

II

(Acte fără caracter legislativ)

REGULAMENTE

REGULAMENTUL (UE) NR. 142/2011 AL COMISIEI

din 25 februarie 2011

de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a unor norme sanitare privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman și de punere în aplicare a Directivei 97/78/CE a Consiliului în ceea ce privește anumite probe și produse care sunt scutite de la controalele sanitar-veterinare la frontieră în conformitate cu directiva menționată

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 21 octombrie 2009 de stabilire a unor norme sanitare privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1774/2002 (regulamentul privind subprodusele de origine animală) ⁽¹⁾, în special articolul 5 alineatul (2), articolul 6 alineatul (1) litera (b) punctul (ii), articolul 6 alineatul (1) al doilea paragraf, articolul 6 alineatul (2) al doilea paragraf, articolul 11 alineatul (2) literele (b) și (c), articolul 11 alineatul (2) al doilea paragraf, articolul 15 alineatul (1) literele (b), (d), (e), (h) și (i), articolul 15 alineatul (1) al doilea paragraf, articolul 17 alineatul (2), articolul 18 alineatul (3), articolul 19 alineatul (4) literele (a), (b) și (c), articolul 19 alineatul (4) al doilea paragraf, articolul 20 alineatele (10) și (11), articolul 21 alineatele (5) și (6), articolul 22 alineatul (3), articolul 23 alineatul (3), articolul 27 literele (a), (b), (c) și (e) – (h), articolul 27 al doilea paragraf, articolul 31 alineatul (2), articolul 32 alineatul (3), articolul 40, articolul 41 alineatul (3) primul și al treilea paragraf, articolul 42, articolul 43 alineatul (3), articolul 45 alineatul (4), articolul 47 alineatul (2), articolul 48 alineatul (2), articolul 48 alineatul (7) litera (a), articolul 48 alineatul (8) litera (a) și articolul 48 alineatul (8) al doilea paragraf,

având în vedere Directiva 97/78/CE a Consiliului din 18 decembrie 1997 de stabilire a principiilor de bază ale organizării controalelor sanitar-veterinare pentru produsele care provin din țări terțe și sunt introduse în Comunitate ⁽²⁾, în special articolul 16 alineatul (3),

întrucât:

- (1) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 stabilește norme de sănătate publică și animală pentru subprodusele de origine animală și produsele derivate din acestea. Regu-

lamentul menționat determină circumstanțele în care se elimină subprodusele de origine animală în vederea prevenirii răspândirii riscurilor pentru sănătatea publică și animală. În plus, regulamentul menționat precizează condițiile în care subprodusele de origine animală pot fi utilizate pentru aplicații în domeniul hranei pentru animale și în diferite scopuri, cum ar fi în produse cosmetice, produse farmaceutice și aplicații tehnice. De asemenea, acesta precizează obligațiile operatorilor în cazul manipulării subproduselor de origine animală în unități și instalații care fac obiectul controalelor oficiale.

- (2) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 prevede că normele detaliate pentru manipularea subproduselor de origine animală și a produselor derivate, cum ar fi standardele de prelucrare, condițiile de igienă și formatul documentelor justificative care trebuie să însoțească transporturile de subproduse de origine animală și produse derivate în scopul asigurării trasabilității, se adoptă prin intermediul dispozițiilor de aplicare.
- (3) Normele detaliate pentru utilizarea și eliminarea subproduselor de origine animală din prezentul regulament ar trebui prevăzute având în vedere atingerea obiectivelor Regulamentului (CE) nr. 1069/2009, în special utilizarea durabilă a materialelor de origine animală, precum și un nivel ridicat de protecție a sănătății publice și animale în Uniunea Europeană.
- (4) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 nu se aplică corpurilor întregi sau părților de animale sălbatice, care nu sunt suspectate a fi infectate sau afectate de o boală transmisibilă la om sau la animale, cu excepția animalelor acvatice debarcate în scop comercial. În plus, acesta nu se aplică corpurilor întregi sau părților de vânat sălbatic care nu sunt colectate după ucidere, în conformitate cu bunele practici de vânătoare. Referitor la subprodusele animale provenite din vânătoare, eliminarea trebuie efectuată în așa fel încât să se prevină transmiterea riscurilor, în conformitate cu practicile specifice de vânătoare și cu bunele practici ale profesiei de vânător.

⁽¹⁾ JO L 300, 14.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ JO L 24, 30.1.1998, p. 9.

- (5) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 se aplică subproduselor de origine animală utilizate pentru prelucrarea trofeelor de vânatoare. Prelucrarea unor astfel de trofee, precum și prelucrarea animalelor și părților de animale pentru care sunt utilizate alte metode, cum ar fi plastinația, trebuie să fie efectuate în condiții care previn transmiterea riscurilor pentru sănătatea umană și animală.
- (6) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 se aplică și deșeurilor de catering dacă acestea provin din mijloace de transport care operează la nivel internațional, cum ar fi materiale derivate din produse alimentare servite la bordul avioanelor sau navelor care sosesc în Uniunea Europeană dintr-o țară terță. De asemenea, deșeurile de catering fac obiectul regulamentului menționat dacă acestea sunt utilizate ca hrană pentru animale, pentru prelucrare în conformitate cu una dintre metodele de prelucrare autorizate în conformitate cu prezentul regulament sau pentru transformare în biogaz sau pentru compostare. Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 interzice utilizarea deșeurilor de catering ca hrană pentru animalele de fermă, cu excepția animalelor de blană. Prin urmare, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, deșeurile de catering pot fi prelucrate și ulterior utilizate numai dacă produsul derivat nu este utilizat ca hrană pentru astfel de animale.
- (7) În vederea asigurării coerenței legislației Uniunii, definiția pentru materiile prime furajere din Regulamentul (CE) nr. 767/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 13 iulie 2009 privind introducerea pe piață și utilizarea furajelor, de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Directivei 79/373/CEE a Consiliului, a Directivei 80/511/CEE a Comisiei, a Directivelor 82/471/CEE, 83/228/CEE, 93/74/CEE, 93/113/CEE și 96/25/CE ale Consiliului și a Deciziei 2004/217/CE a Comisiei⁽¹⁾ ar trebui utilizată ca bază pentru definirea materiilor prime furajere de origine animală din prezentul regulament.
- (8) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 interzice expedierea subproduselor de origine animală și a produselor derivate din specii receptive din ferme, unități, instalații sau zone care intră sub incidența restricțiilor cauzate de prezența unei boli transmisibile grave. În vederea asigurării unui înalt nivel de protecție a sănătății animale în Uniune, lista bolilor din Codurile sanitare pentru animale terestre și acvatice ale Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (denumită în continuare „OIE”) ar trebui specificată ca fiind lista cu boli transmisibile grave în vederea determinării domeniului de aplicare al acestei interdicții.
- (9) Deoarece incinerarea și coincinerarea anumitor subproduse de origine animală nu intră în domeniul de aplicare al Directivei 2000/76/CE a Parlamentului European și al Consiliului din 4 decembrie 2000 privind incinerarea deșeurilor⁽²⁾, în prezentul regulament trebuie prevăzute norme adecvate pentru prevenirea riscurilor pentru sănătate care decurg din astfel de operațiuni, luând în considerare efectele posibile asupra mediului. Reziduurile provenite din operațiunile de incinerare sau coincinerare a subproduselor de origine animală sau a produselor derivate ar trebui să fie reciclate sau eliminate în conformitate cu legislația de mediu a Uniunii, deoarece legislația respectivă permite în special utilizarea componentei fosforice a cenușilor în îngrășăminte și returnarea cenușii rezultate din incinerarea animalelor de companie către proprietarii acestor animale.
- (10) Produsele de origine animală sau produsele alimentare care conțin astfel de produse ar trebui să fie eliminate numai în depozite de deșeuri, în conformitate cu Directiva 1999/31/CE a Consiliului din 26 aprilie 1999 privind depozitele de deșeuri⁽³⁾, cu condiția ca acestea să fi fost prelucrate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare⁽⁴⁾, în vederea reducerii potențialelor riscuri pentru sănătate.
- (11) Eliminarea subproduselor de origine animală sau a produselor derivate prin intermediul apelor uzate ar trebui interzisă, deoarece apele uzate nu fac obiectul cerințelor care asigură un control adecvat al riscurilor pentru sănătatea publică și animală. Ar trebui luate măsuri adecvate care să prevină riscurile inacceptabile de eliminare accidentală a subproduselor lichide de origine animală, cum ar fi cele rezultate de la curățirea pardoselilor și a echipamentelor utilizate pentru prelucrare.
- (12) Directiva 2008/98/CE a Parlamentului European și al Consiliului din 19 noiembrie 2008 privind deșeurile și de abrogare a anumitor directive⁽⁵⁾ stabilește anumite măsuri de protecție a mediului și a sănătății umane. Articolul 2 alineatul (2) litera (b) din directiva menționată prevede că anumite materiale sunt excluse din domeniul de aplicare al directivei respective în măsura în care acestea intră sub incidența altor acte legislative ale Uniunii, inclusiv subprodusele de origine animală care intră sub incidența Regulamentului (CE) nr. 1774/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 3 octombrie 2002 de stabilire a normelor sanitare privind subprodusele de origine animală care nu sunt destinate consumului uman⁽⁶⁾, cu excepția celor destinate incinerării, eliminării în depozitele de deșeuri sau utilizării într-o instalație de biogaz sau de compostare. Regulamentul respectiv a fost abrogat și înlocuit cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 din 4 martie 2011. În vederea asigurării coerenței legislației Uniunii, procesele prin care subprodusele de origine animală și produsele derivate sunt transformate în biogaz și compostate ar trebui să îndeplinească normele de sănătate prevăzute în prezentul regulament, precum și măsurile de protecție a mediului prevăzute în Directiva 2008/98/CE.

(1) JO L 229, 1.9.2009, p. 1.

(2) JO L 332, 28.12.2000, p. 91.

(3) JO L 182, 16.7.1999, p. 1.

(4) JO L 139, 30.4.2004, p. 1.

