
	Państwo	Państwo		
	Kod ISO kraju	Kod ISO kraju		
	I.7. Państwo pochodzenia	Kod ISO kraju	I.9. Państwo przeznaczenia	Kod ISO kraju
	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.10. Region przeznaczenia	Kod
	I.11. Miejsce wysyłki	Nr rejestracyjny/Nr zatwierdzenia	I.12. Miejsce przeznaczenia	Nr rejestracyjny/Nr zatwierdzenia
Nazwa		Nazwa		
Adres		Adres		
Państwo	Kod ISO kraju	Państwo	Kod ISO kraju	
I.13. Miejsce załadunku	I.14. Data i godzina wyjazdu			
I.15. Środek transportu	I.16. Punkt kontroli granicznej przy wjeździe			
☐ Samolot ☐ Statek	I.17. Dokumenty towarzyszące			
☐ Kolej ☐ Pojazd drogowy	Rodzaj			
Oznakowanie	Kod			
	Państwo			
	Kod ISO kraju			
	Numer referencyjny dokumentu handlowego			
I.18. Warunki transportu	☐ W temperaturze otoczenia	☐ W stanie schłodzonym	☐ W stanie zamrożonym	
I.19. Numer pojemnika/plomby	Nr plomby			
Nr pojemnika				
I.20. Cel certyfikacji				
☐ Produkty przeznaczone do spożycia przez ludzi				
I.21.	I.22. ☐ Na rynek wewnętrzny			
	I.23.			

▼ M7

I.24. Łączna liczba opakowań		I.25. Łączna ilość		I.26. Łączna masa netto (kg)/masa brutto (kg)	
I.27. Opis przesyłki					
Kod CN		Ilość			
Chłodnia		Rodzaj opakowań		Masa netto	
Rzeźnia	Rodzaj obróbki	Rodzaj towaru	Liczba opakowań	Nr partii	
☐ Konsument końcowy	Data pozyskania/pródukcji	Zakład produkcyjny			

▼M7

PAŃSTWO

Wzór świadectwa COMP

Część II: Zaświadczenie	II. Informacje dot. zdrowia		II.a.	Nr świadectwa	referencyjny	II.b.	Nr IMSOC	referencyjny
	Ja, niżej podpisany(-a), niniejszym zaświadczam, że:							
	II.1. znane mi są odnośne wymogi rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady ^A , rozporządzenia (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady ^B , rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady, rozporządzenia (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady ^C , rozporządzenia Komisji (WE) nr 1881/2006 ^D , rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 ^E , rozporządzeń delegowanych Komisji (UE) 2019/624 ^F i (UE) 2019/625 ^G , rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2019/627 ^H oraz decyzji Komisji 2011/163/UE ^I .							
	II.2. produkty złożone opisane w części I:							
	a) są zgodne z art. 5 rozporządzenia (WE) nr 852/2004, a w szczególności pochodzą z zakładu lub zakładów, w których wdrażany jest program oparty na zasadach analizy zagrożeń i krytycznych punktów kontroli (HACCP), poddawanych regularnym kontrolom przez właściwe organy;							
	b) są zgodne z art. 6 ust. 1 lit. b) rozporządzenia (WE) nr 853/2004 dotyczącym pochodzenia produktów pochodzenia zwierzęcego wykorzystywanych do produkcji produktów złożonych;							
	c) zostały wyprodukowane zgodnie z wymogami, o których mowa w pkt II.1;							
	d) spełniają gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich uzyskanych zawarte w planach dotyczących pozostałości przedłożonych zgodnie z art. 29 dyrektywy Rady 96/23/WE ^J ;							
	e) zawierają przetworzone produkty pochodzenia zwierzęcego, które wyprodukowano w zakładach znajdujących się w państwach członkowskich Unii Europejskiej lub w państwach trzecich upoważnionych do wprowadzania do Unii Europejskiej tych przetworzonych produktów pochodzenia zwierzęcego;							
	f) wyprodukowano w warunkach gwarantujących zgodność z najwyższymi dopuszczalnymi poziomami pozostałości pestycydów określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 396/2005 oraz najwyższymi dopuszczalnymi poziomami zanieczyszczeń określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 1881/2006.							
II.3. produkty złożone opisane w części I zawierają:								
(1) [II.3.A. Produkty mięsne ⁽²⁾ w jakiegokolwiek ilości z wyjątkiem żelatyny, kolagenu i wysoko przetworzonych produktów, o których mowa w sekcji XVI załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004, które:								
1) spełniają wymagania w zakresie zdrowia zwierząt określone w rozporządzeniu delegowanym Komisji (UE) 2020/692 ^K i zawierają następujące składniki mięsa, które jako takie kwalifikują się do wprowadzenia na terytorium Unii i spełniają następujące kryteria:								
Gatunek ⁽³⁾ Proces obróbki ⁽⁴⁾ Pochodzenie ⁽⁵⁾ Zatwierdzony(-e) zakład(-y) ⁽⁶⁾								

