

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 ILOŚĆ PRODUKTÓW MIĘSNYCH Z WYJĄTKIEM ŻELATYNY, KOLAGENU I WYSOKO PRZETWORZONYCH PRODUKTÓW ORAZ JAKĄKOLWIEK ILOŚĆ PRODUKTÓW NA BAZIE SIARY (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.4. Właściwy organ lokalny
	I.5. Odbiorca/importer	I.6. Podmiot odpowiedzialny za przesyłkę			
	Nazwa	Nazwa			
	Adres	Adres			
	Państwo Kod ISO kraju	Państwo 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	I.12. Miejsce przeznaczenia				
Nazwa Nr rejestracji/zatwierdzenia	Nazwa Nr rejestracji/zatwierdzenia				
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 wprowadzenia				
	I.17. Dokumenty towarzyszące				
	Rodzaj Kod				
<input type="checkbox"/> Samolot <input type="checkbox"/> Statek	Państwo Kod ISO kraju				
<input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Pojazd drogowy	Numer referencyjny dokumentu handlowego				
Oznakowanie					
I.18. Warunki transportu	<input type="checkbox"/> W temperaturze otoczenia	<input type="checkbox"/> W stanie schłodzonym	<input type="checkbox"/> W stanie zamrożonym		
I.19. Numer pojemnika/plomby	Nr pojemnika Nr plomby				
I.20. Cel certyfikacji	<input type="checkbox"/> Produkty przeznaczone do spożycia przez ludzi				
I.21.	I.22. <input type="checkbox"/> Na rynek wewnętrzny				
	I.23.				

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
<input type="checkbox"/> Konsument końcowy	Data pozyskania/pr odukcji	Zakład produkcyjny		

	PAŃSTWO	Wzór świadectwa COMP			
		II.a.	Nr referencyjny świadectwa	II.b.	Nr referencyjny IMSOC
Część II: Zaświadczenie	II. Informacje dot. zdrowia				
	Ja, niżej podpisany(-a), niniejszym zaświadczam, że:				
	II.1. Znane mi są odnośne wymogi rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady, rozporządzenia (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady, rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady, rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625, rozporządzeń delegowanych Komisji (UE) 2019/624 i (UE) 2022/2292 oraz rozporządzeń wykonawczych Komisji (UE) 2019/627 i (UE) 2021/405.				
	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 kontroli przedłożonych zgodnie z art. 6 ust. 2 rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/2292, a przedmiotowe zwierzęta i produkty wymieniono w załączniku -I do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/405 w odniesieniu do danego państwa trzeciego lub terytorium;				
	e) zawierają przetworzone produkty pochodzenia zwierzęcego, które wyprodukowano w zakładach znajdujących się w państwach członkowskich lub w państwach trzecich upoważnionych do wprowadzania do Unii tych przetworzonych produktów pochodzenia zwierzęcego.				
	II.3. Produkty złożone ⁽²⁾ opisane w części I zawierają:				
⁽¹⁾ [II.3.A. produkty mięsne ⁽³⁾ 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:					
II.3.A.1. spełniają wymagania w zakresie zdrowia zwierząt określone w rozporządzeniu delegowanym Komisji (UE) 2020/692 i zawierają następujące składniki mięsa, które jako takie kwalifikują się do wprowadzenia na terytorium Unii i spełniają następujące kryteria:					
Gatunek ⁽⁴⁾ Proces obróbki ⁽⁵⁾ Pochodzenie ⁽⁶⁾ Zatwierdzony(-e) zakład(-y) ⁽⁷⁾					
⁽¹⁾ [II.3.A.2. pochodzą:					
⁽¹⁾ [z tego samego państwa co państwo pochodzenia w rubryce I.7;]					
⁽¹⁾ <i>lub</i> [z państwa członkowskiego;]					
⁽⁸⁾ ⁽¹⁾ <i>lub</i> [ze strefy o kodzie upoważnionej do wprowadzania do Unii produktów mięsnych, których nie trzeba poddawać konkretnemu procesowi obróbki zmniejszającemu ryzyko, jak określono w załączniku XV do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/404, i dla których przypisano proces obróbki A, a strefa, w której wyprodukowano produkt złożony, jest również upoważniona do wprowadzania do Unii produktów mięsnych, dla których przypisano proces obróbki A.]]					
⁽¹⁾ [II.3.A.3. jeżeli zawierają materiał pochodzący z bydła, owiec lub kóz, w odniesieniu do gąbczastej encefalopatii bydła (BSE):					
⁽¹⁾ [państwo lub region pochodzenia są sklasyfikowane zgodnie z decyzją Komisji 2007/453/WE jako państwo lub region o znikomym ryzyku BSE oraz:					