(5) JO L 312, 22.11.2008, p. 3.

(6) JO L 273, 10.10.2002, p. 1.

- (13) Autoritatea competentă a unui stat membru ar trebui să poată autoriza parametri alternativi pentru transformarea subproduselor de origine animală în biogaz sau pentru compostarea acestora pe baza unei validări în conformitate cu un model armonizat. În acest caz, ar trebui să fie posibilă introducerea pe piață în întreaga Uniune Europeană a reziduurilor de digestie și a compostului. În plus, autoritatea competentă a unui stat membru ar trebui să poată autoriza anumiți parametri pentru subproduse de origine animală specifice, cum ar fi deșeurile de catering și amestecurile de deșeurii de catering cu anumite alte materiale, care sunt transformate în biogaz sau sunt compostate. Deoarece astfel de autorizări nu sunt eliberate conform unui model armonizat, reziduurile de digestie și compostul ar trebui introduse pe piață numai în statul membru în care au fost autorizati parametrii respectivi.
- (14) În scopul prevenirii contaminării produselor alimentare cu agenți patogeni, unitățile sau instalațiile care prelucrază subproduse de origine animală ar trebui să opereze în locații diferite de cele unde se află abatoare sau alte unități de prelucrare a alimentelor, în special în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală⁽¹⁾, cu excepția cazurilor în care prelucrarea subproduselor de origine animală are loc în condiții autorizate de autoritatea competentă, în vederea prevenirii transmiterii riscurilor pentru sănătatea publică și animală în unitățile de prelucrare a produselor alimentare.
- (15) Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă⁽²⁾ prevede că statele membre implementează programe de monitorizare pentru encefalopatiile spongiforme transmisibile (EST). Corpurile animalelor utilizate pentru hrana anumitor specii, pentru promovarea biodiversității, ar trebui incluse în programele de monitorizare menționate în măsura necesară asigurării faptului că programele respective oferă informații suficiente referitoare la prevalența EST într-un anumit stat membru.
- (16) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 permite hrănirea speciilor de păsări necrofage pe cale de dispariție sau protejate și a altor specii care trăiesc în habitatul natural cu anumite materiale de categoria 1, în scopul promovării biodiversității. Astfel de utilizări ca hrană ar trebui autorizate pentru anumite specii carnivore menționate în Directiva 92/43/CEE a Consiliului din 21 mai 1992 privind conservarea habitatelor naturale și a speciilor de faună și floră sălbatică⁽³⁾ și pentru anumite specii de păsări de pradă menționate în Directiva 2009/147/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind conservarea păsărilor sălbatice⁽⁴⁾, pentru a se ține cont de modurile naturale de hrănire ale acestor specii.
- (17) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 a introdus o procedură pentru autorizarea de metode alternative de utilizare sau eliminare a subproduselor de origine animală sau a produselor derivate. Astfel de metode pot fi autorizate de Comisie în urma unui aviz din partea Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară (denumită în continuare „EFSA”). Pentru facilitarea evaluării de către EFSA a cererilor permise, ar trebui stabilit un format standard care să explice solicitanților natura elementelor justificative care trebuie trimise. În conformitate cu tratatele, ar trebui să fie posibilă trimiterea cererilor pentru metodele alternative în limbile oficiale ale Uniunii, astfel cum prevede Regulamentul nr. 1 al Consiliului CEE de stabilire a regimului lingvistic al Comunității Economice Europene⁽⁵⁾.
- (18) În conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 183/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 ianuarie 2005 de stabilire a cerințelor privind igiena furajelor⁽⁶⁾, operatorii din sectorul hranei pentru animale, alții decât producătorii primari, sunt obligați să depoziteze și să transporte hrana pentru animale în anumite condiții de igienă. Deoarece aceste condiții prevăd o reducere echivalentă a riscurilor potențiale, hrana combinată pentru animale derivată din subproduse de origine animală nu ar trebui să intre sub incidența cerințelor din prezentul regulament în ceea ce privește depozitarea și transportul.
- (19) Pentru promovarea științei și cercetării și pentru a asigura cea mai bună utilizare posibilă a subproduselor de origine animală și a produselor derivate pentru diagnosticarea bolilor umane sau animale, autoritatea competentă ar trebui să fie autorizată să prevadă condiții pentru preluarea de probe din astfel de materiale pentru scopuri de cercetare, educaționale sau diagnostice. Cu toate acestea, condițiile menționate nu ar trebui să fie stabilite pentru probe de agenți patogeni pentru care sunt prevăzute norme speciale în Directiva 92/118/CEE a Consiliului din 17 decembrie 1992 de stabilire a condițiilor de sănătate publică și animală care reglementează schimburile și importurile în Comunitate de produse care nu intră sub incidența condițiilor menționate, stabilite de reglementările comunitare specifice prevăzute de anexa A capitolul I la Directiva 89/662/CEE și, în ceea ce privește agenții patogeni, la Directiva 90/425/CEE⁽⁷⁾.

(1) JO L 139, 30.4.2004, p. 55.

(2) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.

(3) JO L 206, 22.7.1992, p. 7.

(4) JO L 20, 26.1.2010, p. 7.

(5) JO L 17, 6.10.1958, p. 385/58.

(6) JO L 35, 8.2.2005, p. 1.

(7) JO L 62, 15.3.1993, p. 49.

- (20) Directiva 97/78/CE scutește de la controalele sanitar-veterinare la punctele de control la frontieră de la intrarea în Uniune subprodusele de origine animală destinate expozițiilor, cu condiția ca acestea să nu fie destinate comercializării, precum și subprodusele de origine animală destinate anumitor studii sau analize. Directiva menționată permite adoptarea de măsuri de punere în aplicare pentru aceste scutiri. Prezentul regulament ar trebui să prevadă condiții adecvate pentru importul subproduselor de origine animală și al produselor derivate destinate expozițiilor și anumitor studii sau analize, pentru a se asigura faptul că nu se răspândesc riscuri inacceptabile pentru sănătatea umană sau animală atunci când aceste produse sunt introduse în Uniune. În vederea asigurării coerenței legislației Uniunii și pentru a oferi securitate juridică operatorilor, condițiile respective și măsurile de punere în aplicare pentru Directiva 97/78/CE ar trebui stabilite în prezentul regulament.
- (21) După colectare, subprodusele de origine animală ar trebui să fie manipulate în condiții adecvate care să asigure faptul că nu sunt transmise riscuri inacceptabile pentru sănătatea umană și animală. Unitățile sau instalațiile în care se efectuează anumite operațiuni înainte ca subprodusele de origine animală să fie supuse unor prelucrări ulterioare ar trebui să fie construite și să opereze într-un mod care să prevină transmiterea unor astfel de riscuri. Acestea ar trebui să includă unitățile sau instalațiile în care se efectuează operațiuni care implică manipularea subproduselor de origine animală în conformitate cu legislația sanitar-veterinară a Uniunii, cu excepția manipularilor subproduselor de origine animală în cursul activităților curative desfășurate de medici veterinari particulari.
- (22) În conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, operatorii asigură trasabilitatea subproduselor de origine animală și a produselor derivate în toate stadiile lanțului de producție, utilizare și eliminare, astfel încât să fie evitate orice perturbări inutile ale pieței interne în eventualitatea unor evenimente legate de riscuri efective sau potențiale pentru sănătatea publică sau animală. Prin urmare, trasabilitatea trebuie asigurată nu numai de către operatorii care generează, colectează sau transportă subproduse de origine animală, ci și de operatorii care elimină subprodusele de origine animală sau produsele derivate prin incinerare, co-incinerare sau depozitare a deșeurilor.
- (23) Recipientele și mijloacele de transport utilizate pentru subprodusele de origine animală sau produsele derivate ar trebui să fie menținute în stare curată, astfel încât să se prevină contaminarea. Când acestea sunt dedicate transportului unui anumit material, cum ar fi subproduse lichide de origine animală care nu prezintă riscuri inacceptabile pentru sănătate, operatorii își pot ajusta măsurile pentru a asigura prevenirea contaminării în funcție de riscul efectiv pe care îl prezintă materialul respectiv.
- (24) Statele membre ar trebui să fie autorizate să oblige operatorii să utilizeze sistemul computerizat veterinar integrat (Traces) instituit prin Decizia 2004/292/CE a Comisiei din 30 martie 2004 privind punerea în aplicare a sistemului TRACES și de modificare a Deciziei 92/486/CEE ⁽¹⁾ (denumit în continuare „sistemul TRACES”) în scopul furnizării elementelor justificative privind sosirea transporturilor de subproduse de origine animală sau de produse derivate la locul de destinație. În mod alternativ, ca dovadă a sosirii transporturilor ar trebui furnizată o a patra copie a documentului comercial, care este returnată producătorului. Experiența celor două alternative ar trebui evaluată după primul an de punere în aplicare a prezentului regulament.
- (25) Regulamentul (CE) nr. 853/2004 specifică anumiți parametri pentru tratamentul grăsimilor topite, al uleiului de pește și al produselor din ouă care oferă un control adecvat al riscurilor potențiale pentru sănătate, în eventualitatea în care astfel de produse sunt utilizate pentru alte scopuri decât consumul uman. Prin urmare, parametrii menționați ar trebui autorizați ca alternative la tratamentele pentru subprodusele de origine animală prevăzute în prezentul regulament.
- (26) Colostrul și produsele din colostru ar trebui să provină de la cirezi de bovine indemne de anumite boli, astfel cum prevede Directiva 64/432/CEE a Consiliului din 26 iunie 1964 privind problemele de inspecție veterinară care afectează schimburile intracomunitare cu bovine și porcine ⁽²⁾.
- (27) Trimiterile la Directiva 76/768/CEE a Consiliului din 27 iulie 1976 privind apropierea legislațiilor statelor membre cu privire la produsele cosmetice ⁽³⁾, la Directiva 96/22/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor ⁽⁴⁾, la Directiva 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animale vii și în produse ⁽⁵⁾ ar trebui actualizate, iar trimiterea la Directiva 2009/158/CE a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind condițiile de sănătate animală care reglementează comerțul intracomunitar și importurile din țări terțe de păsări de curte și de ouă pentru incubatie ⁽⁶⁾ din cadrul normelor de sănătate privind gunoiul de grajd neprelucrat ar trebui actualizată.
- (28) Anumite materiale importate pentru producția de hrană pentru animale de companie ar trebui manipulate și utilizate în condiții adecvate riscului pe care ar putea să îl prezinte astfel de materiale. Ar trebui prevăzute, în special, dispoziții referitoare la expedierea acestora în condiții de siguranță către unitățile sau instalațiile de

⁽¹⁾ JO L 94, 31.3.2004, p. 63.