▼M7

PAŃSTWO

Wzór świadectwa COMP

	⁽¹⁾ [2] pochodzą z ⁽¹⁾ [tego samego państwa co państwo pochodzenia w rubryce I.7;] ⁽¹⁾ <i>lub</i> [państwa członkowskiego;] ⁽¹⁾ <i>lub</i> [państwa trzeciego lub jego części upoważnionych do wprowadzania do Unii produktów mięsnych, których nie trzeba poddawać szczególnemu procesowi obróbki zmniejszającemu ryzyko, jak określono w załączniku XV do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/404^L, przy czym państwo trzecie, w którym odbywa się produkcja produktu złożonego, jest również upoważnione do wprowadzania do Unii produktów mięsnych, które poddano temu procesowi obróbki.]]⁽⁷⁾ ⁽¹⁾ [3] jeżeli zawierają materiał pochodzący z bydła, owiec lub kóz, w odniesieniu do gąbczastej encefalopatii bydła (BSE): ⁽¹⁾ [państwo lub region pochodzenia sklasyfikowano zgodnie z decyzją Komisji 2007/453/WE^M jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE oraz ⁽¹⁾ [zwierzęta, z których pozyskano produkty mięsne, 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 znikomym ryzyku BSE, w którym nie wystąpiły rodzime przypadki BSE;] ⁽¹⁾ [zwierzęta, z których pozyskano produkty mięsne, pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, w którym wystąpił co najmniej jeden rodzimy przypadek BSE, a produkty mięsne nie zawierają ani nie zostały pozyskane z mięsa oddzielonego mechanicznie pozyskanego z kości bydła, owiec ani kóz;] ⁽¹⁾ [zwierzęta, z których pozyskano produkty mięsne, pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o kontrolowanym ryzyku BSE oraz: ⁽ⁱ⁾ produkty mięsne nie zawierają ani nie zostały pozyskane z materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w pkt 1 załącznika V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001^N; ⁽ⁱⁱ⁾ produkty mięsne nie zawierają ani nie zostały pozyskane z mięsa oddzielonego mechanicznie pozyskanego z kości bydła, owiec ani kóz; ⁽ⁱⁱⁱ⁾ zwierząt, z których pozyskano produkty mięsne, nie poddano ubojowi po uprzednim ożłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani nie uśmiercono z zastosowaniem tej samej metody, ani nie poddano ubojowi, po ożłuszeniu, poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki;] ⁽¹⁾ [zwierzęta, z których pozyskano produkty mięsne, pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o nieokreślonym ryzyku BSE oraz:
--	--