PAŃSTWO	Wzór świadectwa COMP
(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) <i>lub</i>	[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) <i>lub</i>	[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; (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 ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani nie uśmiercono z zastosowaniem tej samej metody, ani nie poddano ubojowi, po ogłuszeniu, poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta wprowadzonego do jamy czaszki;]]
(1) <i>lub</i>	[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) produkty mięsne nie zawierają ani nie zostały pozyskane 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 ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani nie uśmiercono z zastosowaniem tej samej metody, ani nie poddano ubojowi, po ogłuszeniu, 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 Zwierząt; (v) produkty mięsne zostały wyprodukowane i obchodzone się z nimi w sposób gwarantujący, że nie zawierają odsłoniętych podczas odkostniania tkanek układu nerwowego i limfatycznego ani nie są nimi zanieczyszczone;]]

PAŃSTWO	Wzór świadectwa COMP
⁽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 ogłuszeniu poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani nie uśmiercono z zastosowaniem tej samej metody, ani nie poddano ubojowi, po ogłuszeniu, 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;
⁽¹⁾ lub	(ii) mięsa oddzielonego mechanicznie pozyskanego z kości bydła, owiec ani kóz.] [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⁾ lub	[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⁾ lub	[(ii) 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;]]
⁽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⁾ lub	[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;

PAŃSTWO	Wzór świadectwa COMP
(1) [b]	(ii) nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy zdefiniowanymi w Kodeksie zdrowia zwierząt lądowych Światowej Organizacji Zdrowia Zwierząt;
(1) lub [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) lub [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) lub [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) lub [(ii) 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.]]]]]
(1) lub	II.3.B. produkty mleczne lub produkty na bazie siary ⁽⁹⁾ w dowolnej ilości, które spełniają wymagania w zakresie zdrowia zwierząt określone w rozporządzeniu delegowanym (UE) 2020/692, a tym samym kwalifikują się jako takie do wprowadzania na terytorium Unii, oraz które:
a)	wyprodukowano:
(10) (1)	[w strefie o kodzie wymienionej w wykazie w części 1 załącznika XVII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404, która co najmniej w ciągu ostatnich 12 miesięcy przed dniem dojenia była wolna od pryszczycy i zakażenia wirusem księżogosuszu, i nie przeprowadzano w tym okresie szczepienia przeciwko tym chorobom;]
(1) lub	[w strefie o kodzie wymienionej w wykazie w części 1 załącznika XVIII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404, a zastosowany proces obróbki odpowiada minimalnemu procesowi obróbki przewidzianemu w art. 157 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/692 i w załączniku XXVII do tego rozporządzenia;]
(10) (1) lub oraz	[w państwie członkowskim;] w zakładzie(-ach) (numer zatwierdzenia zakładu(-ów) pochodzenia produktów mlecznych lub produktów na bazie siary wchodzących w skład produktu złożonego, który(-e) w dniu produkcji jest upoważniony (są upoważnione) do wprowadzania do Unii produktów mlecznych lub produktów na bazie siary);

PAŃSTWO	Wzór świadectwa COMP
	<p>b) pochodzą:</p> <p>⁽¹⁾ [z tego samego państwa co państwo, o którym mowa w rubryce 1.7;]</p> <p>⁽¹⁰⁾ ⁽¹⁾ <i>lub</i> [z państwa członkowskiego;]</p> <p>⁽¹⁰⁾ ⁽¹⁾ <i>lub</i> [ze strefy o kodzie upoważnionej do wprowadzania do Unii mleka, siary, produktów mlecznych i produktów na bazie siary w części 1 załącznika XVII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404, a strefa, w której wyprodukowano 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 1 tego załącznika;]</p> <p>⁽¹⁾ [c] są produktami mlecznymi wyprodukowanymi z mleka surowego lub produktami mlecznymi wyprodukowanymi z takich produktów i zostały wyprodukowane z mleka surowego pozyskanego od:</p> <p>⁽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 lub produktów mlecznych wyprodukowanych z mleka surowego, które to mleko lub produkty poddano:</p> <p>⁽¹⁾ ⁽¹⁰⁾ [co najmniej 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;]]]]</p> <p>⁽¹⁾ ⁽¹¹⁾ <i>albo</i> [⁽¹⁾ [procesowi sterylizacji w celu osiągnięcia wartości F₀ wynoszącej co najmniej 3;]]]]</p> <p>⁽¹⁾ <i>albo</i> [sterylizacji UHT w temperaturze co najmniej 135 °C w połączeniu z odpowiednim czasem utrzymywania;]]]]</p> <p>⁽¹⁾ <i>albo</i> [dwukrotnej, trwającej 15 sekund pasteryzacji HTST w temperaturze 72 °C, stosowanej w przypadku mleka o pH wynoszącym co najmniej 7,0, pozwalającej osiągnąć, w stosownych przypadkach, ujemny wynik badania na obecność fosfatazy alkalicznej przeprowadzonego bezpośrednio po obróbce termicznej;]]]]</p> <p>⁽¹⁾ <i>albo</i> [pasteryzacji HTST mleka o pH wynoszącym poniżej 7,0;]]]]</p> <p>⁽¹⁾ <i>albo</i> [pasteryzacji HTST połączonej z inną obróbką fizyczną poprzez:</p> <p>⁽¹⁾ [obniżenie pH poniżej 6 przez jedną godzinę;]]]]]]</p> <p>⁽¹⁾ <i>albo</i> [dodatkowe podgrzanie do temperatury co najmniej 72 °C w połączeniu z osuszaniem;]]]]]]</p> <p>⁽¹⁾ <i>albo</i> [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:</p> <p>⁽¹⁾ [procesowi sterylizacji w celu osiągnięcia wartości F₀ wynoszącej co najmniej 3;]]]]</p>

