

▼ M11

ROZDZIAŁ 49

WZÓR ŚWIADCZTWA URZĘDOWEGO DO CELÓW WPROWADZANIA NA TERYTORIUM UNII INNYCH PRODUKTÓW POCHODZENIA ZWIERZĘCEGO POZYSKANYCH ZE ZWIERZĄT GOSPODARSKICH KOPYTNYCH, Z DROBIU, KRÓLIKÓW LUB PRODUKTÓW RYBOŁÓWSTWA PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI I NIEOBJĘTYCH ZAKRESEM STOSOWANIA ART. 8–26 ROZPORZĄDZENIA WYKONAWCZEGO (UE) 2020/2235 (WZÓR PAO)

PAŃSTWO		Świadcstwo urzędowe dla UE		
Część I: Opis przesyłki	1.1. Nadawca/eksporter Nazwa Adres Państwo Kod ISO kraju		1.2. Nr referencyjny świadectwa	1.2a. Nr referencyjny IMSOC
			1.3. Właściwy organ centralny	KOD QR
			1.4. Właściwy organ lokalny	
	1.5. Odbiorca/importer Nazwa Adres Państwo Kod ISO kraju		1.6. Podmiot odpowiedzialny za przesyłkę Nazwa Adres Państwo Kod ISO kraju	
	1.7. Państwo pochodzenia Kod ISO kraju		1.9. Państwo przeznaczenia Kod ISO kraju	
	1.8. Region pochodzenia Kod		1.10. Region przeznaczenia Kod	
	1.11. Miejsce wysyłki Nazwa Nr rejestracji/zatwierdzenia Adres Państwo Kod ISO kraju		1.12. Miejsce przeznaczenia Nazwa Nr rejestracji/zatwierdzenia Adres Państwo Kod ISO kraju	
	1.13. Miejsce załadunku		1.14. Data i godzina wyjazdu	
	1.15. Środek transportu <input type="checkbox"/> Samolot <input type="checkbox"/> Statek <input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Pojazd drogowy Oznakowanie		1.16. Punkt kontroli granicznej wprowadzenia	
			1.17. Dokumenty towarzyszące Rodzaj Kod Państwo Kod ISO kraju Numer referencyjny dokumentu handlowego	
1.18. Warunki transportu <input type="checkbox"/> W temperaturze otoczenia <input type="checkbox"/> W stanie schłodzonym <input type="checkbox"/> W stanie zamrożonym				
1.19. Numer pojemnika/plomby Nr pojemnika Nr plomby				
1.20. Cel certyfikacji <input type="checkbox"/> Produkty przeznaczone do spożycia przez ludzi				
1.21.		1.22. <input type="checkbox"/> Na rynek wewnętrzny		
		1.23.		
1.24. Łączna liczba opakowań	1.25. Łączna ilość	1.26. Łączna masa netto (kg)/masa brutto (kg)		

▼ **M11**

I.27. Opis przesyłki				
Kod CN	Gatunek	Chłodnia	Rodzaj opakowań	Masa netto
<input type="checkbox"/>		Data pozyskania/produkcji	Liczba opakowań	Nr partii
Konsum ent końcowy		Zakład produkcyjny		

▼ **M11**

PAŃSTWO

Wzór świadectwa PAO

II. Informacje dot. zdrowia		II.a. Nr referencyjny świadectwa	II.b. Nr referencyjny IMSOC
Część II: Zawiadzenie	II. Poświadczenie zdrowia publicznego		
	<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 produkty opisane w części I zostały wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, w szczególności że:</p> <p>a) pochodzą z zarejestrowanego zakładu lub zarejestrowanych 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 są poddawane regularnym kontrolom przez właściwy organ;</p> <p>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;</p> <p>c) spełniają gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich uzyskanych zawarte w planie kontroli przedłożonym zgodnie z art. 6 ust. 2 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2022/2292, a państwa trzecie lub ich regiony, z których pochodzą, wymieniono w załączniku -I do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/405 z oznaczeniem »X« w odniesieniu do danych produktów.</p> <p>► (1) (1) (2) [II.1.a. Poświadczenie w odniesieniu do rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2023/905 <i>[należy wykreślić, jeżeli ostatecznym miejscem przeznaczenia produktów nie jest Unia]</i></p> <p>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 produkty opisane w części I wyprodukowano zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności, że zwierzętom, 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.]◀</p> <p>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 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: Rubryka I.27: »Kod CN«: należy wskazać odpowiedni kod/odpowiednie kody systemu zharmonizowanego (HS) Światowej Organizacji Celnej.</p> <p>► (2) Część II:</p> <p>(1) Niepotrzebne skreślić.</p> <p>(2) Dotyczy przesyłek wprowadzanych do Unii od dnia 3 września 2026 r. ◀</p>		
Urzędnik certyfikujący			
Imię i nazwisko (wielkimi literami)			
Data	Kwalifikacje i tytuł		
Pieczęć	Podpis		

► (1) (2) **M12**