

▼M11

## ROZDZIAŁ 46

WZÓR ŚWIADECTWA URZĘDOWEGO DO CELÓW WPROWADZANIA NA TERYTORIUM UNII WYSOKO PRZETWORZONYCH PRODUKTÓW OPISANYCH W SEKCJI XVI ZAŁĄCZNIKA III DO ROZPORZĄDZENIA (WE) NR 853/2004, PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI (WZÓR ERP)

PAŃSTWO		Świadcstwo urzędowe dla UE				
I.1.	Nadawca/eksporter	I.2.	Nr referencyjny świadectwa			
	Nazwa		I.2a.	Nr referencyjny IMSOC		
	Adres	I.3.		Właściwy organ centralny		
	Państwo		Kod ISO kraju	I.4.	Właściwy organ lokalny	
		KOD QR				
I.5.	Odlioreca/importer	I.6.	Podmiot odpowiedzialny za przesyłkę			
	Nazwa		Nazwa			
	Adres		Adres			
		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			
	Adres		Adres			
	Państwo		Kod ISO kraju	Państwo	Kod ISO kraju	
		Nr rejestracji/zatwierdzenia				
I.13.	Miejsce załadunku	I.14.			Data i godzina wyjazdu	
I.15.	Środek transportu	I.16.			Punkt kontroli granicznej wprowadzenia	
	<input type="checkbox"/> Samolot <input type="checkbox"/> Statek	I.17.			Dokumenty towarzyszące	
	<input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Pojazd drogowy	Redzaj	Kod			
Oznakowanie		Państwo	Kod ISO kraju			
		Numer referencyjny dokumentu handlowego				
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 plomby				
Nr pojemnika						
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)	

▼ M11

1.27.	Opis przesyłki			
Kod CN	Gatunek	Chłodnia	Rodzaj opakowań	Masa netto
			Liczba opakowań	Nr partii
☐ Konsument końcowy		Data pozyskania/produkcji	Zakład produkcyjny	

V M11

PAŃSTWO

Wzór świadectwa IIRP

II. Informacje dot. zdrowia

II.a. Nr referencyjny  
świadectwaII.b. Nr referencyjny  
IMSOC

## II. Poświadczenie zdrowia publicznego

Ja, niżej podpisany(-a), oświadczam, że 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 oraz rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 i niniejszym poświadczam, że wysoko przetworzone produkty opisane w części I wyprodukowano zgodnie z tymi wymogami, w szczególności że:

- a) pochodzą z zarejestrowanego 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 i które są poddawane regularnym kontrolom przez właściwy organ;
- b) obchodzą się z nimi i były w stosownych przypadkach przygotowywane, pakowane i przechowywane w odpowiednich warunkach higienicznych zgodnie z wymogami określonymi w załączniku II do rozporządzenia (WE) nr 852/2004;
- c) spełniają wymogi sekcji XVI załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;
- <sup>(1)</sup> [d] są to aminokwasy:
- (i) do wytworzenia których nie wykorzystano włosów ludzkich;
- (ii) zgodne z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1333/2008;]
- <sup>(1)</sup> [e] są to pochodne tłuszczów poddane:
- <sup>(1)</sup> [transestyfikacji lub hydrolizie w temperaturze co najmniej 200 °C, pod odpowiednim ciśnieniem, przez co najmniej 20 minut;]]
- <sup>(1)</sup> albo [zmydłaniu NaOH 12M w procesie produkcji partiami w temperaturze 95 °C przez trzy godziny lub w procesie ciągłym w temperaturze 140 °C i pod ciśnieniem 2 barów (2 000 hPa) przez 8 minut;]]
- <sup>(1)</sup> albo [uwodornianiu w temperaturze 160 °C i pod ciśnieniem 12 barów (12 000 hPa) przez 20 minut;]]
- <sup>(1)</sup> [f] są to środki aromatyzujące dopuszczone zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1334/2008.]

## 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 w niniejszym świadectwie urzędowym obejmują Zjednoczone Królestwo w odniesieniu do Irlandii Północnej. Niniejsze świadectwo urzędowe przeznaczone jest do celów wprowadzania na terytorium Unii wysoko przetworzonych produktów opisanych w sekcji XVI załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004.

Niniejsze świadectwo urzędowe wypełnia się zgodnie z uwagami dotyczącymi wypełniania świadectw przewidzianymi w rozdziale 4 załącznika I do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2020/2235.

## Część I:

Rubryka 1.27: »Kod CN«: należy wskazać odpowiedni kod/odpowiednie kody systemu zharmonizowanego (HS) Światowej Organizacji Celnej w ramach następujących pozycji: 2106, 2906, 2907, 2922, 2930, 2932, 2936, 3503, 3507 lub 3913.

Część II: Zaświadczenie

▼ M11

PAŃSTWO

Wzór świadectwa HRP

II. Informacje dot. zdrowia	II.a. Nr referencyjny świadectwa	II.b. Nr referencyjny IMSOC
<b>Część II:</b> <sup>(1)</sup> Niepotrzebne skreślić.		
<b>Urzędnik certyfikujący</b>  Imię i nazwisko (wielkimi literami)  Data  Pieczęć		
		Kwalifikacje i tytuł  Podpis