

▼ M11

ROZDZIAŁ 31

WZÓR ŚWIADECTWA ZDROWIA ZWIERZĄT/ŚWIADECTWA URZĘDOWEGO DO CELÓW WPROWADZANIA NA TERYTORIUM UNII ŻYWYCH MAŁŻY, SZKARŁUPNI, OSŁONIC, ŚLIMAKÓW MORSKICH I PRODUKTÓW POCHODZENIA ZWIERZĘCEGO POZYSKANYCH Z TYCH ZWIERZĄT, PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI (WZÓR MOL-HC)

PAŃSTWO		Świadczenie zdrowia zwierząt/Świadczenie 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			
<input type="checkbox"/> Samolot	<input type="checkbox"/> Statek	I.17. Dokumenty towarzyszące		
<input type="checkbox"/> Kolej	<input type="checkbox"/> Pojazd drogowy			
Oznakowanie		Rodzaj	Kod	
		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			
I.20. Cel certyfikacji				
<input type="checkbox"/> Produkty przeznaczone do spożycia przez ludzi	<input type="checkbox"/> Żywe zwierzęta wodne przeznaczone do spożycia przez ludzi	<input type="checkbox"/> Centrum wysyłkowe	<input type="checkbox"/> Dalsze przetwarzanie	
I.21.	<input type="checkbox"/> Do celów tranzytu	I.22. <input type="checkbox"/> Na rynek wewnętrzny		
Państwo trzecie	Kod ISO kraju	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
		Rodzaj obróbki		Liczba opakowań	Nr partii
<input type="checkbox"/>	Konsument końcowy	Data pozyskania/produkcji	Rodzaj towaru Zakład produkcyjny		

▼ M11

PAŃSTWO

Wzór świadectwa MOL-HC

Część II: Zaświadczenie	II. Informacje dot. zdrowia	II.a. Nr referencyjny świadectwa	II.b. Nr referencyjny IMSOC
	<p>⁽¹⁾ II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego [Należy wykreślić, jeżeli ostatecznym miejscem przeznaczenia żywych małży, szkarłupni, osłonic, ślimaków morskich i produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych z tych zwierząt nie jest Unia]</p> <p>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 [żywe małże] ⁽⁴⁾ [żywe szkarłupnie] ⁽⁴⁾ [żywe osłonie] ⁽⁴⁾ [żywe ślimaki morskie] ⁽⁴⁾ [produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskane z żywych małży/żywych szkarłupni/żywych osłonic/żywych ślimaków morskich] ⁽⁴⁾ opisane w części I wyprodukowano zgodnie z tymi wymogami, w szczególności że:</p> <p>(a) pozyskano je w regionie/regionach lub państwie/państwach, które w dniu wydania niniejszego świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego są upoważnione do wprowadzania na terytorium Unii [żywych małży]⁽⁴⁾ [żywych szkarłupni] ⁽⁴⁾ [żywych osłonic] ⁽⁴⁾ [żywych ślimaków morskich] ⁽⁴⁾ [produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych z żywych małży/żywych szkarłupni/żywych osłonic/żywych ślimaków morskich] ⁽⁴⁾ i są wymienione w wykazie w załączniku VIII do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/405;</p> <p>(b) pochodzą z zakładu lub zakładów, w których stosuje się ogólne wymogi dotyczące higieny i w których wdrażany jest program oparty na zasadach analizy zagrożeń i krytycznych punktów kontroli (HACCP) zgodnie z art. 5 rozporządzenia (WE) nr 852/2004 oraz w których właściwe organy regularnie przeprowadzają kontrole i które widnieją w wykazie jako zakłady zatwierdzone przez Unię;</p> <p>(c) zostały odłowione, w razie potrzeby umieszczone w obszarze przejściowym i przetransportowane zgodnie z sekcją VII rozdziału I i II załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;</p> <p>(d) ⁽⁴⁾ [zostały poddane obróbce, w razie potrzeby oczyszczone i zapakowane zgodnie z sekcją VII rozdziału III i IV załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;]</p> <p>⁽⁴⁾ <i>albo</i> [zostały wstępnie przetworzone, przetworzone, zamrożone i rozmrożone w sposób higieniczny zgodnie z wymogami ustanowionymi w sekcji VIII rozdziału III i IV załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;]</p> <p>(e) spełniają normy zdrowotne ustanowione w sekcji VII rozdział V załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004, [w sekcji VIII rozdział V załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004] ⁽⁴⁾ oraz kryteria ustanowione w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2073/2005;</p> <p>(f) były pakowane, przechowywane i przewożone zgodnie z [sekcją VII rozdziału VI i VIII załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004] ⁽⁴⁾ [sekcją VIII rozdziału VI, VII i VIII załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004] ⁽⁴⁾;</p> <p>(g) były oznakowane i etykietowane zgodnie z [sekcją I załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 oraz sekcją VII rozdział VII załącznika III do tego rozporządzenia] ⁽⁴⁾ [sekcją I załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 853/2004] ⁽⁴⁾;</p> <p>(h) w przypadku niebędących filtratorami Pectinidac, ślimaków morskich i szkarłupni odłowionych poza sklasyfikowanymi obszarami produkcyjnymi – spełniają szczególne wymogi ustanowione w sekcji VII rozdział IX załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;</p>		

