

ROZDZIAŁ 36

**WZÓR ŚWIADECTWA ZDROWIA ZWIERZĄT/ŚWIADECTWA URZĘDOWEGO
DO CELÓW WPROWADZANIA NA TERYTORIUM UNII PRODUKTÓW
MLECZNYCH PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI, KTÓRE
MUSZĄ ZOSTAĆ PODDANE KONKRETNEMU PROCESOWI OBRÓBK
ZMNIJSZAJĄCEMU RYZYKO INNEMU NIŻ PASTERYZACJA
(WZÓR DAIRY-PRODUCTS-ST)**

PAŃSTWO		Świadectwo zdrowia zwierząt/świadectwo urzędowe dla UE		
Część I: Opis przesyłki	I.1.	Nadawca/eksporter Nazwa Adres PaństwoKod ISO kraju	I.2. Nr referencyjny świadectwa	I.2a. Nr referencyjny IMSOC
			I.3. Właściwy organ centralny	KOD QR
			I.4. Właściwy organ lokalny	
	I.5.	Odbiorca/importer Nazwa Adres PaństwoKod ISO kraju	I.6.	Podmiot odpowiedzialny za przesyłkę Nazwa Adres PaństwoKod ISO kraju
	I.7.	Państwo pochodzeniaKod ISO kraju	I.9.	Państwo przeznaczeniaKod ISO kraju
	I.8.	Region pochodzeniaKod	I.10.	Region przeznaczeniaKod
	I.11.	Miejsce wysyłki NazwaNr rejestracji/zatwierdzenia Adres PaństwoKod ISO kraju	I.12.	Miejsce przeznaczenia NazwaNr rejestracji/zatwierdzenia Adres PaństwoKod ISO kraju
	I.13.	Miejsce załadunku	I.14.	Data i godzina wyjazdu
	I.15.	Środek transportu ☐ Samolot ☐ Statek ☐ Kolej ☐ Pojazd drogowy Oznakowanie	I.16.	Punkt kontroli granicznej wprowadzenia
		I.17.	Dokumenty towarzyszące RodzajKod PaństwoKod 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 pojemnikaNr plomby			
I.20.	Cel certyfikacji ☐ Produkty przeznaczone do spożycia przez ludzi			
I.21.	☐ Do celów tranzytu Państwo trzecieKod ISO kraju	I.22.	☐ 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		Gatunek			
		Chłodnia		Rodzaj opakowań	
				Masa netto	
		Rodzaj obróbki		Rodzaj towaru	
				Liczba opakowań	
				Nr partii	
☐ Konsument końcowy		Data pozyskania/produkcji		Zakład produkcyjny	