▼ M7

PAŃSTWO

Wzór świadectwa COMP

		(i) produkty mięsne nie zawierają ani nie zostały uzyskane z materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w pkt 1 załącznika V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (ii) produkty mięsne nie zawierają ani nie zostały pozyskane z mięsa oddzielonego mechanicznie pozyskanego z kości bydła, owiec ani kóz; (iii) zwierząt, z których pozyskano produkty mięsne, nie poddano ubojowi po uprzednim ogluszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani nie uśmiercono z zastosowaniem tej samej metody, ani nie poddano ubojowi, po ogluszeniu, poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki;] (iv) zwierzęta, z których pozyskano produkty mięsne, nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami zdefiniowanymi w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt⁰; (v) produkty mięsne zostały wyprodukowane i obchodzono się z nimi w sposób gwarantujący, że nie zawierają odsłoniętych podczas odkostniania tkanek układu nerwowego i limfatycznego ani nie są nimi zanieczyszczone;]]
⁽¹⁾ lub	[państwo lub region pochodzenia są sklasyfikowane zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o kontrolowanym ryzyku BSE oraz	
	a)	zwierząt, z których pozyskano produkty mięsne, nie poddano ubojowi po uprzednim ogluszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani nie uśmiercono z zastosowaniem tej samej metody, ani nie poddano ubojowi, po ogluszeniu, poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki;
	⁽¹⁾ [b)	produkty mięsne nie zawierają ani nie zostały pozyskane z:
		(i) materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w pkt 1 załącznika V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (ii) mięsa oddzielonego mechanicznie pozyskanego z kości bydła, owiec ani kóz.]
	⁽¹⁾ albo [b)	produkty mięsne zawierają poddane obróbce jelita i pozyskano je z poddanych obróbce jelit 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 znikomym ryzyku BSE, w którym nie wystąpiły rodzime przypadki BSE;]
	⁽¹⁾ albo [b)	produkty mięsne zawierają poddane obróbce jelita i pozyskano je z poddanych obróbce jelit zwierząt, które pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, w którym wystąpił co najmniej jeden rodzimy przypadek BSE, oraz:
	⁽¹⁾ [(i)	zwierzęta urodziły się po terminie wprowadzenia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną i skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy;]
	⁽¹⁾ albo [(ii)	poddane obróbce jelita pochodzenia bydłęcego, owczego i koziego nie zawierają ani nie zostały pozyskane z materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w pkt 1 załącznika V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001.]]

▼ M7

PAŃSTWO

Wzór świadectwa COMP

	(1) [c] zwierzęta, z których pozyskano produkty mięsne, pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o znikomym lub kontrolowanym ryzyku BSE;] (1) albo [c] zwierzęta, z których pozyskano produkty mięsne, pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o nieokreślonym ryzyku BSE oraz (i) zwierzęta, z których pozyskano produkty mięsne, nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami zdefiniowanymi w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt; (ii) produkty mięsne zostały wyprodukowane i obchodzono się z nimi w sposób gwarantujący, że nie zawierają odsłoniętych podczas odkostniania tkanek układu nerwowego i limfatycznego ani nie są nimi zanieczyszczone;] (1) lub [państwo lub region pochodzenia są sklasyfikowane zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o nieokreślonym ryzyku BSE oraz a) zwierzęta, z których pozyskano produkty mięsne: (i) nie zostały poddane ubojowi po uprzednim ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani uśmiercone z zastosowaniem tej samej metody, ani poddane ubojowi, po ogłuszeniu, poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki; (ii) nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy zdefiniowanymi w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt; (1) [b] produkty mięsne nie zawierają ani nie zostały pozyskane z: (i) materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w pkt 1 załącznika V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (ii) mięsa oddzielonego mechanicznie pozyskanego z kości bydła, owiec ani kóz; (iii) tkanek układu nerwowego i limfatycznego odsłoniętych podczas odkostniania.] (1) albo [b] produkty mięsne zawierają poddane obróbce jelita i pozyskano je z poddanych obróbce jelit 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 znikomym ryzyku BSE, w którym nie wystąpiły rodzime przypadki BSE;] (1) albo [b] produkty mięsne zawierają poddane obróbce jelita i pozyskano je z poddanych obróbce jelit zwierząt, które pochodzą z państwa lub regionu sklasyfikowanego zgodnie z decyzją 2007/453/WE jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE, w którym wystąpił co najmniej jeden rodzimy przypadek BSE, oraz: (1) [(i) zwierzęta urodziły się po terminie wprowadzenia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną i skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy;] (1) albo [(i) poddane obróbce jelita pochodzenia bydłowego, owczego i koziego nie zawierają ani nie zostały pozyskane z materiału szczególnego ryzyka zdefiniowanego w pkt 1 załącznika V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001.]]]]]
--	--