▼ M11

PAŃSTWO

Wzór świadectwa MOL-HC

- (i) pochodzą z obszaru produkcyjnego sklasyfikowanego zgodnie z art. 52 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2019/627 jako [A], [B] lub [C] w czasie ich odłowienia (*proszę wskazać klasyfikację obszaru produkcyjnego w czasie odłowienia*) (z wyłączeniem niebędących filtratorami Pectinidae, ślimaków morskich i szkarłupni odłowionych poza sklasyfikowanymi obszarami produkcyjnymi);
- (j) pomyślnie przeszły kontrole urzędowe przewidziane w [art. 51–66 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2019/627 lub w art. 11 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2019/624] ⁽⁴⁾ [art. 69, 70 i 71 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2019/627] ⁽⁴⁾;
- (k) spełniają gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich uzyskanych, jeżeli pochodzą z akwakultury, zawarte w planie kontroli przedłożonym zgodnie z art. 6 ust. 2 rozporządzenia delegowanego Komisji (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 pochodzenia.
- ⁽¹⁾ ⁽⁴⁾⁽¹²⁾ [II.1a. Poświadczenie w odniesieniu do rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2023/905 [Skreślić, jeżeli Unia nie jest ostatecznym miejscem przeznaczenia żywych małży, żywych szkarłupni, żywych osłonice, żywych ślimaków morskich pochodzących z akwakultury lądowej i uzyskanych z nich produktów pochodzenia zwierzęcego]
- Ja, niżej podpisany, oświadczam, że znane mi są odnośne wymogi rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6 oraz rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2023/905 i niniejszym poświadczam, że [żywe małże] (4) [żywe szkarłupnie] (4) [żywe osłonice] (4) [żywe ślimaki morskie] (4) pochodzące z akwakultury lądowej i uzyskane z nich produkty pochodzenia zwierzęcego opisane w części I wyprodukowano zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności, że zwierzętom akwakultury, z których pozyskano produkty, nie podawano przeciwdrobnoustrojowych produktów leczniczych w celu przyspieszenia wzrostu lub zwiększenia wydajności ani przeciwdrobnoustrojowych produktów leczniczych zawierających środek przeciwdrobnoustrojowy, który jest ujęty w wykazie środków przeciwdrobnoustrojowych zarezerwowanych do leczenia niektórych zakażeń u ludzi określonym w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2022/1255, zgodnie z art. 3 rozporządzenia delegowanego (UE) 2023/905, oraz że pochodzą one z państwa trzeciego lub jego regionu ujętego w wykazie zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia delegowanego (UE) 2023/905.] ◀
- ⁽²⁾ [II.2. Poświadczenie zdrowia zwierząt dotyczące żywych małży należących do gatunków umieszczonych w wykazie⁽³⁾ przeznaczonych do spożycia przez ludzi i produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych z tych małży przeznaczonych do dalszego przetwarzania w Unii przed spożyciem przez ludzi z wyłączeniem dzikich mięczaków oraz produktów z nich pozyskanych wyładowanych ze statków rybackich
- Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadcza, że:
- II.2.1. Zgodnie z oficjalnymi informacjami [zwierzęta wodne opisane w części I] ⁽⁴⁾ [produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskane od lub ze zwierząt wodnych inne niż żywe zwierzęta wodne opisane w części I pozyskano ze zwierząt, które] ⁽⁴⁾ spełniają następujące wymagania w zakresie zdrowia zwierząt:
- II.2.1.1. pochodzą z [zakładu] ⁽⁴⁾ [siedliska] ⁽⁴⁾ nieobjętego krajowymi środkami ograniczającymi ze względów związanych ze zdrowiem zwierząt lub z powodu wystąpienia nietypowej śmiertelności o nieustalonej przyczynie, z uwzględnieniem odpowiednich chorób umieszczonych w wykazie, o których mowa w załączniku I do rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2020/692, oraz nowo występujących chorób;
- II.2.1.2. [zwierzęta wodne nie są przeznaczone do uśmiercenia] ⁽⁴⁾ [produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskane od lub ze zwierząt wodnych inne niż żywe zwierzęta wodne pozyskano ze zwierząt, które nie były przeznaczone do uśmiercenia] ⁽⁴⁾ w ramach krajowego programu likwidacji chorób, z uwzględnieniem chorób umieszczonych w wykazie, o których mowa w załączniku I do rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2020/692 i które są istotne w przypadku danych gatunków, oraz nowo występujących chorób.
- ⁽³⁾ [II.2.2. [Zwierzęta akwakultury opisane w części I] ⁽⁴⁾ [Produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskane od lub ze zwierząt akwakultury inne niż żywe zwierzęta akwakultury opisane w części I, pozyskano ze zwierząt, które] ⁽⁴⁾ spełniają następujące wymagania:
- II.2.2.1. pochodzą z zakładu akwakultury, który jest [zarejestrowany] ⁽⁴⁾ [zatwierdzony] ⁽⁴⁾ przez właściwy organ państwa trzeciego lub terytorium pochodzenia i znajduje się pod kontrolą takiego organu oraz posiada system służący do prowadzenia i przechowywania przez okres co najmniej trzech lat aktualnej dokumentacji zawierającej informacje na temat:
- (i) gatunków, kategorii i liczby zwierząt akwakultury w zakładzie;