PAŃSTWO

Wzór świadectwa DAIRY-PRODUCTS-ST

Część II: Zaświadczenie	II. Informacje dot. zdrowia		II.a. Nr referencyjny świadectwa	II.b. Nr referencyjny IMSOC
	(1) [II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego (należy wykreślić, jeżeli ostatecznym miejscem przeznaczenia produktów mlecznych nie jest Unia)]			
	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, rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 oraz rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2019/627, i niniejszym poświadczam, że produkty mleczne opisane w części I wyprodukowano zgodnie z tymi wymogami, w szczególności że:			
	a) zostały wyprodukowane z mleka surowego, które:			
	(i) pochodzi z gospodarstw zarejestrowanych zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004 i kontrolowanych zgodnie z art. 49 i 50 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2019/627;			
	(ii) zostało uzyskane, odebrane, schłodzone, przechowane i przewiezione zgodnie z warunkami higieny ustanowionymi w sekcji IX rozdział I załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;			
	(iii) spełnia wymogi w zakresie liczby bakterii i komórek somatycznych ustanowione w sekcji IX rozdział I załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;			
	(iv) nie zostało pozyskane od zwierząt wykazujących wynik dodatni w badaniu pod kątem gruźlicy lub brucelozy;			
	(v) spełnia gwarancje dotyczące zwierząt i produktów z nich uzyskanych zawarte w planie kontroli przedłożonym zgodnie z art. 6 ust. 2 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2022/2292, a państwo trzecie lub jego region, z którego pochodzi, wymieniono w załączniku -I do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/405 i oznaczono »X« w kategorii »mleko«;			
	(vi) na podstawie badania na obecność pozostałości antybiotyków przeprowadzonego przez podmiot prowadzący przedsiębiorstwo spożywcze zgodnie z wymogami sekcji IX rozdział I część III pkt 4 załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 uznano za zgodne z maksymalnymi limitami pozostałości dotyczącymi pozostałości przeciwbakteryjnych weterynaryjnych produktów leczniczych określonymi w załączniku do rozporządzenia Komisji (UE) nr 37/2010;			
b) pochodzą z 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;				
c) zostały przetworzone, były przechowywane, zostały umieszczone w opakowaniach jednostkowych i zbiorczych oraz przewiezione zgodnie z odpowiednimi warunkami higieny określonymi w załączniku II do rozporządzenia (WE) nr 852/2004 i w sekcji IX rozdział II załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;				
d) spełniają właściwe kryteria ustanowione w sekcji IX rozdział II załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 oraz właściwe kryteria mikrobiologiczne ustanowione w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2073/2005;				
e) zostały poddane lub zostały wyprodukowane z mleka surowego, które zostało poddane obróbce termicznej, o której mowa w pkt II.2.2, wystarczającej do zapewnienia, w stosownych przypadkach, ujemnego wyniku badania na obecność fosfatazy alkalicznej przeprowadzonego bezpośrednio po obróbce termicznej.]				
(1) (6) [II.1a. Poświadczenie w odniesieniu do rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2023/905 (należy wykreślić, jeżeli ostatecznym miejscem przeznaczenia produktów mlecznych nie jest Unia)]				
Ja, niżej podpisany(-a), oświadczam, że znane mi są odnośne wymogi rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6 oraz rozporządzenia delegowanego (UE) 2023/905, i niniejszym poświadczam, że produkty mleczne opisane w części I wyprodukowano zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności, że zwierzętom, od których pozyskano mleko surowe, 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 ujętych w wykazie w załączniku do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2024/2598.]				
(1) [II.2. Poświadczenie zdrowia zwierząt (należy wykreślić, jeżeli produkty mleczne pochodzą od zwierząt jednokopytnych, zającowatych lub dzikich ssaków lądowych innych niż zwierzęta kopytne)]				

