

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 HRP)

PAŃSTWO		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			
☐ Samolot ☐ Statek	I.17. Dokumenty towarzyszące			
☐ Kolej ☐ Pojazd drogowy	Rodzaj			
Oznakowanie	Kod			
	Państwo			
	Kod 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 plomby			
I.20. Cel certyfikacji				
☐ Produkty przeznaczone do spożycia przez ludzi				
I.21.	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	
			Liczba opakowań	
			Nr partii	
☐ Konsum ent końcow	Data pozyskania/produkcji	Zakład produkcyjny		

y

PAŃSTWO

Wzór świadectwa HRP

II. Informacje dot. zdrowia	II.a. Nr referencyjny świadectwa	II.b. Nr referencyjny IMSOC
-----------------------------	----------------------------------	-----------------------------

II.1. 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 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 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;
- (1) [d] są to aminokwasy:
 - (i) do wytworzenia których nie wykorzystano włosów ludzkich;
 - (ii) zgodne z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1333/2008;]
- (1) [e] są to pochodne tłuszczów poddane
 - (1) [transestryfikacji lub hydrolizie w temperaturze co najmniej 200 °C, pod odpowiednim ciśnieniem, przez co najmniej 20 minut;]
 - (1) albo [zmydłaniu NaOH 12M w procesie produkcji partiami w temperaturze 95 °C przez 3 godziny lub w procesie ciągłym w temperaturze 140 °C i pod ciśnieniem 2 barów (2 000 hPa) przez 8 minut;]
 - (1) albo [uwodornianiu w temperaturze 160 °C i pod ciśnieniem 12 barów (12 000 hPa) przez 20 minut;]
- (1) [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 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 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 I.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:

(1) Niepotrzebne skreślić.

Urzędnik certyfikujący

Imię i nazwisko (wielkimi literami)

Część II: Zaświadczenie

PAŃSTWO		Wzór świadectwa HRP	
II. Informacje dot. zdrowia		II.a. Nr referencyjny świadectwa	II.b. Nr referencyjny IMSOC
Data		Kwalifikacje i tytuł	
Pieczęć		Podpis	