▼ M11

PAŃSTWO

Wzór świadectwa MOL-HC

	<p>(ii) przemieszczania zwierząt wodnych do zakładu oraz przemieszczania zwierząt akwakultury z zakładu;</p> <p>(iii) śmiertelności w zakładzie;</p> <p>II.2.2.2. pochodzą z zakładu akwakultury, w którym odbywają się regularne kontrole stanu zdrowia zwierząt przeprowadzane przez lekarza weterynarii w celu wykrycia i zebrania informacji na temat objawów wskazujących na wystąpienie chorób, w tym chorób umieszczonych w wykazie, o których mowa w załączniku I do rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/692 i które są istotne w przypadku danych gatunków, oraz nowo występujących chorób, a częstotliwość takich kontroli jest proporcjonalna do ryzyka stwarzanego przez dany zakład.]</p> <p>II.2.3. Ogólne wymagania w zakresie zdrowia zwierząt</p> <p>[Zwierzęta wodne opisane w części I] ⁽⁴⁾ [Produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskane od lub ze zwierząt wodnych inne niż żywe zwierzęta wodne opisane w części I pozyskano ze zwierząt, które] ⁽⁴⁾ spełniają następujące wymagania w zakresie zdrowia zwierząt:</p> <p>⁽⁴⁾ ⁽⁶⁾ [II.2.3.1. podlegają wymaganiom określonym w części II.2.4 i pochodzą z [państwa] ⁽⁴⁾ [terytorium] ⁽⁴⁾ [strefy] ⁽⁴⁾ [kompartentu] ⁽⁴⁾ o kodzie: __ __ - __ ⁽⁵⁾, które(-a)(-y) w dniu wydania niniejszego świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego jest wymienione(-a)(-y) w części I załącznika XXI do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/404 do celów wprowadzania na terytorium Unii tych [zwierząt wodnych] ⁽⁴⁾ [produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych od lub ze zwierząt wodnych innych niż żywe zwierzęta wodne] ⁽⁴⁾];</p> <p>⁽⁴⁾ ⁽⁶⁾ [II.2.3.2. są to zwierzęta wodne, które zostały poddane kontroli klinicznej zgodnie z art. 166 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/692 w ciągu 72 godzin przed załadunkiem w celu wysyłki do Unii. Podczas tej kontroli zwierzęta nie wykazywały objawów klinicznych choroby przenośnej oraz, zgodnie ze stosowną dokumentacją zakładu, nic nie wskazywało na problemy związane z chorobą;]</p> <p>⁽⁶⁾ [II.2.3.3. są to zwierzęta wodne, które są wysyłane do Unii bezpośrednio z miejsca pochodzenia;]</p> <p>II.2.3.4. nie miały kontaktu ze zwierzętami wodnymi o niższym statusie zdrowotnym.