⁽²⁾ JO L 121, 29.7.1964, p. 1977/64.

⁽³⁾ JO L 262, 27.9.1976, p. 169.

⁽⁴⁾ JO L 125, 23.5.1996, p. 3.

⁽⁵⁾ JO L 125, 23.5.1996, p. 10.

⁽⁶⁾ JO L 343, 22.12.2009, p. 74.

destinație unde asemenea materiale, precum și materialele de categoria 3, sunt încorporate în hrana pentru animale de companie. Referitor la unitățile sau instalațiile de destinație, autoritatea competentă ar trebui să fie autorizată să permită depozitarea materialelor importate împreună cu materialele de categoria 3, cu condiția asigurării trasabilității materialelor importate.

(29) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 se referă la anumite produse derivate care pot fi introduse pe piață conform unor condiții prevăzute de alte acte legislative ale Uniunii. Legislația respectivă prevede, de asemenea, condițiile pentru importul, colectarea și deplasarea subproduselor de origine animală și a produselor derivate pentru fabricarea unor astfel de produse derivate. Cu toate acestea, Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 se aplică în cazurile în care celelalte acte legislative ale Uniunii nu prevăd condiții privind riscurile pentru sănătatea publică și animală pe care le-ar putea prezenta astfel de materii prime. Deoarece astfel de condiții nu au fost prevăzute în legătură cu materialele care au fost supuse anumitor etape de prelucrare înainte ca acestea să îndeplinească condițiile pentru introducerea pe piață în conformitate cu celelalte acte legislative ale Uniunii, aceste condiții ar trebui prevăzute în prezentul regulament. În special, ar trebui prevăzute condițiile pentru importul și manipularea unor astfel de materiale în interiorul Uniunii conform unor cerințe stricte de control și documentare, astfel încât să se prevină transmiterea unor riscuri potențiale pentru sănătate generate de astfel de materiale.

(30) În special, prezentul regulament ar trebui să prevadă condiții adecvate de sănătate pentru materialele utilizate pentru fabricarea medicamentelor în conformitate cu Directiva 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 noiembrie 2001 de instituire a unui cod comunitar cu privire la medicamentele de uz uman⁽¹⁾, a medicamentelor de uz veterinar în conformitate cu Directiva 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 noiembrie 2001 de instituire a unui cod comunitar cu privire la produsele medicamentoase veterinare⁽²⁾, a dispozitivelor medicale în conformitate cu Directiva 93/42/CEE a Consiliului din 14 iunie 1993 privind dispozitivele medicale⁽³⁾, a dispozitivelor medicale pentru diagnosticul in vitro în conformitate cu Directiva 98/79/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 27 octombrie 1998 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro⁽⁴⁾, a dispozitivelor medicale implantabile activ în conformitate cu Directiva 90/385/CEE a Consiliului din 20 iunie 1990 privind apropierea legislațiilor statelor membre referitoare la dispozitivele medicale active implantabile⁽⁵⁾ sau a reactivilor de laborator (denumite în continuare „produse finite”). Dacă riscurile generate de astfel de materiale sunt reduse prin purificare, concentrare în produs sau datorită condițiilor de manipulare și eliminare, ar trebui să se aplice numai cerințele

din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cele din prezentul regulament referitoare la trasabilitate. În astfel de cazuri, nu ar trebui să se aplice cerințele referitoare la separarea subproduselor de origine animală pe diferite categorii în cadrul unității sau instalației care produce produsele finite, deoarece utilizarea ulterioară a materialelor în alte scopuri, în special posibilitatea ca acestea să ajungă în produse alimentare sau în furaje, poate fi exclusă prin aplicarea corectă a normelor de către operator, sub responsabilitatea autorității competente. Transporturile de astfel de materiale care urmează să fie importate în Uniune ar trebui să se supună controalelor sanitar-veterinare la punctele de control la frontieră de la intrare în conformitate cu Directiva 97/78/CE, pentru a se putea determina dacă produsele respective îndeplinesc cerințele pentru introducerea pe piața Uniunii.

(31) În conformitate cu Directiva 2009/156/CE a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind condițiile de sănătate animală care reglementează circulația și importul de ecvidee provenind din țări terțe⁽⁶⁾, notificarea anumitor boli la care sunt receptive ecvideele este obligatorie. Produsele din sângele ecvideelor destinate altor scopuri decât producerea hranei pentru animale, cum ar fi produsele din sânge destinate producerii medicamentelor de uz veterinar, ar trebui să provină de la ecvidee care nu au prezentat semne clinice ale acestor boli, în vederea reducerii riscului de transmitere a acestor boli.

(32) Introducerea pe piață a pieilor proaspete pentru alte scopuri decât consumul uman ar trebui să poată fi permisă, cu condiția ca acestea să îndeplinească condițiile de sănătate animală pentru carnea proaspătă stabilite în conformitate cu Directiva 2002/99/CE a Consiliului din 16 decembrie 2002 de stabilire a normelor de sănătate animală care reglementează producția, transformarea, distribuția și introducerea produselor de origine animală destinate consumului uman⁽⁷⁾, deoarece aceste condiții prevăd reducerea adecvată a riscurilor potențiale pentru sănătate.

(33) Normele de sănătate prevăzute în prezentul regulament pentru producerea și introducerea pe piață a trofeelor de vânatoare și a altor preparate din animale care elimină riscurile potențiale ar trebui să completeze normele referitoare la protecția anumitor specii de animale sălbatice prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 338/97 al Consiliului din 9 decembrie 1996 privind protecția speciilor faunei și florei sălbatice prin controlul comerțului cu acestea⁽⁸⁾, deoarece obiectivul regulamentului menționat este diferit. Preparatele anatomice din animale sau din subproduse de origine animală care au fost supuse unor prelucrări cum ar fi plastinația și care elimină, de asemenea, riscurile potențiale, nu ar trebui să se supună restricțiilor privind sănătatea animală, în vederea facilitării utilizării unor astfel de preparate, în special în scop educativ.

⁽¹⁾ JO L 311, 28.11.2001, p. 67.

⁽²⁾ JO L 311, 28.11.2001, p. 1.

⁽³⁾ JO L 169, 12.7.1993, p. 1.

⁽⁴⁾ JO L 331, 7.12.1998, p. 1.

⁽⁵⁾ JO L 189, 20.7.1990, p. 17.

⁽⁶⁾ JO L 192, 23.7.2010, p. 1.

⁽⁷⁾ JO L 18, 23.1.2003, p. 11.

⁽⁸⁾ JO L 61, 3.3.1997, p. 1.

- (34) Subprodusele apicole care urmează să fie introduse pe piață ar trebui să fie indemne de anumite boli la care sunt receptive albinele, enumerate în Directiva 92/65/CEE a Consiliului din 13 iulie 1992 de definire a cerințelor de sănătate animală care reglementează schimburile și importurile în Comunitate de animale, material seminal, ovule și embrioni care nu se supun, în ceea ce privește cerințele de sănătate animală, reglementărilor comunitare speciale prevăzute în anexa A punctul I la Directiva 90/425/CEE ⁽¹⁾.
- (35) Parlamentul European și Consiliul au solicitat Comisiei determinarea unui punct final din lanțul de producție a produselor oleochimice dincolo de care acestea nu se mai supun cerințelor din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009. Decizia referitoare la punctul final respectiv ar trebui să fie luată cât mai curând după punerea la dispoziție a unei evaluări care estimează capacitatea proceselor oleochimice de reducere a riscurilor potențiale pentru sănătate care ar putea fi prezentate de grăsimile animale din orice categorie de material prelucrat.
- (36) Prezentul regulament ar trebui să facă trimitere la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei din 12 martie 2010 de stabilire a unor liste de țări terțe, teritorii sau părți ale acestora autorizate să introducă în Uniunea Europeană anumite animale și carne proaspătă, precum și a cerințelor de certificare sanitar-veterinară ⁽²⁾, în măsura în care aceste țări terțe și alte teritorii ar trebui să fie autorizate pentru importul anumitor subproduse de origine animală sau produse derivate, deoarece riscurile prezentate de aceste produse sunt identice cu cele care ar putea rezulta din importul de animale vii sau carne proaspătă.
- (37) Din considerente similare privind riscurile pentru sănătate și în vederea asigurării coerenței legislației Uniunii, ar trebui să se facă trimiteri la liste suplimentare cu țări terțe din care pot fi importate anumite materiale de origine animală, în vederea determinării țărilor terțe din care pot fi importate subproduse de origine animală din specia respectivă. Astfel de liste sunt prevăzute în Decizia 2004/211/CE a Comisiei din 6 ianuarie 2004 de elaborare a listei țărilor terțe și a părților din teritoriile acestor țări din care statele membre autorizează importurile de ecvidee vii și de material seminal, de ovule și embrioni din specia ecvină și de modificare a Deciziilor 93/195/CEE și 94/63/CE ⁽³⁾, în Regulamentul (UE) nr. 605/2010 al Comisiei din 2 iulie 2010 de stabilire a condițiilor de sănătate animală și sănătate publică și de certificare veterinară pentru introducerea în Uniunea Europeană a laptelui crud și a produselor lactate destinate consumului uman ⁽⁴⁾, în Decizia 2006/766/CE a Comisiei din 6 noiembrie 2006 de stabilire a listelor țărilor terțe și a teritoriilor din care se autorizează importurile de moluște bivalve, echinoderme, tunicieri, gasteropode marine și produse pescărești ⁽⁵⁾, în Regulamentul (CE) nr. 798/2008 al Comisiei din 8 august 2008 de stabilire a unei liste a țărilor terțe, teritoriilor, zonelor sau compartimentelor din care pot fi importate în Comunitate și pot tranzita Comunitatea păsările de curte și produsele de pasăre, precum și a cerințelor de certificare sanitar-veterinară ⁽⁶⁾ și în Regulamentul (CE) nr. 119/2009 al Comisiei din 9 februarie 2009 de stabilire a listei țărilor terțe și a părților acestora pentru importul sau tranzitul în Comunitate al cărnii de leporide sălbatice, de anumite mamifere terestre sălbatice și al cărnii de iepuri de crescătorie, precum și cerințele de certificare veterinară ⁽⁷⁾.
- (38) Deoarece deșeurile din industria fotografică, care utilizează anumite subproduse de origine animală cum ar fi coloanele vertebrale bovine, prezintă nu numai riscuri pentru sănătatea publică și animală, ci și riscuri pentru mediu, acestea ar trebui fie eliminate, fie exportate în țara terță de origine a subproduselor de origine animală, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1013/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 14 iunie 2006 privind transferurile de deșeuri ⁽⁸⁾.
- (39) Normele pentru tranzitul anumitor subproduse de origine animală și produse derivate prin Uniunea Europeană între teritoriile Federației Ruse ar trebui să facă trimitere la lista cu punctele de control la frontieră prevăzută în Decizia 2009/821/CE a Comisiei din 28 septembrie 2009 de stabilire a unei liste de puncte de control la frontieră, de fixare a anumitor reguli privind controalele efectuate de către experții veterinari ai Comisiei și de determinare a unităților veterinare în cadrul sistemului TRACES ⁽⁹⁾. În scopul tranzitului menționat, ar trebui utilizat documentul sanitar-veterinar comun de intrare prevăzut în Regulamentul (CE) nr. 136/2004 al Comisiei din 22 ianuarie 2004 de stabilire a procedurilor controalelor sanitar-veterinare la punctele de control la frontieră ale Comunității la importul produselor provenind din țări terțe ⁽¹⁰⁾.
- (40) Prezentul regulament ar trebui să prevadă faptul că certificatele de sănătate care trebuie să însoțească transporturile de subproduse de origine animală sau de produse derivate la punctul de intrare în Uniune unde au loc controalele sanitar-veterinare ar trebui să fie eliberate în conformitate cu principiile de certificare echivalente cu cele prevăzute în Directiva 96/93/CE a Consiliului din 17 decembrie 1996 privind certificarea animalelor și a produselor animaliere ⁽¹¹⁾.

