

ROZDZIAŁ 49

WZÓR ŚWIADECTWA 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		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		
	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	Nr rejestracji/zatwierdzenia	I.12. Miejsce przeznaczenia	Nr rejestracji/zatwierdzenia	
				Nazwa
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			
	I.17. Dokumenty towarzyszące			
	Rodzaj			
☐ Samolot	☐ Statek	Kod		
☐ Kolej	☐ Pojazd drogowy	Kod ISO kraju		
Oznakowanie	Państwo			
I.18. Warunki transportu		☐ W temperaturze otoczenia	☐ W stanie schłodzonym	
I.19. Numer pojemnika/plomby		☐ W stanie zamrożonym		
Nr pojemnika		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	Data pozyskania/produkcji	Zakład produkcyjny		
ent				
końcowy				

PAŃSTWO

Wzór świadectwa PAO

Część II: Zaświadczenie	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 produkty opisane w części I zostały wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, w szczególności że: 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; 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 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 lub państwa trzecie lub ich region lub regiony, z których pochodzą, wymieniono w załączniku -I do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/405 i oznaczono »X« w odpowiedniej kategorii produktów.		
	⁽¹⁾ ⁽²⁾ II.1.a. Poświadczenie w odniesieniu do rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2023/905 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 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 ujętych w wykazie w załączniku do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2024/2598.]		
	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 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. Część II: ⁽¹⁾ Niepotrzebne skreślić. ⁽²⁾ Dotyczy przesyłek wprowadzanych do Unii od dnia 3 września 2026 r.		
Urzędnik certyfikujący Imię i nazwisko (wielkimi literami) Data Kwalifikacje i tytuł			