</p> <p>⁽⁴⁾ ⁽⁶⁾ [II.2.4. Szczególnie wymogi dotyczące zdrowia</p> <p>⁽⁴⁾ [II.2.4.1. Wymogi dotyczące gatunków umieszczonych w wykazie ⁽³⁾ w odniesieniu do zakażenia wywoływanego przez <i>Mikrocytos mackini</i> lub zakażenia wywoływanego przez <i>Perkinsus marinus</i></p> <p>[Zwierzęta wodne opisane w części I] ⁽⁴⁾ [Produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskane od lub ze zwierząt wodnych inne niż żywe zwierzęta wodne opisane w części I pozyskano ze zwierząt, które] ⁽⁴⁾ pochodzą z [państwa] ⁽⁴⁾ [terytorium] ⁽⁴⁾ [strefy] ⁽⁴⁾ [kompartentu] ⁽⁴⁾ uznanego/uznanej za obszar wolny od [zakażenia wywoływanego przez <i>Mikrocytos mackini</i>] ⁽⁴⁾ [zakażenia wywoływanego przez <i>Perkinsus marinus</i>] ⁽⁴⁾ zgodnie z warunkami, które są co najmniej tak rygorystyczne jak warunki określone w art. 66 lub w art. 73 ust. 1 i art. 73 ust. 2 lit. a) rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2020/689, oraz, w przypadku zwierząt wodnych, wszystkie gatunki umieszczone w wykazie ⁽³⁾ w odniesieniu do stosownej choroby lub stosownych chorób:</p> <p>(i) są wprowadzane z innego państwa lub terytorium bądź ich strefy lub kompartentu uznanych za obszar wolny od tej samej choroby lub tych samych chorób;</p> <p>(ii) nie są zaszczepione przeciwko [tej] ⁽⁴⁾ [tym] ⁽⁴⁾ chorobie (chorobom).]</p>
--	---

▼ **M11**

PAŃSTWO

Wzór świadectwa MOL-HC

⁽⁴⁾ ⁽⁷⁾ **II.2.4.2. Wymogi dotyczące gatunków umieszczonych w wykazie ⁽³⁾ w odniesieniu do zakażenia wywołanego przez *Marteilia refringens*, zakażenia wywołanego przez *Bonamia exitiosa* lub zakażenia wywołanego przez *Bonamia ostreae***

[Zwierzęta wodne opisane w części I] ⁽⁴⁾ [Produkty pochodzenia zwierzęcego pochodzące od lub ze zwierząt wodnych inne niż żywe zwierzęta wodne opisane w części I pozyskano ze zwierząt, które] ⁽⁴⁾ pochodzą z [państwa] ⁽⁴⁾ [terytorium] ⁽⁴⁾ [strefy] ⁽⁴⁾ [kompartmentu] ⁽⁴⁾ [uznanego/uznanej za obszar wolny od [zakażenia wywołanego przez *Marteilia refringens*] ⁽⁴⁾ [zakażenia wywołanego przez *Bonamia exitiosa*] ⁽⁴⁾ [zakażenia wywołanego przez *Bonamia ostreae*] ⁽⁴⁾ zgodnie z częścią II rozdział 4 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/689 oraz, w przypadku zwierząt wodnych, wszystkie gatunki umieszczone w wykazie ⁽³⁾ w odniesieniu do stosownej choroby lub stosownych chorób:

- są wprowadzane z innego państwa lub terytorium bądź ich strefy lub kompartmentu uznanych za obszar wolny od tej samej choroby lub tych samych chorób;
- nie są zaszczepione przeciwko [tej] ⁽⁴⁾ [tym] ⁽⁴⁾ [chorobie (chorobom).]

⁽⁴⁾ ⁽⁸⁾ **II.2.4.3. Wymogi dotyczące gatunków ⁽⁹⁾ podatnych na zakażenie herpeswirusem ostrąg 1 μvar (OsHV-1 μvar)**

[Zwierzęta wodne opisane w części I] ⁽⁴⁾ [Produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskane od lub ze zwierząt wodnych inne niż żywe zwierzęta wodne opisane w części I pozyskano ze zwierząt, które] ⁽⁴⁾ pochodzą z [państwa] ⁽⁴⁾ [terytorium] ⁽⁴⁾ [strefy] ⁽⁴⁾ [kompartmentu] ⁽⁴⁾ spełniającego/spełniającej gwarancje zdrowia dotyczące OsHV-1 μvar, które są niezbędne, aby zachować zgodność z krajowymi środkami mającymi zastosowanie w państwie członkowskim przeznaczenia zgodnie z art. 175 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/692, i w odniesieniu do których państwo członkowskie lub jego część są wymienione w [załączniku I] ⁽⁴⁾ [załączniku II] ⁽⁴⁾ do decyzji wykonawczej Komisji (UE) 2021/260.]

⁽⁴⁾ ⁽⁶⁾ albo

II.2.4. Szczególne wymogi dotyczące zdrowia

[Zwierzęta wodne opisane w części I] ⁽⁴⁾ [Produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskane od lub ze zwierząt wodnych inne niż żywe zwierzęta wodne opisane w części I pozyskano ze zwierząt, które] ⁽⁴⁾ są przeznaczone dla zakładu zajmującego się żywnością pochodzącą od i ze zwierząt wodnych objętych zwalczaniem chorób w obrębie terytorium Unii, zatwierdzonego zgodnie z art. 11 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2020/691, gdzie mają być przetworzone do spożycia przez ludzi.]

II.2.5. Według mojej najlepszej wiedzy oraz zgodnie z deklaracją podmiotu [zwierzęta wodne opisane w części I] ⁽⁴⁾ [produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskane od lub ze zwierząt wodnych inne niż żywe zwierzęta wodne opisane w części I pozyskano ze zwierząt, które] ⁽⁴⁾ pochodzą z [zakładu] ⁽⁴⁾ [siedliska] ⁽⁴⁾, w którym:

- (i) nie występowała nietypowa śmiertelność o nieustalonej przyczynie; oraz
- (ii) zwierzęta nie miały kontaktu ze zwierzętami wodnymi należącymi do gatunków umieszczonych w wykazie ⁽³⁾, które nie spełniały wymagań, o których mowa w pkt II.2.1.

II.2.6. Wymagania w zakresie transportu

Poczyniono ustalenia dotyczące transportu zwierząt wodnych opisanych w części I zgodnie z wymaganiami określonymi w art. 167 i 168 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/692, a w szczególności ustalenia, zgodnie z którymi:

II.2.6.1. jeżeli zwierzęta wodne są transportowane w wodzie, wody nie zmienia się w państwie trzecim ani na terytorium ani w ich strefie lub kompartmentcie, którego/której nie wymieniono w wykazie dotyczącym wprowadzania do Unii poszczególnych gatunków i kategorii zwierząt wodnych;

II.2.6.2. zwierząt wodnych nie transportuje się w warunkach, które zagrażają ich statusowi zdrowotnemu, w szczególności:

- (i) jeżeli zwierzęta wodne transportuje się w wodzie, nie zmienia to ich statusu zdrowotnego;

▼ M11

PAŃSTWO

Wzór świadectwa MOL-HC

	<p>(ii) środki transportu i pojemniki są skonstruowane w sposób niezagrażający statusowi zdrowotnemu zwierząt wodnych podczas transportu;</p> <p>(iii) [pojemnik] ⁽⁴⁾ [statek do transportu żywych ryb] ⁽⁴⁾ [nie był wcześniej używany] ⁽⁴⁾ [został wyczyszczony i zdezynfekowany zgodnie z protokołem oraz przy użyciu produktów zatwierdzonych przez właściwy organ państwa trzeciego lub terytorium pochodzenia] ⁽⁴⁾ przed załadunkiem w celu wysyłki do Unii;</p> <p>II.2.6.3. od momentu załadunku w miejscu pochodzenia do momentu przybycia do Unii zwierzęta w przesyłce nie są przewożone w tej samej wodzie ani [w tym samym pojemniku] ⁽⁴⁾ [na tym samym statku do transportu żywych ryb] ⁽⁴⁾ co zwierzęta wodne o niższym statusie zdrowotnym lub nieprzeznaczone do wprowadzenia na terytorium Unii;</p> <p>II.2.6.4. jeżeli konieczna jest wymiana wody [w państwie] ⁽⁴⁾ [na terytorium] ⁽⁴⁾ [w strefie] ⁽⁴⁾ [w kompartmencie] ⁽⁴⁾ wymienionym/wymienionej w wykazie dotyczącym wprowadzania do Unii danego gatunku i kategorii zwierząt wodnych, ma to miejsce wyłącznie [w przypadku transportu drogowego – w miejscu wymiany wody zatwierdzonym przez właściwy organ państwa trzeciego lub terytorium, w/na którym ma miejsce wymiana wody] ⁽⁴⁾ [w przypadku transportu statkiem do transportu żywych ryb – w odległości, która wynosi co najmniej 10 km od wszelkich zakładów akwakultury znajdujących się na trasie z miejsca pochodzenia do miejsca przeznaczenia w Unii] ⁽⁴⁾.</p> <p>II.2.7. Wymagania w zakresie etykietowania</p> <p>Poczyniono ustalenia dotyczące identyfikacji i etykietowania [środka transportu] ⁽⁴⁾ [pojemników] ⁽⁴⁾ zgodnie z art. 169 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/692, a w szczególności ustalenia, zgodnie z którymi:</p> <p>II.2.7.1. przesyłkę identyfikuje się za pomocą [czytelnej i widocznej etykiety na zewnątrz pojemnika] ⁽⁴⁾ [wpisu w manifeście ładunkowym, jeżeli transport odbywa się za pomocą statku do transportu żywych ryb] ⁽⁴⁾, która/który wyraźnie łączy przesyłkę z niniejszym świadectwem zdrowia zwierząt/świadectwem urzędowym;</p> <p>⁽⁴⁾ [II.2.7.2. w przypadku żywych zwierząt wodnych czytelna i widoczna etykieta, o której mowa w pkt II.2.7.1, zawiera:</p> <ol style="list-style-type: none"> informacje na temat liczby pojemników w przesyłce; nazwę gatunków znajdujących się w każdym pojemniku; informacje na temat liczby zwierząt wodnych w każdym pojemniku w odniesieniu do każdego z obecnych tam gatunków; następujące oznaczenie: »żywe mięczaki przeznaczone do spożycia przez ludzi w Unii«;] <p>⁽⁴⁾ [II.2.7.3. w przypadku produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych od lub ze zwierząt wodnych innych niż żywe zwierzęta wodne czytelna i widoczna etykieta, o której mowa w pkt II.2.7.1, zawiera przynajmniej następujące oznaczenie: »produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskane z mięczaków, inne niż żywe mięczaki, przeznaczone do dalszego przetwarzania w Unii Europejskiej«.]</p> <p>⁽⁴⁾ ⁽¹⁰⁾ II.2.8. Ważność świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego</p> <p>Niniejsze świadectwo zdrowia zwierząt/świadectwo urzędowe zachowuje ważność przez okres 10 dni od daty wydania. W przypadku przewozu zwierząt wodnych drogą wodną/morską ten 10-dniowy okres może zostać wydłużony o czas trwania podróży drogą wodną/morską.]</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>
--	--