⁽¹⁾ JO L 268, 14.9.1992, p. 54.

⁽²⁾ JO L 73, 20.3.2010, p. 1.

⁽³⁾ JO L 73, 11.3.2004, p. 1.

⁽⁴⁾ JO L 175, 10.7.2010, p. 1.

⁽⁵⁾ JO L 320, 18.11.2006, p. 53.

⁽⁶⁾ JO L 226, 23.8.2008, p. 1.

⁽⁷⁾ JO L 39, 10.2.2009, p. 12.

⁽⁸⁾ JO L 190, 12.7.2006, p. 1.

⁽⁹⁾ JO L 296, 12.11.2009, p. 1.

⁽¹⁰⁾ JO L 21, 28.1.2004, p. 11.

⁽¹¹⁾ JO L 13, 16.1.1997, p. 28.

- (41) În vederea asigurării coerenței legislației Uniunii, controalele oficiale ale întregului lanț al subproduselor de origine animală și al produselor derivate ar trebui efectuate în conformitate cu obligațiile generale pentru controalele oficiale prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind controalele oficiale efectuate pentru a asigura verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate animală și de bunăstare a animalelor ⁽¹⁾.
- (42) Prin urmare, este necesară stabilirea în prezentul regulament a măsurilor de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1069/2009.
- (43) De la 4 martie 2011, Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 abrogă Regulamentul (CE) nr. 1774/2002.
- (44) După adoptarea Regulamentului (CE) nr. 1774/2002, au fost adoptate anumite acte de punere în aplicare, și anume Regulamentul (CE) nr. 811/2003 al Comisiei în ceea ce privește interzicerea reutilizării peștelui în interiorul speciei, îngroparea și incinerarea subproduselor animaliere ⁽²⁾, Decizia 2003/322/CE a Comisiei în ceea ce privește hrănirea unor specii de păsări necrofage cu anumite materiale de categoria 1 ⁽³⁾, Decizia 2003/324/CE a Comisiei în ceea ce privește o derogare de la interdicția reciclării intraspecifice pentru animalele de blană ⁽⁴⁾, Regulamentul (CE) nr. 79/2005 al Comisiei în ceea ce privește laptele și produsele lactate ⁽⁵⁾, Regulamentul (CE) nr. 92/2005 al Comisiei în ceea ce privește modul de eliminare sau utilizare ⁽⁶⁾, Regulamentul (CE) nr. 181/2006 al Comisiei în ceea ce privește îngrășămintele organice și amelioratorii de sol, alții decât gunoii de grajd ⁽⁷⁾, Regulamentul (CE) nr. 1192/2006 al Comisiei în ceea ce privește listele cu unitățile aprobate ⁽⁸⁾ și Regulamentul (CE) nr. 2007/2006 al Comisiei în ceea ce privește importul și tranzitul anumitor produse intermediare derivate din materiale de categoria 3 ⁽⁹⁾.
- (45) În plus, în vederea stabilirii unor măsuri proporționale cu riscurile privind anumite utilizări specifice ale subproduselor de origine animală, au fost adoptate anumite măsuri tranzitorii, în special Regulamentul (CE) nr. 878/2004 al Comisiei în ceea ce privește importul și manipularea anumitor materii de categoria 1 și 2 ⁽¹⁰⁾, Decizia 2004/407/CE a Comisiei în ceea ce privește importul anumitor materiale pentru producerea fotogelatinei ⁽¹¹⁾ și Regulamentul (CE) nr. 197/2006 al Comisiei în ceea ce privește manipularea și eliminarea alimentelor vechi ⁽¹²⁾.
- (46) Pentru simplificarea în continuare a normelor Uniunii în ceea ce privește subprodusele de origine animală, astfel cum a solicitat Președinția Consiliului în momentul adoptării Regulamentului (CE) nr. 1069/2009, măsurile de punere în aplicare și măsurile tranzitorii menționate au fost revizuite. Acestea ar trebui să fie abrogate și înlocuite, după caz, prin prezentul regulament, astfel încât acestea să constituie un cadru juridic coerent pentru subprodusele de origine animală și produsele derivate.
- (47) Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 se aplică de la 4 martie 2011, prin urmare prezentul regulament ar trebui să se aplice de la aceeași dată. În plus, este necesar să se prevadă o perioadă de tranziție, în vederea acordării părților interesate a timpului necesar pentru adaptarea la noile norme prevăzute în prezentul regulament și pentru introducerea pe piață a anumitor produse fabricate în conformitate cu normele de sănătate ale Uniunii aplicabile înainte de acea dată, precum și pentru a permite continuarea importurilor la momentul intrării în vigoare a cerințelor din prezentul regulament.
- (48) Introducerea pe piață și exportul anumitor produse menționate în Regulamentul (CE) nr. 878/2004 ar trebui să continue în conformitate cu măsurile naționale, deoarece riscurile asociate cantităților limitate de materiale din prezent permit reglementarea acestora la nivel național, în așteptarea unei eventuale armonizări viitoare. Până la adoptarea măsurilor pentru colectarea și eliminarea anumitor cantități limitate de produse de origine animală din sectorul comerțului cu amănuntul pe baza unor dovezi suplimentare, autoritatea competentă ar trebui să poată autoriza colectarea și eliminarea unor astfel de produse prin alte mijloace, cu condiția asigurării unei protecții echivalente a sănătății publice și animale.
- (49) În conformitate cu solicitarea exprimată de Parlamentul European la momentul acordului în primă lectură a Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 și ținând cont de sugestiile mai specifice ale Parlamentului de abordare a unor probleme tehnice, un proiect al prezentului regulament a fost prezentat la 27 septembrie 2010 Comisiei pentru mediu, sănătate publică și siguranță alimentară în vederea unui schimb de opinii.
- (50) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

CAPITOLUL I

DISPOZIȚII GENERALE

Articolul 1

Obiectul și domeniul de aplicare

Prezentul regulament stabilește măsuri de punere în aplicare:

- (a) a normelor de sănătate publică și animală privind subprodusele de origine animală și produsele derivate, prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;

⁽¹⁾ JO L 165, 30.4.2004, p. 1.

⁽²⁾ JO L 117, 13.5.2003, p. 14.

⁽³⁾ JO L 117, 13.5.2003, p. 32.

⁽⁴⁾ JO L 117, 13.5.2003, p. 37.

⁽⁵⁾ JO L 16, 20.1.2005, p. 46.

⁽⁶⁾ JO L 19, 21.1.2005, p. 27.

⁽⁷⁾ JO L 29, 2.2.2006, p. 31.

⁽⁸⁾ JO L 215, 5.8.2006, p. 10.

⁽⁹⁾ JO L 379, 28.12.2006, p. 98.

⁽¹⁰⁾ JO L 162, 30.4.2004, p. 62.

⁽¹¹⁾ JO L 151, 30.4.2004, p. 11.

⁽¹²⁾ JO L 32, 4.2.2006, p. 13.

- (b) privind anumite probe și produse care sunt scutite de la controalele sanitar-veterinare la punctele de control la frontieră în conformitate cu articolul 16 alineatul (1) literele (e) și (f) din Directiva 97/78/CE.

Articolul 2

Definiții

În sensul prezentului regulament, se aplică definițiile prevăzute în anexa I.