▼M7

PAŃSTWO

Wzór świadectwa COMP

(1) <i>lub</i>	[II.3.B. Produkty mleczne lub produkty na bazie siary⁽⁸⁾ w dowolnej ilości, które spełniają wymagania w zakresie zdrowia zwierząt określone w rozporządzeniu delegowanym Komisji (UE) 2020/692⁹, a tym samym kwalifikują się jako takie do wprowadzania na terytorium Unii, oraz które: a) wyprodukowano (1) [w strefie o kodzie wymienionej w wykazie w części I załącznika XVII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404, która co najmniej w ciągu 12 miesięcy przed dniem dojenia była wolna od pryszczycy i zakażenia wirusem księgosuszu, i nie przeprowadzano w tym okresie szczepienia przeciwko tym chorobom.] (1) <i>lub</i> [w strefie o kodzie wymienionej w wykazie w części I załącznika XVIII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404, a zastosowana obróbka odpowiada minimalnej obróbce przewidzianej w art. 157 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/692 i w załączniku XXVII do tego rozporządzenia] (1) <i>lub</i> [w państwie członkowskim;] oraz w zakładzie (Numer zatwierdzenia zakładów pochodzenia produktów mlecznych lub produktów na bazie siary wchodzących w skład produktu złożonego, które w momencie produkcji są upoważnione do wywozu produktów mlecznych lub produktów na bazie siary do Unii Europejskiej). b) pochodzą: (1) [z tej samej strefy co strefa, o której mowa w rubryce I.7;] (1) <i>lub</i> [z państwa członkowskiego;] (1) <i>lub</i> [ze strefy upoważnionej do wprowadzania do Unii mleka, siary, produktów mlecznych i produktów na bazie siary w części I załącznika XVII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404, przy czym strefa, w której produkowany jest produkt złożony, jest również upoważniona, na tych samych warunkach, do wprowadzania do Unii mleka, siary, produktów mlecznych i produktów na bazie siary i jest wymieniona w części I tego załącznika;] (1) [c] są produktami mlecznymi wyprodukowanymi z mleka surowego pozyskanego od (1) [<i>Bos Taurus</i>]⁽¹⁾, [<i>Ovis aries</i>]⁽¹⁾, [<i>Capra hircus</i>]⁽¹⁾, [<i>Bubalus bubalis</i>]⁽¹⁾, [<i>Camelus dromedarius</i>]⁽¹⁾ i przed wysyłką do Unii poddano je lub zostały wyprodukowane z mleka surowego, które poddano: (1) [pasteryzacji obejmującej jednorazową obróbkę termiczną wywołującą efekt cieplny co najmniej równoważny względem efektu uzyskiwanego w procesie pasteryzacji w temperaturze co najmniej 72 °C przez 15 sekund oraz w stosownych przypadkach wystarczający do zapewnienia ujemnego wyniku badania na obecność fosfatazy alkalicznej przeprowadzonego bezpośrednio po obróbce termicznej;]
----------------	---

PAŃSTWO		Wzór świadectwa COMP
	(¹⁾ albo	[procesowi sterylizacji w celu osiągnięcia wartości F_0 wynoszącej co najmniej trzy;]
	(¹⁾ albo	[sterylizacji UHT w temperaturze co najmniej 135 °C w połączeniu z odpowiednim czasem utrzymywania;]
	(¹⁾ albo	[pasteryzacji HTST w temperaturze 72 °C przez 15 sekund lub obróbce zapewniającej równoważny efekt pasteryzacji, stosowanej do mleka o pH niższym niż 7,0 prowadzącej do osiągnięcia, w stosownych przypadkach, ujemnego wyniku badania na obecność fosfatazy alkalicznej;]
	(¹⁾ albo	[pasteryzacji HTST w temperaturze 72 °C przez 15 sekund lub obróbce zapewniającej równoważny efekt pasteryzacji, stosowanej dwukrotnie do mleka o pH wynoszącym co najmniej 7,0 prowadzącej do osiągnięcia, w stosownych przypadkach, ujemnego wyniku badania na obecność fosfatazy alkalicznej, po której bezpośrednio następuje
	(¹⁾	[obniżenie pH poniżej 6 przez jedną godzinę;]
	(¹⁾ albo	[dodatkowe podgrzanie do temperatury co najmniej 72 °C w połączeniu z osuszaniem;]]
	(¹⁾ albo	zwierząt innych niż <i>Bos Taurus</i> , <i>Ovis aries</i> , <i>Capra hircus</i> , <i>Bubalus bubalis</i> i <i>Camelus dromedarius</i> i przed wysyłką do Unii poddano je lub zostały wyprodukowane z mleka surowego, które poddano
	(¹⁾	[procesowi sterylizacji w celu osiągnięcia wartości F_0 wynoszącej co najmniej trzy;]
	(¹⁾ albo	[sterylizacji UHT w temperaturze co najmniej 135 °C w połączeniu z odpowiednim czasem utrzymywania;]]
	(¹⁾ [d]	są produktami na bazie siary i pochodzą z państwa trzeciego lub terytorium wymienionego w wykazie w części 1 załącznika XVII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404 w odniesieniu do wprowadzania do Unii mleka surowego, siary i produktów na bazie siary]
	e)	zostały wyprodukowane w dniu lub między a ⁽⁹⁾ .]
(¹⁾ lub	[II.3.C. Produkty rybołówstwa pochodzące z zatwierdzonego zakładu nr ⁽¹⁰⁾znajdującego się w państwie ⁽¹¹⁾]	