PAŃSTWO

Wzór świadectwa COMP

	<p>(¹) <i>albo</i> [sterylizacji UHT w temperaturze co najmniej 135 °C w połączeniu z odpowiednim czasem utrzymywania;]]]]</p> <p>(¹) [d) są produktami na bazie siary i pochodzą ze strefy wymienionej w wykazie w części 1 załącznika XVII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404 w odniesieniu do wprowadzania do Unii mleka, siary i produktów na bazie siary.]]</p> <p>(¹) <i>lub</i> [II.3.C. produkty rybołówstwa pochodzące z zatwierzonego zakładu nr (¹²) znajdującego się w państwie (¹³).]</p> <p>(¹) <i>lub</i> [II.3.D. produkty jajeczne, które:</p> <p>II.3.D.1. pochodzą z zatwierzonego zakładu nr..... (¹²) znajdującego się:</p> <p>(¹) [w strefie o kodzie (¹⁴), która w dniu wydania niniejszego świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego jest wymieniona w wykazie w części 1 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;]</p> <p>(¹) <i>lub</i> [w państwie członkowskim;]</p> <p>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 ostatnich dni przed dniem zebrania jaj nie wystąpiło ognisko wysoce zjadliwej grypy ptaków ani zakażenia wirusem rzekomego pomoru drobiu oraz:</p> <p>(¹) [a) od którego w promieniu 10 km, w stosownych przypadkach uwzględniając terytorium sąsiedniego państwa, w ciągu co najmniej 30 ostatnich dni przed dniem zebrania jaj nie wystąpiło ognisko wysoce zjadliwej grypy ptaków;]</p> <p>(¹) <i>albo</i> [a) produkty jajeczne poddano następującej obróbce:</p> <p>(¹) [płynne białko jaj zostało poddane obróbce:</p> <p>(¹) [w temp. 55,6 °C przez 870 sekund;]]</p> <p>(¹) <i>albo</i> [w temp. 56,7 °C przez 232 sekundy;]]</p> <p>(¹) <i>albo</i> [10 % solone żółtko zostało poddane obróbce w temp. 62,2 °C przez 138 sekund;]</p> <p>(¹) <i>albo</i> [suszone białko jaj zostało poddane obróbce:</p> <p>(¹) [w temp. 67 °C przez 20 godzin;]]</p> <p>(¹) <i>albo</i> [w temp. 54,4 °C przez 50,4 godziny;]]</p> <p>(¹) <i>albo</i> [całe jaja zostały:</p> <p>(¹) [poddane obróbce w temp. 60 °C przez 188 sekund;]]</p> <p>(¹) <i>albo</i> [całkowicie ugotowane;]]</p> <p>(¹) <i>albo</i> [mieszanki na bazie całych jaj zostały:</p> <p>(¹) [poddane obróbce w temp. 60 °C przez 188 sekund;]]</p> <p>(¹) <i>albo</i> [poddane obróbce w temp. 61,1 °C przez 94 sekundy;]]</p> <p>(¹) <i>albo</i> [całkowicie ugotowane;]]</p> <p>(¹) [b) od którego w promieniu 10 km, w stosownych przypadkach uwzględniając terytorium sąsiedniego państwa, w ciągu co najmniej 30 ostatnich dni przed dniem zebrania jaj nie wystąpiło ognisko zakażenia wirusem rzekomego pomoru drobiu.]]</p>
--	--