PAŃSTWO

Wzór świadectwa DAIRY-PRODUCTS-ST

	Produkty mleczne opisane w części I:
(1)	[II.2.1. pochodzą ze strefy lub stref o kodzie lub kodach _____ ⁽²⁾ , które w dniu wydania niniejszego świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego są upoważnione do wprowadzania na terytorium Unii produktów mlecznych, które muszą zostać poddane konkretnemu procesowi obróbki zmniejszającemu ryzyko, i które to strefy znajdują się w wykazie w części 1 załącznika XVIII do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/404;]
(1)(3) albo	[II.2.1.pochodzą ze strefy o kodzie _____ ⁽⁴⁾ , która w dniu wydania niniejszego świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego jest upoważniona do tranzytu przez terytorium Unii produktów mlecznych przeznaczonych do miejsca przeznaczenia poza terytorium Unii i znajduje się w wykazie w części 1 załącznika XXII do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/404;]
(1)	[II.2.2. zostały przetworzone z mleka surowego lub z produktów mlecznych z mleka surowego pozyskanego od zwierząt należących wyłącznie do jednego gatunku , w szczególności gatunku [<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⁾ , a mleko surowe lub produkty mleczne z mleka surowego wykorzystane do przetworzenia produktów mlecznych zostały poddane:
(1)	[procesowi sterylizacji w celu osiągnięcia wartości F_0 wynoszącej co najmniej 3;]]
(1) albo	[sterylizacji UHT w temperaturze co najmniej 135 °C w połączeniu z odpowiednim czasem utrzymywania;]]
(1) albo	[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;]]
(1) albo	[obróbce HTST mleka o pH o wartości poniżej 7,0;]]
(1) albo	[obróbce HTST połączonej z inną obróbką fizyczną poprzez
(1)	[obniżeniu pH poniżej 6 przez 1 godzinę;]]
(1) albo	[dodatkowe podgrzanie do temperatury co najmniej 72 °C w połączeniu z osuszaniem;]]]
(1) albo	[II.2.2. zostały przetworzone poprzez zmieszanie mleka surowego lub produktów mlecznych z mleka surowego pozyskanego od zwierząt należących do następujących gatunków : [<i>Bos taurus</i> .] ⁽¹⁾ [<i>Ovis aries</i> .] ⁽¹⁾ [<i>Capra hircus</i> .] ⁽¹⁾ [<i>Bubalus bubalis</i>] ⁽¹⁾ oraz [przed wymieszaniem] ⁽¹⁾ [po wymieszaniu] ⁽¹⁾ całe mleko surowe lub wszystkie produkty mleczne z mleka surowego wykorzystane do przetworzenia produktów mlecznych zostały poddane:
(1)	[procesowi sterylizacji w celu osiągnięcia wartości F_0 wynoszącej co najmniej 3;]]
(1) albo	[sterylizacji UHT w temperaturze co najmniej 135 °C w połączeniu z odpowiednim czasem utrzymywania;]]
(1) albo	[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;]]
(1) albo	[obróbce HTST mleka o pH o wartości poniżej 7,0;]]
(1) albo	[obróbce HTST połączonej z inną obróbką fizyczną poprzez
(1)	[obniżeniu pH poniżej 6 przez 1 godzinę;]]
(1) albo	[dodatkowe podgrzanie do temperatury co najmniej 72 °C w połączeniu z osuszaniem;]]]
(1) albo	[II.2.2. zostały przetworzone z mleka surowego lub produktów mlecznych z mleka surowego pozyskanego od zwierząt należących wyłącznie do jednego gatunku innego niż <i>Bos taurus</i>, <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Bubalus bubalis</i> lub <i>Camelus dromedarius</i> , a mleko surowe lub produkty mleczne z mleka surowego wykorzystane do przetworzenia produktów mlecznych zostały poddane:
(1)	[procesowi sterylizacji w celu osiągnięcia wartości F_0 wynoszącej co najmniej 3;]]
(1) albo	[sterylizacji UHT w temperaturze co najmniej 135 °C w połączeniu z odpowiednim czasem utrzymywania;]]
(1) albo	[II.2.2. zostały przetworzone poprzez zmieszanie mleka surowego lub produktów mlecznych z takiego mleka pozyskanego od zwierząt należących do różnych gatunków, przy czym co najmniej