▼M7

PAŃSTWO

Wzór świadectwa COMP

⁽¹⁾<i>lub</i>	[II.3.D. Produkty jajeczne, które II.3.D.1. pochodzą ⁽¹⁾ [ze strefy⁽¹²⁾....., która w dniu wydania niniejszego świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego jest wymieniona w wykazie w części I załącznika XIX do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404 w odniesieniu do wprowadzania do Unii produktów jajecznych i stosuje program nadzoru nad chorobami w zakresie wysoce zjadliwej grypy ptaków, który spełnia wymagania, o których mowa w art. 160 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/692;] ⁽¹⁾ <i>lub</i> [z państwa członkowskiego;] II.3.D.2. wyprodukowano z jaj pochodzących z zakładu spełniającego wymagania sekcji X załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004, w którym w ciągu co najmniej 30 dni przed dniem zebrania jaj nie wystąpiło ognisko wysoce zjadliwej grypy ptaków ani zakażenia wirusem rzekomego pomoru drobiu oraz: ⁽¹⁾ [a] od którego w promieniu 10 km, w stosownych przypadkach uwzględniając terytorium sąsiedniego państwa, w okresie co najmniej 30 dni przed dniem zebrania jaj nie wystąpiło ognisko wysoce zjadliwej grypy ptaków;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [a] produkty jajeczne poddano następującej obróbce: ⁽¹⁾ [płynne białko jaj zostało poddane obróbce: ⁽¹⁾ [w temp. 55,6 °C przez 870 sekund.]] ⁽¹⁾<i>albo</i> [w temp. 56,7 °C przez 232 sekundy;]] ⁽¹⁾<i>albo</i> [10 % solone żółtko zostało poddane obróbce w temp. 62,2 °C przez 138 sekund;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [suszone białko jaj zostało poddane obróbce: ⁽¹⁾ [w temp. 67 °C przez 20 godzin;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [w temp. 54,4 °C przez 50,4 godziny;]] ⁽¹⁾<i>albo</i> [całe jaja zostały: ⁽¹⁾ [co najmniej poddane obróbce w temp. 60 °C przez 188 sekund;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [całkowicie ugotowane;]] ⁽¹⁾<i>albo</i> [mieszanki na bazie całych jaj zostały co najmniej poddane obróbce: ⁽¹⁾ [w temp. 60 °C przez 188 sekund;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [w temp. 61,1 °C przez 94 sekundy;]] ⁽¹⁾<i>albo</i> [zostały całkowicie ugotowane;]]] ⁽¹⁾ [b] od którego w promieniu 10 km, w stosownych przypadkach uwzględniając terytorium sąsiedniego państwa, w okresie co najmniej 30 dni przed dniem zebrania jaj nie wystąpiło ognisko zakażenia wirusem rzekomego pomoru drobiu;]
---------------------------------	--