Articolul 3

Punctul final în lanțul de producție pentru anumite produse derivate

Următoarele produse derivate, altele decât cele importate, pot fi introduse pe piață fără restricții, în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009:

- (a) biomotorina care îndeplinește cerințele pentru eliminarea și utilizarea produselor derivate prevăzute în anexa IV capitolul IV secțiunea 3 punctul 2 litera (b);
- (b) hrana pentru animale de companie care îndeplinește cerințele specifice privind hrana prelucrată pentru animale de companie prevăzute în anexa XIII capitolul II punctul 7 litera (a);
- (c) produsele de ros pentru câini care îndeplinesc cerințele specifice privind produsele de ros pentru câini prevăzute în anexa XIII capitolul II punctul 7 litera (b);
- (d) pieile de unghiate care îndeplinesc cerințele specifice privind punctul final pentru aceste produse prevăzute în anexa XIII capitolul V litera C;
- (e) lâna și părul care îndeplinesc cerințele specifice privind punctul final pentru aceste produse prevăzute în anexa XIII capitolul VII litera B;
- (f) penele și puful care îndeplinesc cerințele specifice privind punctul final pentru aceste produse prevăzute în anexa XIII capitolul VII litera C;
- (g) blănurile care îndeplinesc condițiile prevăzute în anexa XIII capitolul VIII.

Articolul 4

Boli transmisibile grave

Bolile enumerate de OIE în articolul 1.2.3. din Codul sanitar pentru animale terestre, ediția 2010, și în capitolul 1.3 din Codul sanitar pentru animale acvatice, ediția 2010, sunt considerate boli transmisibile grave în sensul restricțiilor generale privind sănătatea animalelor, în conformitate cu articolul 6 alineatul (1) litera (b) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

CAPITOLUL II

ELIMINAREA ȘI UTILIZAREA SUBPRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ ȘI A PRODUSELOR DERIVATE

Articolul 5

Restricții privind utilizarea subproduselor de origine animală și a produselor derivate

1. Operatorii din statele membre menționate în anexa II capitolul I respectă condițiile privind hrănirea animalelor de

blană cu anumite materiale derivate din cadavre sau părți de animale din aceeași specie prevăzute în același capitol.

2. Operatorii respectă restricțiile privind hrănirea animalelor de fermă cu iarbă provenită de pe terenuri pe care au fost aplicate anumite îngrășăminte organice și amelioratori de sol, în conformitate cu anexa II capitolul II.

Articolul 6

Eliminare prin incinerare și coincinerare

1. Autoritatea competentă se asigură că incinerarea și coincinerarea subproduselor de origine animală și a produselor derivate are loc numai:

- (a) în instalații de incinerare sau coincinerare cărora le-a fost acordată o autorizație în conformitate cu Directiva 2000/76/CE; sau
- (b) în cazul instalațiilor care nu sunt obligate să dețină o autorizație în conformitate cu Directiva 2000/76/CE, în instalații de incinerare sau coincinerare care au fost autorizate de autoritatea competentă să efectueze eliminări prin incinerare, sau eliminări sau recuperări de subproduse de origine animală sau produse derivate, dacă acestea reprezintă deșeuri, prin coincinerare, în conformitate cu articolul 24 alienatul (1) litera (b) sau (c) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

2. Autoritatea competentă autorizează instalații de incinerare și instalații de coincinerare menționate la punctul 1 litera (b), în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (b) sau (c) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, numai dacă acestea îndeplinesc cerințele stabilite în anexa III la regulamentul menționat.

3. Operatorii instalațiilor de incinerare și a instalațiilor de coincinerare respectă cerințele generale privind incinerarea și coincinerarea stabilite în anexa III capitolul I.

4. Operatorii instalațiilor de incinerare și coincinerare de mare capacitate respectă cerințele din anexa III capitolul II.

5. Operatorii instalațiilor de incinerare și coincinerare de capacitate mică respectă cerințele din anexa III capitolul III.

Articolul 7

Depozitarea deșeurilor de materiale de categoriile 1 și 3

Prin derogare de la articolul 12 și articolul 14 litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, autoritatea competentă poate autoriza eliminarea următoarelor materiale de categoria 1 și 3 într-un depozit de deșeuri autorizat:

- (a) hrana pentru animale de companie importată sau produsă din materiale importate, din materiale de categoria 1 prevăzute la articolul 8 litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;

(b) materialele de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (f) și (g) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, cu condiția ca:

(i) astfel de materiale să nu fi intrat în contact cu niciun subprodus de origine animală menționat la articolele 8 și 9 și la articolul 10 literele (a) – (e) și (h) – (p) din regulamentul respectiv;

(ii) în momentul în care sunt destinate eliminării:

— materialele menționate la articolul 10 litera (f) din regulamentul respectiv să fi fost supuse prelucrării definite la articolul 2 alineatul (1) litera (m) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004; și

— materialele menționate la articolul 10 litera (g) din regulamentul respectiv să fi fost prelucrate în conformitate cu anexa X capitolul II la acesta sau în conformitate cu cerințele specifice privind hrana pentru animalele de companie prevăzute în anexa XIII capitolul II din regulamentul menționat; și

(iii) eliminarea unor astfel de materiale nu prezintă riscuri pentru sănătatea publică sau animală.

Articolul 8

Cerințe pentru instalațiile de prelucrare și alte unități

1. Operatorii se asigură că instalațiile de prelucrare și alte unități aflate sub controlul lor îndeplinesc următoarele cerințe prevăzute în anexa IV capitolul I:

(a) condițiile generale privind prelucrarea prevăzute în secțiunea 1;

(b) cerințele privind epurarea apelor uzate prevăzute în secțiunea 2;

(c) cerințele specifice privind prelucrarea materialelor de categoria 1 și 2 prevăzute în secțiunea 3;

(d) cerințele specifice privind prelucrarea materialelor de categoria 3 prevăzute în secțiunea 4;

2. Autoritatea competentă autorizează numai instalațiile de prelucrare și alte unități care îndeplinesc condițiile prevăzute în anexa IV capitolul I.

Articolul 9

Cerințe privind igiena și prelucrarea pentru instalațiile de prelucrare și alte unități

Operatorii se asigură că unitățile și instalațiile aflate sub controlul lor îndeplinesc următoarele cerințe prevăzute în anexa IV:

(a) cerințele privind igiena și prelucrarea prevăzute în capitolul II;

(b) metodele de prelucrare standard prevăzute în capitolul III, cu condiția ca astfel de metode să fie utilizate în unitatea sau instalația respectivă;

(c) metodele de prelucrare alternative prevăzute în capitolul IV, cu condiția ca astfel de metode să fie utilizate în unitatea sau instalația respectivă.

Articolul 10

Cerințe privind transformarea subproduselor de origine animală și a produselor derivate în biogaz și compost

1. Operatorii se asigură că unitățile și instalațiile aflate sub controlul lor îndeplinesc următoarele cerințe privind transformarea subproduselor de origine animală și a produselor derivate în biogaz sau compost prevăzute în anexa V:

(a) cerințele aplicabile instalațiilor de biogaz și de compostare prevăzute în capitolul I;

(b) cerințele de igienă aplicabile instalațiilor de biogaz și de compostare prevăzute în capitolul II;

(c) parametrii de transformare standard prevăzuți în capitolul III secțiunea 1;

(d) standardele privind reziduurile de digestie și compost prevăzute în capitolul III secțiunea 3.

2. Autoritatea competentă autorizează numai instalațiile de biogaz și de compostare care îndeplinesc cerințele prevăzute în anexa V.

3. Autoritatea competentă poate autoriza utilizarea unor parametri de transformare alternativi pentru instalațiile de biogaz și de compostare dacă sunt îndeplinite cerințele prevăzute în anexa V capitolul III secțiunea 2.

CAPITOLUL III

DEROGĂRI DE LA ANUMITE DISPOZIȚII ALE REGULAMENTULUI (CE) NR. 1069/2009

Articolul 11

Norme speciale privind probele pentru cercetare și diagnostic

1. Autoritatea competentă poate autoriza transportul, utilizarea și eliminarea probelor pentru cercetare și diagnostic în condiții care asigură controlul riscurilor pentru sănătatea publică și animală.

Autoritatea competentă se asigură, în special, că operatorii respectă cerințele din anexa VI capitolul I.

2. Operatorii respectă normele speciale privind probele pentru cercetare și diagnostic prevăzute în anexa VI capitolul I.

3. Operatorii pot expedia probe pentru cercetare și diagnostic care constau din următoarele subproduse de origine animală și produse derivate către alt stat membru fără informarea autorității competente din statul membru de origine în conformitate cu articolul 48 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, fără informarea autorității competente din statul membru de destinație prin intermediul sistemului TRACES și fără acordul acceptării expedierii în conformitate cu articolul 48 alineatele (1) și (3) din regulamentul menționat:

(a) materiale de categoria 1 și 2 și făină de carne și oase sau grăsime animală provenită din materiale de categoria 1 și 2;

(b) proteine animale prelucrate.

Articolul 12

Norme speciale privind probele comerciale și articolele pentru expoziții

1. Autoritatea competentă poate autoriza transportul, utilizarea și eliminarea probelor comerciale și a articolelor pentru expoziții în condiții care asigură controlul riscurilor pentru sănătatea publică și animală.

Autoritatea competentă se asigură, în special, că operatorii respectă cerințele din anexa VI capitolul I secțiunea 1 punctele 2, 3 și 4.

2. Operatorii respectă normele speciale privind probele comerciale și articolele pentru expoziții prevăzute în anexa VI capitolul I secțiunea 2.

3. Operatorii pot expedia probe comerciale care constau din următoarele subproduse de origine animală și produse derivate către alt stat membru fără informarea autorității competente din statul membru de origine în conformitate cu articolul 48 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, fără informarea autorității competente din statul membru de destinație prin intermediul sistemului TRACES și fără acordul acceptării expedierii în conformitate cu articolul 48 alineatele (1) și (3) din regulamentul menționat:

(a) materiale de categoria 1 și 2 și făină de carne și oase sau grăsime animală provenită din materiale de categoria 1 și 2;

(b) proteine animale prelucrate.