PAŃSTWO	Wzór świadectwa COMP
	<p>⁽¹⁾ albo [b) produkty jajeczne poddano następującej obróbce:</p> <p>⁽¹⁾ [płynne białko jaj zostało poddane obróbce:</p> <p>⁽¹⁾ [w temp. 55 °C przez 2 278 sekund.]]]]</p> <p>⁽¹⁾ albo [w temp. 57 °C przez 986 sekund.]]]]</p> <p>⁽¹⁾ albo [w temp. 59 °C przez 301 sekund.]]]]</p> <p>⁽¹⁾ albo [10 % solone żółtko zostało poddane obróbce w temp. 55 °C przez 176 sekund.]]]]</p> <p>⁽¹⁾ albo [suszone białko jaj zostało poddane obróbce w temp. 57 °C przez 50,4 godziny.]]]]</p> <p>⁽¹⁾ albo [całe jaja zostały:</p> <p>⁽¹⁾ [poddane obróbce w temp. 55 °C przez 2 521 sekund.]]]]</p> <p>⁽¹⁾ albo [poddane obróbce w temp. 57 °C przez 1 596 sekund.]]]]</p> <p>⁽¹⁾ albo [poddane obróbce w temp. 59 °C przez 674 sekundy.]]]]</p> <p>⁽¹⁾ albo [całkowicie ugotowane.]]]]</p> <p>Uwagi</p> <p>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 w niniejszym świadectwie zdrowia zwierząt/świadectwie urzędowym obejmują Zjednoczone Królestwo w odniesieniu do Irlandii Północnej.</p> <p>Niniejsze świadectwo zdrowia zwierząt/świadectwo urzędowe wypełnia się zgodnie z uwagami dotyczącymi wypełniania świadectw przewidzianymi w rozdziale 4 załącznika I do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2020/2235.</p> <p>Część I:</p> <p>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 (UE) 2021/405, 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 XVII lub XVIII 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 1 załącznika XIX do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404.</p> <p>Rubryka I.11: Nazwa, adres i numer rejestracyjny/numer zatwierdzenia (jeśli jest dostępny) zakładu(-ów) produkującego(-ych) produkt(-y) złożony(-e). Nazwa państwa wysyłki musi być tożsama z państwem pochodzenia w rubryce I.7.</p> <p>Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub pojemnik i pojazdy drogowe), numer lotu (samolot) albo nazwę (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.</p> <p>Rubryka I.19: W przypadku transportu w pojemnikach lub skrzyniach należy podać numer pojemnika i numer plomby (w stosownych przypadkach).</p>

PAŃSTWO	Wzór świadectwa COMP
Rubryka I.27:	<p>Opis przesyłki: »Kod CN«: należy wskazać odpowiedni kod/odpowiednie kody systemu zharmonizowanego (HS) Światowej Organizacji Celnej w ramach następujących pozycji: 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.</p> <p>»Zakład produkcyjny«: Podać nazwę i numer zatwierdzenia (jeśli jest dostępny) zakładu(-ów) produkującego(-ych) produkt(-y) złożony(-e).</p> <p>»Rodzaj towaru«: W przypadku produktów złożonych zawierających produkty mięsne – wskazać »produkty mięsne«. W przypadku produktów złożonych zawierających produkty mleczne – wskazać »produkty mleczne«. W przypadku produktów złożonych zawierających produkty na bazie siary – wskazać »produkty na bazie siary«. W przypadku produktów złożonych zawierających produkty rybołówstwa – określić, czy pochodzą z akwakultury czy z dzikich zwierząt. W przypadku produktów złożonych zawierających produkty jajeczne – wskazać »produkty jajeczne«.</p> <p>Część II:</p> <p>(1) Niepotrzebne skreślić.</p> <p>(2) 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 określonych gatunków i kategorii produktów pochodzenia zwierzęcego na terytorium Unii z państwa trzeciego lub terytorium, lub z ich strefy, w których wyprodukowano produkty pochodzenia zwierzęcego, lub w okresie, w którym nie obowiązywały przyjęte przez Unię środki ograniczające w zakresie zdrowia zwierząt przeciwko wprowadzaniu tych produktów do Unii z tego państwa trzeciego lub terytorium, lub z ich strefy, lub w okresie, w którym upoważnienie do wprowadzania tych produktów z tego państwa lub terytorium, lub z ich strefy, na terytorium Unii nie było zawieszono.</p> <p>(3) Produkty mięsne zgodnie z definicją w pkt 7.1 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 853/2004.</p> <p>(4) Należy wpisać kod odpowiedniego gatunku zwierząt w odniesieniu do produktu mięsnego, gdzie BOV = bydło domowe (<i>Bos taurus</i>, <i>Bison 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; POU = 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 ładowe inne niż zwierzęta kopytne i zającowate, GBM = ptaki łowne.</p> <p>(5) Należy wpisać A, B, C, D, E lub F odpowiednio do wymaganej obróbki określonej i zdefiniowanej w załączniku XV do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404.</p> <p>(6) Należy wpisać kod strefy pochodzenia produktu mięsnego wymieniony w załączniku XV do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404 lub »UE« w odniesieniu do produktów mięsnych pochodzących z państw członkowskich.</p>