▼ **M7****PAŃSTWO****Wzór świadectwa COMP**

⁽¹⁾<i>albo</i> [b) produkty jajeczne poddano następującej obróbce: ⁽¹⁾ [płynne białko jaj zostało poddane obróbce: ⁽¹⁾ [w temp. 55 °C przez 2 278 sekund;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [w temp. 57 °C przez 986 sekund;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [w temp. 59 °C przez 301 sekund;]] ⁽¹⁾<i>albo</i> [10 % solone żółtko zostało poddane obróbce w temp. 55 °C przez 176 sekund;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [suszone białko jaj zostało poddane obróbce w temp. 57 °C przez 50,4 godziny;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [całe jaja zostały: ⁽¹⁾ [poddane obróbce w temp. 55 °C przez 2 521 sekund;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [poddane obróbce w temp. 57 °C przez 1 596 sekund;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [poddane obróbce w temp. 59 °C przez 674 sekundy;] ⁽¹⁾<i>albo</i> [całkowicie ugotowane;]]] Uwagi Zgodnie z Umową o wystąpieniu Zjednoczonego Królestwa Wielkiej Brytanii i Irlandii Północnej z Unii Europejskiej i Europejskiej Wspólnoty Energii Atomowej, a w szczególności z art. 5 ust. 4 Protokołu w sprawie Irlandii/Irlandii Północnej w związku z załącznikiem 2 do tego protokołu, odniesienia do Unii Europejskiej w niniejszym świadectwie zdrowia zwierząt/świadectwie urzędowym obejmują Zjednoczone Królestwo w odniesieniu do Irlandii Północnej. Niniejsze świadectwo zdrowia zwierząt/świadectwo urzędowe wypełnia się zgodnie z uwagami dotyczącymi wypełniania świadectw przewidzianymi w rozdziale 4 załącznika I do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/2235. Część I: Rubryka I.7: Należy wstawić kod ISO państwa pochodzenia produktu złożonego zawierającego produkt mięsny wymienionego w wykazie w załączniku XV do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404 lub w załączniku VII do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/405^Q, lub w przypadku przetworzonych produktów na bazie siary – wymienionego w wykazie w załączniku XVII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404, lub w przypadku przetworzonych produktów mlecznych – wymienionego w wykazie w załączniku XVIII lub XVII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404 lub w załączniku X do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/405, lub w przypadku produktów rybołówstwa – wymienionego w wykazie w załączniku IX do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/405, lub w przypadku produktów jajecznych – wymienionego w wykazie w części I załącznika XIX do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404. Rubryka I.11: Nazwa, adres i numer rejestracyjny/zatwierdzenia, jeśli jest dostępny, zakładów produkujących produkty złożone. Nazwa państwa wysyłki, które musi być tożsame z państwem pochodzenia w rubryce I.7. Rubryka I.15: Numer rejestracyjny (wagon kolejowy lub pojemnik i pojazdy drogowe), numer lotu (samolot) albo nazwa (statek). W przypadku transportu w pojemnikach ich numery rejestracyjne oraz numery seryjne plomb, jeśli występują, należy podać w rubryce I.19. W przypadku rozładunku i przeładunku nadawca musi zgłosić ten fakt w punkcie kontroli granicznej wprowadzenia na terytorium Unii. Rubryka I.19: W przypadku transportu w pojemnikach lub skrzyniach należy podać numer pojemnika i numer plomb (w stosownych przypadkach).	
--	--