Articolul 13

Norme speciale privind hrănirea animalelor

1. Operatorii pot hrăni următoarele animale cu materiale de categoria 2, cu condiția ca astfel de materiale să provină de la animale care nu au fost ucise sau nu au decedat ca urmare a prezenței sau a suspectării prezenței unei boli transmisibile la

om sau la animale, sub rezerva îndeplinirii cerințelor generale prevăzute în anexa VI capitolul II secțiunea 1 și a oricăror alte condiții care ar putea fi stabilite de autoritatea competentă:

(a) animalele din grădinile zoologice;

(b) animalele de blană;

(c) câinii din haite recunoscute;

(d) câinii și pisicile din adăposturi;

(e) larvele și viermii pentru momeală de pescuit.

2. Operatorii pot hrăni următoarele animale cu materiale de categoria 3 sub rezerva îndeplinirii cerințelor generale prevăzute în anexa VI capitolul II secțiunea 1 și a oricăror alte condiții care ar putea fi stabilite de autoritatea competentă:

(a) animalele din grădinile zoologice;

(b) animalele de blană;

(c) câinii din haite recunoscute;

(d) câinii și pisicile din adăposturi;

(e) larvele și viermii pentru momeală de pescuit.

Articolul 14

Hrănirea anumitor specii în puncte de hrănire sau în afara acestora și în grădinile zoologice

1. Autoritatea competentă poate autoriza utilizarea materialelor de categoria 1 care constau din cadavre întregi sau părți de animale moarte care conțin material cu risc specificat pentru hrănirea:

(a) în puncte de hrănire, a speciilor pe cale de dispariție sau a speciilor protejate de păsări necrofage și a altor specii care trăiesc în habitatul lor natural, pentru promovarea biodiversității, sub rezerva îndeplinirii condițiilor prevăzute în anexa VI capitolul II secțiunea 2;

(b) în afara punctelor de hrănire, dacă este cazul fără colectarea prealabilă a animalelor moarte, a animalelor sălbatice menționate în anexa VI capitolul II secțiunea 2 punctul 1 litera (a), sub rezerva îndeplinirii condițiilor prevăzute în secțiunea 3 din capitolul menționat.

2. Autoritatea competentă poate autoriza utilizarea materialelor de categoria 1 care constau din cadavre întregi sau părți de animale moarte care conțin materiale cu risc specificat și utilizarea materialelor derivate din animale din grădini zoologice pentru hrănirea animalelor din grădinile zoologice, sub rezerva îndeplinirii condițiilor prevăzute în anexa VI capitolul II secțiunea 4.

Articolul 15

Norme speciale privind colectarea și eliminarea

Dacă autoritatea competentă autorizează eliminarea subproduselor de origine animală prin derogarea prevăzută la articolul 19 alineatul (1) literele (a), (b), (c) și (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, eliminarea îndeplinește următoarele norme speciale prevăzute în anexa VI capitolul III:

- (a) normele speciale privind eliminarea subproduselor de origine animală prevăzute în secțiunea 1;
- (b) normele privind incinerarea și îngroparea subproduselor de origine animală în zone izolate, prevăzute în secțiunea 2;
- (c) normele privind incinerarea și îngroparea albinelor și a subproduselor apicole, prevăzute în secțiunea 3.

CAPITOLUL IV

AUTORIZAREA METODELOR ALTERNATIVE

Articolul 16

Formatul standard pentru cererile de autorizare a metodelor alternative

1. Cererile de autorizare a metodelor alternative de utilizare sau eliminare a subproduselor de origine animală sau a produselor derivate, în conformitate cu articolul 20 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, se depun de statele membre sau de părțile interesate în conformitate cu cerințele privind formatul standard al cererilor pentru metode alternative prevăzute în anexa VII.
2. Statele membre desemnează puncte de contact naționale care oferă informații privind autoritatea competentă responsabilă cu evaluarea cererilor de autorizare a metodelor alternative de utilizare sau eliminare a subproduselor de origine animală.
3. Comisia publică pe site-ul său internet o listă cu punctele de contact naționale.

CAPITOLUL V

COLECTAREA, TRANSPORTUL, IDENTIFICAREA ȘI TRASABILITATEA

Articolul 17

Cerințe privind documentele comerciale și certificatele de sănătate, identificarea, colectarea și transportul subproduselor de origine animală și trasabilitatea

1. Operatorii se asigură că subprodusele de origine animală și produsele derivate:
 - (a) îndeplinesc cerințele privind colectarea, transportul și identificarea prevăzute în anexa VIII capitolele I și II;
 - (b) sunt însoțite în timpul transportului de documente comerciale sau certificate de sănătate în conformitate cu cerințele din anexa VIII capitolul III.
2. Operatorii care expediază, transportă sau primesc subproduse de origine animală sau produse derivate păstrează înregistrările transporturilor și documentele comerciale sau certi-

ficatelor de sănătate aferente în conformitate cu cerințele prevăzute în anexa VIII capitolul IV.

3. Operatorii respectă cerințele privind marcarea anumitor produse derivate, prevăzute în anexa VIII capitolul V.

CAPITOLUL VI

ÎNREGISTRAREA ȘI AUTORIZAREA UNITĂȚILOR ȘI INSTALAȚIILOR

Articolul 18

Cerințe privind autorizarea uneia sau mai multor unități și instalații care manipulează subproduse de origine animală în aceeași locație

Autoritatea competentă poate autoriza mai multe unități sau instalații care manipulează subproduse de origine animală aflate în aceeași locație, cu condiția ca amplasarea acestora și modul de manipulare a subproduselor de origine animală și a produselor derivate în cadrul unităților sau instalațiilor să excludă transmiterea riscurilor pentru sănătatea publică și animală între unități sau instalații.

Articolul 19

Cerințe privind anumite unități și instalații autorizate care manipulează subproduse de origine animală și produse derivate

Operatorii se asigură că unitățile și instalațiile aflate sub controlul lor, autorizate de autoritatea competentă, îndeplinesc cerințele stabilite în următoarele capitole din anexa IX la prezentul regulament în cazul în care acestea desfășoară una sau mai multe din activitățile următoare prevăzute la articolul 24 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009:

- (a) Capitolul I, în cazul în care aceștia produc hrană pentru animale în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (e) din regulamentul menționat;
- (b) Capitolul II, în cazul în care aceștia depozitează subproduse de origine animală în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (i) din regulamentul menționat și în cazul în care aceștia manipulează subproduse de origine animală după colectarea acestora prin intermediul următoarelor operațiuni prevăzute la articolul 24 alineatul (1) litera (h) din regulamentul menționat:
 - (i) sortare;
 - (ii) tăiere;
 - (iii) refrigerare;
 - (iv) congelare;
 - (v) sărare;
 - (vi) conservare prin alte procese;
 - (vii) îndepărtarea pieilor sau îndepărtarea materialului cu risc specificat;
 - (viii) operațiuni care implică manipularea subproduselor de origine animală și care au loc în conformitate cu obligațiile impuse de legislația sanitar-veterinară a Uniunii;

- (ix) igienizarea/pasteurizarea subproduselor de origine animală destinate transformării în biogaz/compostării, înainte de transformarea sau compostarea în alte unități sau instalații în conformitate cu anexa V la prezentul regulament;
 - (x) pasare;
- (c) Capitolul III, în cazul în care aceștia depozitează produse derivate destinate anumitor scopuri prevăzute la articolul 24 alineatul (1) litera (j) din regulamentul respectiv.

Articolul 20

Cerințe privind anumite unități și instalații înregistrate care manipulează subproduse de origine animală și produse derivate

1. Operatorii instalațiilor sau unităților înregistrate sau alți operatori înregistrați manipulează subprodusele de origine animală și produsele derivate în condițiile stabilite în anexa IX capitolul IV.
2. Operatorii înregistrați care transportă subproduse de origine animală sau produse derivate, cu excepția transportului între două locații ale aceluiași operator, îndeplinesc în special condițiile stabilite în anexa IX capitolul IV punctul 2.
3. Alineatele (1) și (2) nu se aplică:
 - (a) operatorilor autorizați pentru care transportul subproduselor de origine animală sau a produselor derivate reprezintă o activitate auxiliară;
 - (b) operatorilor care sunt înregistrați pentru activități de transport în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 183/2005.
4. Autoritatea competentă poate deroga următorii operatori de la obligația de notificare prevăzută la articolul 23 alineatul (1) litera (a) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009:
 - (a) operatorii care manipulează sau produc trofee de vânatoare sau alte preparate prevăzute în anexa XIII capitolul VI din prezentul regulament în scopuri personale sau necomerciale;
 - (b) operatorii care manipulează sau elimină probe pentru cercetare și diagnostic în scopuri educaționale.

CAPITOLUL VII

INTRODUCEREA PE PIAȚĂ

Articolul 21

Prelucrarea și introducerea pe piață a subproduselor de origine animală și a produselor derivate pentru hrănirea animalelor de fermă, cu excepția animalelor de blană

1. Operatorii îndeplinesc următoarele cerințe privind introducerea pe piață, cu excepția importurilor, de subproduse de origine animală și produse derivate destinate hrănirii animalelor

de fermă, cu excepția animalelor de blană, în conformitate cu articolul 31 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, stabilite în anexa X la prezentul regulament:

- (a) cerințele generale privind prelucrarea și introducerea pe piață prevăzute în capitolul I;
- (b) cerințele specifice privind proteinele animale prelucrate și alte produse derivate prevăzute în capitolul II;
- (c) cerințele privind anumite tipuri de hrană pentru pești și momeli pentru pescuit prevăzute în capitolul III.

2. Autoritatea competentă poate autoriza introducerea pe piață, cu excepția importurilor, a laptelui, a produselor pe bază de lapte și a produselor derivate din lapte clasificate ca materiale de categoria 3 în conformitate cu articolul 10 literele (e), (f) și (h) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și care nu au fost prelucrate în conformitate cu cerințele generale prevăzute în anexa X capitolul II secțiunea 4 partea I din prezentul regulament, cu condiția ca materialele respective să îndeplinească cerințele privind derogarea pentru introducerea pe piață a laptelui prelucrat în conformitate cu standardele naționale prevăzute în partea II din secțiunea menționată.