PAŃSTWO	Wzór świadectwa COMP
<p>(7) Należy podać numer zatwierdzenia UE zakładów pochodzenia produktów mięsnych zawartych w produkcie złożonym.</p> <p>(8) Wykreślić, jeśli produkty mięsne pozyskano z EQU, EQW, WL, RM lub WM, jak określono w uwadze 4.</p> <p>(9) »Produkty mleczne« oznaczają produkty mleczne przeznaczone do spożycia przez ludzi zgodnie z definicją w pkt 7.2 załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 853/2004. »Produkty na bazie siary« oznaczają produkty na bazie siary przeznaczone do spożycia przez ludzi zgodnie z definicją w sekcji IX pkt 2 załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004.</p> <p>(10) Ten wariant certyfikacji jest dozwolony wyłącznie w odniesieniu do produktów mlecznych pochodzących ze stref wymienionych w wykazie w części 1 załącznika XVII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404 lub z państwa członkowskiego i wyprodukowanych w tych strefach lub w tym państwie, które to produkty są zawarte w produktach złożonych wysyłanych do Unii ze stref, o których mowa w rubryce I.7, wymienionych w wykazie w części 1 załącznika XVII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404.</p> <p>(11) Ten wariant certyfikacji jest dozwolony wyłącznie w odniesieniu do produktów mlecznych wyprodukowanych w strefach wymienionych w wykazie w części 1 załącznika XVIII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404, które są zawarte w produktach złożonych wysyłanych do Unii ze stref, o których mowa w rubryce I.7, wymienionych w wykazie w części 1 załącznika XVIII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404, a obróbkę zastosowano w strefie, o której mowa w rubryce I.7, wymienionej w wykazie w części 1 załącznika XVIII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404.</p> <p>(12) Numer zatwierdzenia, odpowiednio, zakładu wytwarzającego produkty rybołówstwa lub zakładu wytwarzającego produkty jajeczne wymienionego w wykazie zgodnie z art. 127 ust. 3 lit. e) rozporządzenia (UE) 2017/625 lub, jeżeli produkty rybołówstwa lub produkty jajeczne pochodzą z państwa członkowskiego, numer zatwierdzenia zakładu wytwarzającego produkty rybołówstwa lub zakładu wytwarzającego produkty jajeczne zatwierdzonego zgodnie z art. 4 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 853/2004.</p> <p>(13) Państwo pochodzenia upoważnione do wprowadzania na terytorium Unii niektórych produktów rybołówstwa, zgodnie z wykazem w załączniku IX do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/405. W przypadku produktów rybołówstwa pozyskanych z małży państwo pochodzenia musi być upoważnione do wprowadzania na terytorium Unii żywych, schłodzonych, mrożonych lub przetworzonych małży, szkarłupni, osłonic i ślimaków morskich, zgodnie z wykazem w załączniku VIII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/405. Jeżeli produkty rybołówstwa pochodzą z państwa członkowskiego, wskazuje się państwo członkowskie pochodzenia.</p> <p>(14) Kod strefy zgodnie z wykazem w części 1 załącznika XIX do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404.</p> <p>(15) Podpisuje:</p> <ul style="list-style-type: none"> — urzędowy lekarz weterynarii, — urzędnik certyfikujący lub urzędowy lekarz weterynarii w przypadku produktów złożonych zawierających jedynie produkty jajeczne lub produkty rybołówstwa. 	
<p>[Urzędowy lekarz weterynarii] ⁽¹⁾ ⁽¹⁵⁾/[Urzędnik certyfikujący] ⁽¹⁾ ⁽¹⁵⁾</p>	
Imię i nazwisko (wielkimi literami)	
Data	Kwalifikacje i tytuł
Pieczczę	Podpis