▼M7

PAŃSTWO

Wzór świadectwa COMP

Rubryka I.27:	Należy użyć odpowiedniego kodu systemu zharmonizowanego (HS) Światowej Organizacji Celnej, takiego jak: 1517, 1518, 1601 00, 1602, 1603 00, 1604, 1605, 1702, 1704, 1806, 1901, 1902, 1904, 1905, 2001, 2004, 2005, 2101, 2103, 2104, 2105 00, 2106, 2202, 2208.
Rubryka I.27:	Opis przesyłki: »Zakład produkcyjny«: Podać nazwę i numer zatwierdzenia, jeśli dostępny, zakładów produkujących produkty złożone. »Rodzaj towaru«: W przypadku produktów złożonych zawierających produkty mięsne – wskazać »produkt mięsny«. W przypadku produktu złożonego zawierającego produkty mleczne – wskazać »produkt mleczny«. W przypadku produktu złożonego zawierającego produkty na bazie siary – wskazać »produkt na bazie siary«. W przypadku produktu złożonego zawierającego produkty rybołówstwa – określić, czy pochodzą z akwakultury czy z dzikich zwierząt. W przypadku produktu złożonego zawierającego produkty jajeczne – wskazać »produkty jajeczne«.
Część II:	
(1)	Niepotrzebne skreślić.
(2)	Produkty mięsne zgodnie z definicją w pkt 7.1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 853/2004.
(3)	Należy wpisać kod odpowiedniego gatunku zwierząt w odniesieniu do produktu mięsnego, gdzie BOV = bydło domowe (<i>Bos taurus</i> , <i>Bison</i> , <i>Bubalus bubalis</i> i ich krzyżówki); OVI = domowe owce (<i>Ovis aries</i>) i kozy (<i>Capra hircus</i>); EQU = domowe zwierzęta koniowate (<i>Equus caballus</i> , <i>Equus asinus</i> i ich krzyżówki); POR = świnie domowe (<i>Sus scrofa</i>); RM = króliki utrzymywane w warunkach fermowych, POJ = drób domowy, RAT = ptaki bezgrzebieniowe, RUF: zwierzęta dzikie utrzymywane w warunkach fermowych należące do rodziny wołowatych (inne niż bydło, owce i kozy domowe), wielbłądowatych i jeleniowatych; RUW: zwierzęta dzikie należące do rodziny wołowatych (inne niż bydło, owce i kozy domowe), dzikie zwierzęta wielbłądowate i dzikie zwierzęta jeleniowate; SUF: zwierzęta dzikie utrzymywane w warunkach fermowych należące do dzikich ras świń oraz do rodziny pekariowatych; SUW: zwierzęta dzikie należące do dzikich ras świń oraz do rodziny pekariowatych. EQW = jednokopytne zwierzęta łowne, WL = dzikie zającowate, WM = dzikie ssaki lądowe inne niż zwierzęta kopytne i zającowate; GBM = ptaki łowne.
(4)	Wpisać A, B, C, D, E lub F odpowiednio do wymaganej obróbki określonej i zdefiniowanej w załączniku XV do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404.
(5)	Należy wstawić kod strefy pochodzenia produktu mięsnego wymieniony w załączniku XV do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404.
(6)	Należy podać numer zatwierdzenia UE zakładów pochodzenia produktów mięsnych zawartych w produkcie złożonym.
(7)	Wykreślić, jeśli produkty mięsne pozyskano z EQU, EQW, WL, RM lub WM lub jak określono w przypisie 3.
(8)	Mleko surowe i produkty mleczne oznaczają mleko surowe i produkty mleczne przeznaczone do spożycia przez ludzi zgodnie z definicjami w pkt 4.1 i 7.2 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 853/2004. Siara i produkty na bazie siary oznaczają siarę i produkty na bazie siary przeznaczone do spożycia przez ludzi zgodnie z definicjami w sekcji IX pkt 1 i 2 załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004.

▼ M7

PAŃSTWO

Wzór świadectwa COMP

(9) Data lub daty produkcji. Na wprowadzanie produktów złożonych na terytorium Unii zezwala się wyłącznie w przypadku, gdy zawarte w nich produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskano po dacie upoważnienia do wprowadzania konkretnych gatunków i kategorii produktów pochodzenia zwierzęcego na terytorium Unii z państwa trzeciego lub jego części, w których wyprodukowano produkty pochodzenia zwierzęcego, lub w okresie, w którym nie obowiązywały przyjęte przez Unię Europejską środki ograniczające w zakresie zdrowia zwierząt przeciwko wprowadzaniu tych produktów z tego państwa trzeciego lub jego części, lub w okresie, w którym upoważnienie do wprowadzania tych produktów z tego państwa lub jego części na terytorium Unii nie było zawieszone. (10) Numer zakładu wytwarzającego produkty rybołówstwa upoważnionego do wywozu do Unii Europejskiej. (11) Państwo pochodzenia upoważnione do wprowadzania na terytorium Unii. W przypadku produktów rybołówstwa pozyskanych z małży państwo pochodzenia musi być upoważnione do wprowadzania do Unii żywych małży. (12) Kod strefy zgodnie z częścią 1 załącznika XIX do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404. (13) Podpisuje: - urzędowy lekarz weterynarii; - urzędnik certyfikujący lub urzędowy lekarz weterynarii w przypadku produktów złożonych zawierających jedynie produkty jajeczne lub produkty rybołówstwa. (14) Należy pozostawić przynajmniej jeden z proponowanych wariantów.	
[Urzędowy lekarz weterynarii]⁽¹⁾⁽¹³⁾ Imię i nazwisko (wielkimi literami) Data Pieczęć	[Urzędnik certyfikujący]⁽¹⁾⁽¹³⁾ Kwalifikacje i tytuł Podpis