▼ **M11**

PAŃSTWO

Wzór świadectwa MOL-HC

Niniejsze świadectwo zdrowia zwierząt/świadectwo urzędowe przeznaczone jest do celów wprowadzania na terytorium Unii żywych małży i produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych od lub z tych zwierząt przeznaczonych do spożycia przez ludzi, również w przypadku gdy Unia nie jest ostatecznym miejscem przeznaczenia takich małży i produktów od nich lub z nich pozyskanych.

»Zwierzęta wodne« oznaczają zwierzęta zgodnie z definicją w art. 4 pkt 3 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429. »Zwierzęta akwakultury« oznaczają zwierzęta wodne utrzymywane w warunkach akwakultury zdefiniowane w art. 4 pkt 7 rozporządzenia (UE) 2016/429.

»Dalsze przetwarzanie« oznacza dowolny rodzaj środków i metod stosowanych przed wprowadzeniem do obrotu z przeznaczeniem do spożycia przez ludzi, które naruszają pierwotną budowę anatomiczną, takich jak wykrwawianie, patroszenie, odgławianie, krojenie i filetowanie, na skutek których powstają odpady lub produkty uboczne, które mogą stanowić ryzyko rozprzestrzeniania się chorób.

Wszystkie zwierzęta wodne i produkty pochodzenia zwierzęcego pozyskane od lub ze zwierząt wodnych inne niż żywe zwierzęta wodne, których dotyczy część II.2.4 niniejszego świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego, muszą pochodzić z państwa trzeciego lub terytorium bądź ich strefy lub kompartamentu widniejącego/widniejącej w kolumnie 2 tabeli w części I załącznika XXI do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404.

Część II.2.4 świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego **nie ma zastosowania** do następujących zwierząt wodnych, które w związku z tym mogą pochodzić z państwa trzeciego lub jego regionu wymienionego w wykazie w załączniku VIII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/405:

- a) mięczaki pakowane i etykietowane w celu spożycia przez ludzi zgodnie ze szczególnymi wymogami dotyczącymi tych zwierząt określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004, które nie byłyby już w stanie przetrwać jako żywe zwierzęta, gdyby zwrócono je do środowiska wodnego;
- b) mięczaki przeznaczone do spożycia przez ludzi bez dalszego przetwarzania, pod warunkiem że są pakowane do celów sprzedaży detalicznej zgodnie z wymogami dotyczącymi takich opakowań, określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004;
- c) mięczaki pakowane i etykietowane w celu spożycia przez ludzi zgodnie ze szczególnymi wymogami dotyczącymi tych zwierząt określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004, które są przeznaczone do dalszego przetwarzania bez tymczasowego przechowywania w miejscu przetwarzania.

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.

Część I:

Rubryka I.8: Region pochodzenia: należy podać obszar produkcyjny z wyłączeniem Pectinidae, ślimaków morskich i szkarłupni odłowionych poza sklasyfikowanymi obszarami produkcyjnymi.

Część II:

- (1) Część II.1 nie ma zastosowania do państw trzecich lub terytoriów, w których obowiązują specjalne wymogi w zakresie certyfikacji zdrowia publicznego określone w umowach o równoważności lub innych przepisach Unii.
- (2) Część II.2 niniejszego świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego nie ma zastosowania i musi zostać wykreślona, jeżeli przesyłka składa się z: a) gatunków innych niż te wymienione w załączniku do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2018/1882; lub b) dzikich zwierząt wodnych i produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych od tych lub z tych zwierząt wodnych, które są wyladowywane ze statków rybackich do bezpośredniego spożycia przez ludzi; lub c) produktów pochodzenia zwierzęcego pozyskanych od lub ze zwierząt wodnych innych niż żywe zwierzęta wodne, które są gotowe do bezpośredniego spożycia przez ludzi bez dalszego przetwarzania w Unii.