Articolul 22

Introducerea pe piață și utilizarea îngrășămintelor organice și a amelioratorilor de sol

1. Operatorii îndeplinesc cerințele privind introducerea pe piață, cu excepția importurilor, a îngrășămintelor organice și a amelioratorilor de sol, precum și privind utilizarea unor astfel de produse, în special aplicarea acestora pe terenuri, în conformitate cu articolul 15 alineatul (1) litera (i) și cu articolul 32 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, stabilite în anexa XI la prezentul regulament.
2. Introducerea pe piață, inclusiv importul, de guano provenit de la păsări marine sălbatice nu este supusă niciunei condiții de sănătate animală.
3. Autoritatea competentă din statul membru în care urmează să se aplice pe terenuri un îngrășământ organic sau un ameliorator de sol, produs din făină de carne și oase derivată din materiale de categoria 2 sau din proteine animale prelucrate, autorizează una sau mai multe componente care urmează să fie amestecate cu materialele menționate, în conformitate cu articolul 32 alineatul (1) litera (d) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, conform criteriilor prevăzute în anexa IX capitolul II secțiunea 1 punctul 3 din prezentul regulament.

4. Prin derogare de la articolul 48 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, autoritățile competente din statele membre de origine și de destinație care au o frontieră comună pot autoriza transportul de gunoi de grajd între fermele localizate în regiunile de frontieră ale celor două state membre, cu condiția îndeplinirii condițiilor adecvate pentru controlul oricăror riscuri posibile pentru sănătatea publică sau animală, cum ar fi obligația operatorilor în cauză de a păstra înregistrări adecvate, prevăzute într-un acord bilateral.

5. În conformitate cu articolul 30 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, autoritățile competente din statele membre încurajează, după caz, dezvoltarea, diseminarea și utilizarea de ghiduri naționale de bune practici agricole pentru aplicarea pe terenuri a îngrășămintelor organice și a amelioratorilor de sol.

Articolul 23

Produse intermediare

1. Produsele intermediare importate în Uniune sau aflate în tranzit prin aceasta îndeplinesc condițiile de control al riscurilor potențiale pentru sănătatea publică și animală prevăzute în anexa XII la prezentul regulament.

2. Produsele intermediare care au fost transportate către o unitate sau o instalație menționată în anexa XII punctul 3 la prezentul regulament pot fi manipulate fără alte restricții în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cu prezentul regulament, dacă sunt îndeplinite următoarele condiții:

(a) unitatea sau instalația dispune de dotări adecvate pentru primirea produselor intermediare care să prevină transmiterea bolilor transmisibile la om și la animale;

(b) produsele intermediare nu prezintă niciun risc de transmitere a bolilor transmisibile la om și la animale datorită purificării la care au fost supuse sau datorită altor tratamente la care au fost supuse subprodusele de origine animală și produsele intermediare, datorită concentrației subproduselor de origine animală în produsul intermediar sau datorită măsurilor adecvate de biosecuritate privind manipularea produselor intermediare;

(c) unitatea sau instalația păstrează înregistrări cu date referitoare la cantitățile de materiale primite, categoria acestora, după caz, precum și la unitatea, instalația sau operatorul căruia i-a furnizat produsele sale; și

(d) produsele intermediare neutilizate și alte materiale în surplus ale instalației sau unității, cum ar fi produsele expirate, sunt eliminate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

3. Operatorul sau proprietarul unității sau instalației de destinație a produselor intermediare sau reprezentantul acestuia utilizează și/sau expediază produsele intermediare exclusiv în scopul amestecării, aplicării unui material de acoperire, asamblării, ambalării sau etichetării ulterioare.

Articolul 24

Hrană pentru animale de companie și alte produse derivate

1. Se interzice utilizarea materialelor de categoria 1 menționate la articolul 8 literele (a), (b), (d) și (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 pentru fabricarea produselor derivate destinate ingerării de către oameni sau animale sau aplicării pe oameni sau animale, altele decât produsele

derivate menționate la articolele 33 și 36 din regulamentul respectiv.

2. În cazul în care un subprodus de origine animală sau un produs derivat poate fi utilizat pentru hrănirea animalelor de fermă sau pentru alte scopuri prevăzute la articolul 36 litera (a) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, acestea se introduc pe piață, cu excepția importurilor, în conformitate cu cerințele specifice privind proteinele animale prelucrate și alte produse derivate prevăzute în anexa X capitolul II din prezentul regulament, dacă anexa XIII la prezentul regulament nu prevede cerințe specifice privind astfel de produse.

3. Operatorii respectă cerințele pentru introducerea pe piață, cu excepția importurilor, a hranei pentru animalele de companie, în conformitate cu articolul 40 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, prevăzute în anexa XIII capitolele I și II din prezentul regulament.

4. Operatorii respectă cerințele pentru introducerea pe piață, cu excepția importurilor, a produselor derivate, în conformitate cu articolul 40 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, prevăzute în anexa XIII capitolul I și capitolele III – XII din prezentul regulament.

CAPITOLUL VIII

IMPORTUL, TRANZITUL ȘI EXPORTUL

Articolul 25

Importul, tranzitul și exportul subproduselor de origine animală și a produselor derivate

1. Sunt interzise importul în Uniune și tranzitul prin aceasta a următoarelor subproduse de origine animală:

(a) gunoi de grajd neprelucrat;

(b) pene și părți de pene și puf netratate;

(c) ceară de albine sub formă de fagure.

2. Importul în Uniune și tranzitul prin aceasta a următoarelor subproduse de origine animală nu se supun niciunei condiții privind sănătatea animală:

(a) lâna și părul care au fost spălate industrial sau care au fost tratate printr-o altă metodă care asigură eliminarea tuturor riscurilor inacceptabile;

(b) blănuri care au fost uscate cel puțin două zile la o temperatură ambiantă de 18 °C și 55 % umiditate.

3. Operatorii respectă următoarele cerințe specifice privind importul în Uniune și tranzitul prin aceasta a anumitor subproduse de origine animală și produse derivate, în conformitate cu articolul 41 alineatul (3) și cu articolul 42 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, prevăzute în anexa XIV la prezentul regulament:

- (a) cerințele specifice pentru importul și tranzitul materialelor de categorie 3 și a produselor derivate destinate utilizărilor în lanțul alimentar animal, altele decât utilizările în hrana pentru animale de companie sau pentru animale de blană, prevăzute în capitolul I din anexa menționată;
- (b) cerințele specifice pentru importul și tranzitul subproduselor de origine animală și a produselor derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă, prevăzute în capitolul II din anexa respectivă.

Articolul 26

Introducerea pe piață, inclusiv importul, și exportul anumitor materiale de categorie 1

Autoritatea competentă poate autoriza introducerea pe piață, inclusiv importul, precum și exportul de piei provenite de la animale care au fost supuse unui tratament ilegal conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau de la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE, de intestine de rumegătoare cu sau fără conținut și de oase și produse din oase care conțin coloana vertebrală și craniul, cu condiția îndeplinirii următoarelor cerințe:

- (a) materialele respective trebuie să nu fie materiale de categoria 1 provenite de la oricare din următoarele animale:
- (i) animale suspecte de infecție cu EST în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 999/2001;
 - (ii) animale în care prezența EST a fost confirmată oficial;
 - (iii) animale ucise în cadrul măsurilor de eradicare a EST;
- (b) materialele respective trebuie să nu fie destinate vreuneia din următoarele utilizări:
- (i) hrănirea animalelor;
 - (ii) aplicarea pe terenuri din care se hrănesc animalele de fermă;
 - (iii) producerea de:
 - produse cosmetice astfel cum sunt definite la articolul 1 alineatul (1) din Directiva 76/768/CEE;
 - dispozitive medicale implantabile activ astfel cum sunt definite la articolul 1 alineatul (2) litera (c) din Directiva 90/385/CEE;
 - dispozitive medicale astfel cum sunt definite la articolul 1 alineatul (2) litera (a) din Directiva 93/42/CEE;
 - dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro astfel cum sunt definite la articolul 1 alineatul (2) litera (b) din Directiva 98/79/CE;

— medicamente de uz veterinar astfel cum sunt definite la articolul 1 alineatul (2) din Directiva 2001/82/CE;

— medicamente astfel cum sunt definite la articolul 1 alineatul (2) din Directiva 2001/83/CE;

(c) materialele trebuie importate cu o etichetă și trebuie să îndeplinească cerințele specifice pentru anumite deplasări de subproduse de origine animală prevăzute în anexa XIV capitolul IV secțiunea 1 din prezentul regulament;

(d) materialele trebuie să fie importate în conformitate cu cerințele de certificare sanitar-veterinară prevăzute în legislația națională.

Articolul 27

Importul și tranzitul probelor pentru cercetare și diagnostic

1. Autoritatea competentă poate autoriza importul și tranzitul probelor pentru cercetare și diagnostic, care conțin produse derivate sau subproduse de origine animală, inclusiv subprodusele de origine animală prevăzute la articolul 25 alineatul (1), în conformitate cu condițiile care asigură controlul riscurilor pentru sănătatea publică și animală.

Condițiile respective includ cel puțin următoarele:

(a) introducerea transportului trebuie să fi fost autorizată în prealabil de autoritatea competentă din statul membru de destinație; și

(b) transportul trebuie trimis direct de la punctul de intrare în Uniune către utilizatorul autorizat.

2. Operatorii prezintă probele pentru cercetare și diagnostic destinate importului printr-un stat membru, altul decât statul membru de destinație, la unul din punctele autorizate de control la frontieră ale Uniunii enumerate în anexa I la Decizia 2009/821/CE. La punctul de control la frontieră, probele pentru cercetare și diagnostic nu se supun controalelor sanitar-veterinare în conformitate cu capitolul I din Directiva 97/78/CE. Autoritatea competentă a punctului de control la frontieră informează autoritatea competentă a statului membru de destinație în legătură cu introducerea probelor pentru cercetare și diagnostic prin intermediul sistemului TRACES.