▼M7

- A Rozporządzenie (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiające ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołujące Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiające procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz.U. L 31 z 1.2.2002, s. 1).
- B Rozporządzenie (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).
- C Rozporządzenie (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 23 lutego 2005 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości pestycydów w żywności i paszy pochodzenia roślinnego i zwierzęcego oraz na ich powierzchni, zmieniające dyrektywę Rady 91/414/EWG (Dz.U. L 70 z 16.3.2005, s. 1).
- D Rozporządzenie Komisji (WE) nr 1881/2006 z dnia 19 grudnia 2006 r. ustalające najwyższe dopuszczalne poziomy niektórych zanieczyszczeń w środkach spożywczych (Dz.U. L 364 z 20.12.2006, s. 5).
- E Rozporządzenie 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, zmieniające 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 uchylające 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 (Dz.U. L 95 z 7.4.2017, s. 1).
- F Rozporządzenie delegowane Komisji (UE) 2019/624 z dnia 8 lutego 2019 r. dotyczące szczególnych przepisów w dziedzinie przeprowadzania kontroli urzędowych dotyczących produkcji mięsa oraz obszarów produkcyjnych i obszarów przejściowych w odniesieniu do żywych małży zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 (Dz.U. L 131 z 17.5.2019, s. 1).
- J Rozporządzenie delegowane Komisji (UE) 2019/625 z dnia 4 marca 2019 r. uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 w odniesieniu do wymogów dotyczących wprowadzania do Unii przesyłek niektórych zwierząt i towarów przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz.U. L 131 z 17.5.2019, s. 18).
- H Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/627 z dnia 15 marca 2019 r. ustanawiające jednolite praktyczne rozwiązania dotyczące przeprowadzania kontroli urzędowych produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 oraz zmieniające rozporządzenie Komisji (WE) nr 2074/2005 w odniesieniu do kontroli urzędowych (Dz.U. L 131 z 17.5.2019, s. 51).
- I Decyzja Komisji 2011/163/UE z dnia 16 marca 2011 r. w sprawie zatwierdzenia planów przedłożonych przez państwa trzecie zgodnie z art. 29 dyrektywy Rady 96/23/WE (Dz.U. L 70 z 17.3.2011, s. 40).
- J Dyrektywa Rady 96/23/WE z dnia 29 kwietnia 1996 r. w sprawie środków monitorowania niektórych substancji i ich pozostałości u żywych zwierząt i w produktach pochodzenia zwierzęcego oraz uchylająca dyrektywy 85/358/EWG i 86/469/EWG oraz decyzje 89/187/EWG i 91/664/EWG (Dz.U. L 125 z 23.5.1996, s. 10).
- K Rozporządzenie delegowane Komisji (UE) 2020/692 z dnia 30 stycznia 2020 r. uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 w odniesieniu do przepisów dotyczących wprowadzania do Unii przesyłek niektórych zwierząt, materiału biologicznego i produktów pochodzenia zwierzęcego oraz przemieszczania ich i postępowania z nimi po ich wprowadzeniu (Dz.U. L 174 z 3.6.2020, s. 379).
- L Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2021/404 z dnia 24 marca 2021 r. ustanawiające wykazy państw trzecich, terytoriów lub ich stref, z których zezwolone jest wprowadzanie do Unii zwierząt, materiału biologicznego i produktów pochodzenia zwierzęcego zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 (Dz.U. L 114 z 31.3.2021, s. 1).
- M Decyzja Komisji 2007/453/WE z dnia 29 czerwca 2007 r. ustanawiająca 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).
- N Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001 z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiające zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych pasażalnych gąbczastych encefalopatii (Dz.U. L 147 z 31.5.2001, s. 1).
- O <https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>
- P Rozporządzenie delegowane Komisji (UE) 2020/692 z dnia 30 stycznia 2020 r. uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 w odniesieniu do przepisów dotyczących wprowadzania do Unii przesyłek niektórych zwierząt, materiału biologicznego i produktów pochodzenia zwierzęcego oraz przemieszczania ich i postępowania z nimi po ich wprowadzeniu (Dz.U. L 174 z 3.6.2020, s. 379).
- Q Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2021/405 z dnia 24 marca 2021 r. ustanawiające wykazy państw trzecich lub ich regionów, z których dozwolone jest wprowadzanie do Unii niektórych zwierząt i towarów przeznaczonych do spożycia przez ludzi zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 (Dz.U. L 114 z 31.3.2021, s. 118).