▼ **M11**

PAŃSTWO

Wzór świadectwa MOL-HC

	<p>(3) Gatunki wymienione w kolumnie 3 i 4 tabeli w załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2018/1882. Gatunki wymienione w kolumnie 4 uznaje się za wektory wyłącznie wówczas, gdy spełniają warunki określone w art. 171 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/692.</p> <p>(4) Niepotrzebne skreślić. W przypadku części II.2.4.1 nie zezwala się na wykreślenie, jeżeli przesyłka zawiera gatunki umieszczone w wykazie w odniesieniu do zakażenia wywołanego przez <i>Mikrocytos mackini</i> lub zakażenia wywołanego przez <i>Perkinsus marinus</i>, z wyłączeniem okoliczności, o których mowa w uwadze 6.</p> <p>(5) Kod państwa trzeciego lub terytorium bądź ich strefy lub kompartentu zamieszczony w kolumnie 2 tabeli w części I załącznika XXI do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404.</p> <p>(6) Części II.2.3.1, II.2.3.2, II.2.3.3 oraz II.2.4 niniejszego świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego nie stosuje się i muszą one zostać wykreślone, jeżeli przesyłka zawiera wyłącznie następujące zwierzęta wodne:</p> <p>a) mięczaki pakowane i etykietowane w celu spożycia przez ludzi zgodnie ze szczególnymi wymogami dotyczącymi tych zwierząt określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004, które nie byłyby już w stanie przetrwać jako żywe zwierzęta, gdyby zwrócono je do środowiska wodnego;</p> <p>b) mięczaki przeznaczone do spożycia przez ludzi bez dalszego przetwarzania, pod warunkiem że są pakowane do celów sprzedaży detalicznej zgodnie z wymogami dotyczącymi takich opakowań, określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004;</p> <p>c) mięczaki pakowane i etykietowane w celu spożycia przez ludzi zgodnie ze szczególnymi wymogami dotyczącymi tych zwierząt określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004, które są przeznaczone do dalszego przetwarzania bez tymczasowego przechowywania w miejscu przetwarzania.</p> <p>(7) Ma zastosowanie wyłącznie wówczas, gdy państwo członkowskie, jego strefa lub kompartent przeznaczenia w Unii mają albo status obszaru wolnego od choroby kategorii C zgodnie z definicją w art. 1 pkt 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2018/1882, albo są objęte nieobowiązkowym programem likwidacji choroby ustanowionym zgodnie z art. 31 ust. 2 rozporządzenia (UE) 2016/429; w przeciwnym razie należy wykreślić.</p> <p>(8) Ma zastosowanie, gdy państwo członkowskie przeznaczenia w Unii lub jego część dysponuje zatwierdzonymi krajowymi środkami odnoszącymi się do danej choroby, zgodnie z wykazem w załączniku I lub załączniku II do decyzji wykonawczej (UE) 2021/260; w przeciwnym razie należy wykreślić.</p> <p>(9) Gatunki podane, o których mowa w kolumnie 2 tabeli w załączniku III do decyzji wykonawczej (UE) 2021/260.</p> <p>(10) Ma zastosowanie jedynie do przesyłek żywych zwierząt wodnych.</p> <p>(11) Podpisuje:</p> <p>— urzędowy lekarz weterynarii, jeżeli część II.2 – Poświadczenie zdrowia zwierząt nie została wykreślona,</p> <p>— urzędnik certyfikujący lub urzędowy lekarz weterynarii, jeżeli część II.2 – Poświadczenie zdrowia zwierząt została wykreślona.</p> <p>►⁽¹⁾ (12) Dotyczy przesyłek wprowadzanych do Unii od dnia 3 września 2026 r. ◀</p>
	<p>[Urzędowy lekarz weterynarii]^{(9) (11)}/[Urzędnik certyfikujący]^{(9) (11)}</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami)</p> <p>Data</p> <p>Pieczęć</p> <p style="text-align: right;">Kwalifikacje i tytuł</p> <p style="text-align: right;">Podpis</p>

►⁽¹⁾ **M15**