PAŃSTWO

Wzór świadectwa DAIRY-PRODUCTS-ST

	jeden gatunek pochodzenia jest inny niż <i>Bos taurus</i>, <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Bubalus bubalis</i> lub <i>Camelus dromedarius</i>, a całe mleko surowe lub wszystkie produkty mleczne z mleka surowego wykorzystane do przetworzenia produktów mlecznych zostały poddane: (1) [procesowi sterylizacji w celu osiągnięcia wartości F_0 wynoszącej co najmniej 3;]] (1) <i>albo</i> [sterylizacji UHT w temperaturze co najmniej 135 °C w połączeniu z odpowiednim czasem utrzymywania;]] II.2.3. po zakończeniu procesu obróbki, o którym mowa w pkt II.2.2, do momentu ich zapakowania obchodzono się z nimi w sposób zapobiegający wszelkiemu zanieczyszczeniu krzyżowemu, które mogłoby spowodować ryzyko dla zdrowia zwierząt.] 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 ram windsorskich (zob. Wspólna deklaracja nr 1/2023 Unii i Zjednoczonego Królestwa w ramach Wspólnego Komitetu ustanowionego Umową o wystąpieniu Zjednoczonego Królestwa Wielkiej Brytanii i Irlandii Północnej z Unii Europejskiej i Europejskiej Wspólnoty Energii Atomowej z dnia 24 marca 2023 r., Dz.U. L 102 z 17.4.2023, s. 87) w związku z załącznikiem 2 do tych ram, odniesienia do Unii w niniejszym świadectwie zdrowia zwierząt/świadectwie urzędowym obejmują Zjednoczone Królestwo w odniesieniu do Irlandii Północnej. Niniejsze świadectwo zdrowia zwierząt/świadectwo urzędowe przeznaczone jest do celów wprowadzania na terytorium Unii produktów mlecznych (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004) pochodzących ze stref wymienionych w wykazie w załączniku XVIII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404 i w związku z tym upoważnionych do wprowadzania na terytorium Unii produktów mlecznych jedynie wówczas, gdy poddano je konkretnemu procesowi obróbki zmniejszającemu ryzyko w odniesieniu do przyszłości, również w przypadku gdy Unia nie jest ostatecznym miejscem przeznaczenia takich produktów mlecznych. 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: Należy podać kod strefy określony w kolumnie 2 tabeli w części 1 załącznika XVIII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404. Rubryka I.11: Nazwa, adres i numer zatwierdzenia zakładu wysyłki. Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagon kolejowy 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, podaje się w rubryce I.19. W przypadku rozładunku i przeładunku nadawca zgłasza 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 plomby (w stosownych przypadkach). Rubryka I.27: »Kod CN«: należy wskazać odpowiedni kod/odpowiednie kody systemu zharmonizowanego (HS) Światowej Organizacji Celnej w ramach następujących pozycji: 0401, 0402, 0403, 0404, 0405, 0406, 1517, 1702, 1806, 2105, 2106, 2202 99, 2835, 3501, 3502 lub 3504. »Zakład produkcyjny«: należy podać numery zatwierdzenia zakładów obróbki lub zakładów przetwórczych zatwierdzonych do celów wprowadzania na terytorium Unii. Część II: (1) Niepotrzebne skreślić. (2) Kod strefy zgodnie z kolumną 2 tabeli w części 1 załącznika XVIII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404. (3) Ma zastosowanie wyłącznie do przesyłek przewożonych tranzytem przez Unię i przeznaczonych do miejsca przeznaczenia poza Unię pochodzących z państwa trzeciego lub terytorium, lub ich strefy wymienionych w wykazie w części 1 załącznika XXII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404, z których dozwolony jest tranzyt przez terytorium Unii produktów mlecznych, którym towarzyszy świadectwo zdrowia zwierząt odpowiadające obecnemu wzorowi świadectwa zgodnie z kolumną 5 tabeli w części 1 załącznika XXII do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/404. (4) Kod strefy zgodnie z kolumną 2 tabeli w części 1 załącznika XXII do rozporządzenia wykonawczego (UE)
--	--

PAŃSTWO

Wzór świadectwa DAIRY-PRODUCTS-ST

	2021/404.
(5)	Podpisuje: a) urzędowy lekarz weterynarii, jeżeli część II.2 – Poświadczenie zdrowia zwierząt nie została wykreślona; b) urzędnik certyfikujący lub urzędowy lekarz weterynarii, jeżeli część II.2 Poświadczenie zdrowia zwierząt została wykreślona.
(6)	Dotyczy przesyłek wprowadzanych do Unii od dnia 3 września 2026 r.
[Urzędowy lekarz weterynarii] ⁽¹⁾ ⁽⁵⁾ / [Urzędnik certyfikujący] ⁽¹⁾ ⁽⁵⁾ Imię i nazwisko (wielkimi literami) Data Kwalifikacje i tytuł Pieczczęć Podpis	