3. Operatorii care manipulează probe pentru cercetare sau probe pentru diagnostic îndeplinesc cerințele speciale privind eliminarea probelor pentru cercetare și diagnostic prevăzute în anexa XIV capitolul III secțiunea 1 din prezentul regulament.

Articolul 28

Importul și tranzitul probelor comerciale și a articolelor pentru expoziții

1. Autoritatea competentă poate autoriza importul și tranzitul probelor comerciale în conformitate cu normele speciale prevăzute în anexa XIV capitolul III secțiunea 2 punctul 1 din prezentul regulament.
2. Operatorii care manipulează probe comerciale îndeplinesc normele speciale privind manipularea și eliminarea probelor comerciale prevăzute în anexa XIV capitolul III secțiunea 2 punctele 2 și 3 din prezentul regulament.
3. Autoritatea competentă poate autoriza importul și tranzitul articolelor pentru expoziții în conformitate cu normele speciale privind articolele pentru expoziții prevăzute în anexa XIV capitolul III secțiunea 3 din prezentul regulament.
4. Operatorii care manipulează articole pentru expoziții îndeplinesc condițiile privind ambalarea, manipularea și eliminarea articolelor pentru expoziții prevăzute în anexa XIV capitolul III secțiunea 3 din prezentul regulament.

Articolul 29

Cerințe specifice privind anumite deplasări de subproduse de origine animală între teritoriile ale Federației Ruse

1. Autoritatea competentă autorizează deplasări specifice de transporturi de subproduse de origine animală provenite din și destinate Federației Ruse direct sau printr-o țară terță, pe căi rutiere sau feroviare prin Uniune, între punctele autorizate de control la frontieră ale Uniunii enumerate în anexa I la Decizia 2009/821/CE, cu condiția îndeplinirii următoarelor condiții:
 - (a) transportul este sigilat cu un sigiliu purtând un număr de serie, la punctul de control la frontieră de intrare în Uniune, de către serviciile sanitar-veterinare ale autorității competente;
 - (b) documentele care însoțesc transportul, prevăzute la articolul 7 din Directiva 97/78/CE, cuprind pe fiecare pagină o ștampilă aplicată de medicul veterinar oficial al autorității competente responsabile pentru punctul de control la frontieră, purtând mențiunea „EXCLUSIV PENTRU TRANZIT PRIN UE CU DESTINAȚIA RUSIA”;
 - (c) sunt îndeplinite cerințele procedurale prevăzute la articolul 11 din Directiva 97/78/CE;
 - (d) transportul este certificat ca acceptabil pentru tranzit în documentul sanitar-veterinar comun de intrare prevăzut în anexa III la Regulamentul (CE) nr. 136/2004 de către medicul veterinar oficial de la punctul de control la frontiera de introducere.
2. Nu sunt autorizate descărcarea sau depozitarea, în sensul articolului 12 alineatul (4) sau al articolului 13 din Directiva 97/78/CE, a unor astfel de transporturi pe teritoriul unui stat membru.
3. Autoritatea competentă efectuează cu regularitate audituri pentru a verifica dacă numărul de transporturi și cantitățile de

produse care părăsesc teritoriul Uniunii corespund numărului și cantităților care au fost introduse în Uniune.

Articolul 30

Listele cu unitățile și instalațiile din țările terțe

Listele cu unitățile și instalațiile din țările terțe se introduc în sistemul TRACES în conformitate cu specificațiile tehnice publicate de Comisie pe site-ul său internet.

Fiecare listă se actualizează periodic.

Articolul 31

Modele de certificate de sănătate și declarații pentru import și tranzit

Transporturile de subproduse de origine animală și produse derivate pentru importul în Uniune sau tranzitul prin aceasta trebuie să fie însoțite de certificate de sănătate și declarații, în conformitate cu modelele prevăzute în anexa XV la prezentul regulament, la punctul de intrare în Uniune în care au loc controalele sanitar-veterinare, în conformitate cu Directiva 97/78/CE.

CAPITOLUL IX

CONTROALE OFICIALE

Articolul 32

Controale oficiale

1. Autoritatea competentă ia toate măsurile necesare pentru a controla întreg lanțul de colectare, transport, utilizare și eliminare a subproduselor de origine animală și a produselor derivate, în conformitate cu articolul 4 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Măsurile respective sunt luate în conformitate cu principiile privind controalele oficiale prevăzute la articolul 3 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004.
2. Controalele oficiale menționate la alineatul (1) includ controalele privind păstrarea înregistrărilor și a altor documente impuse de normele prevăzute în prezentul regulament.
3. Autoritatea competentă efectuează următoarele controale oficiale, prevăzute la articolul 45 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în conformitate cu cerințele prevăzute în anexa XVI la prezentul regulament:
 - (a) controale oficiale ale instalațiilor de prelucrare în conformitate cu capitolul I;
 - (b) controale oficiale ale altor activități care implică manipularea subproduselor de origine animală și a produselor derivate în conformitate cu capitolul III secțiunile 1 – 9.
4. Autoritatea competentă efectuează controale ale sigiliilor aplicate transporturilor de subproduse de origine animală sau de produse derivate.

În cazul în care autoritatea competentă aplică un sigiliu unui astfel de transport expediat către un loc de destinație, aceasta trebuie să informeze autoritatea competentă din locul de destinație.

5. Autoritatea competentă întocmește listele cu unitățile, instalațiile și operatorii prevăzute la articolul 47 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în conformitate cu formatul prevăzut în anexa XVI capitolul II din prezentul regulament.

6. Autoritatea competentă din statul membru de destinație decide în legătură cu cererea unui operator privind acceptarea sau refuzul anumitor materiale de categoria 1, categoria 2 și făinii de carne și oase sau grăsimii animale derivate din materiale de categoria 1 și categoria 2, în termen de 20 de zile calendaristice de la data primirii unei astfel de cereri, cu condiția ca cererea să fie depusă în una din limbile oficiale ale statului membru respectiv.

7. Operatorii depun cererile de autorizare menționate la alineatul (6) în conformitate cu formatul standard prevăzut în anexa XVI capitolul III secțiunea 10 din prezentul regulament.

Articolul 33

Reautorizarea instalațiilor și unităților după acordarea unei autorizații temporare

1. În cazul în care o instalație sau o unitate autorizată pentru prelucrarea materialelor de categoria 3 primește ulterior o autorizație temporară pentru prelucrarea materialelor de categoria 1 sau de categoria 2, în conformitate cu articolul 24 alineatul (2) litera (b) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, este interzisă reluarea prelucrării materialelor de categoria 3 înainte ca autoritatea competentă să acorde autorizația de reluare a prelucrării materialelor de categoria 3 în conformitate cu articolul 44 din regulamentul respectiv.

2. În cazul în care o instalație sau o unitate autorizată pentru prelucrarea materialelor de categoria 2 primește ulterior o autorizație temporară pentru prelucrarea materialelor de categoria 1, în conformitate cu articolul 24 alineatul (2) litera (b) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, este interzisă reluarea prelucrării materialelor de categoria 2 înainte ca autoritatea competentă să acorde autorizația de reluare a prelucrării materialelor de categoria 2 în conformitate cu articolul 44 din regulamentul respectiv.

CAPITOLUL X

DISPOZIȚII FINALE

Articolul 34

Restricții privind introducerea pe piață a anumitor subproduse de origine animală și produse derivate din motive de sănătate publică și animală

Autoritatea competentă nu interzice și nu restricționează introducerea pe piață a următoarelor subproduse de origine animală

și produse derivate din motive de sănătate publică sau animală, altele decât în conformitate cu normele prevăzute în legislația Uniunii, în special cele prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și în prezentul regulament:

- (a) proteine animale prelucrate și alte produse derivate prevăzute în anexa X capitolul II din prezentul regulament;
- (b) hrana pentru animale de companie și anumite alte produse derivate prevăzute în anexa XIII la prezentul regulament;
- (c) subproduse de origine animală și produse derivate importate în Uniune sau aflate în tranzit prin aceasta în conformitate cu anexa XIV la prezentul regulament.

Articolul 35

Abrogare

1. Se abrogă următoarele acte:

- (a) Regulamentul (CE) nr. 811/2003;
- (b) Decizia 2003/322/CE;
- (c) Decizia 2003/324/CE;
- (d) Regulamentul (CE) nr. 878/2004;
- (e) Decizia 2004/407/CE;
- (f) Regulamentul (CE) nr. 79/2005;
- (g) Regulamentul (CE) nr. 92/2005;
- (h) Regulamentul (CE) nr. 181/2006;
- (i) Regulamentul (CE) nr. 197/2006;
- (j) Regulamentul (CE) nr. 1192/2006;
- (k) Regulamentul (CE) nr. 2007/2006.

2. Trimiterile la actele abrogate se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament.

Articolul 36

Măsuri tranzitorii

1. Pentru o perioadă tranzitorie până la 31 decembrie 2011, operatorii pot introduce pe piață îngrășăminte organice și amelioratori de sol produse înainte de 4 martie 2011 în conformitate cu Regulamentele (CE) nr. 1774/2002 și (CE) nr. 181/2006:

- (a) cu condiția ca acestea să fi fost produse:
- (i) fie de carne și oase provenită din materiale de categoria 2;
 - (ii) fie din proteine animale prelucrate;
- (b) chiar dacă acestea nu au fost amestecate cu o componentă care să excludă utilizarea ulterioară a amestecului pentru hrănirea animalelor.

2. Pentru o perioadă de tranziție până la 31 ianuarie 2012, transporturile de subproduse de origine animală și de produse derivate însoțite de un certificat de sănătate, o declarație sau un document comercial, completat și semnat în conformitate cu modelul adecvat prevăzut în anexa X din Regulamentul (CE) nr. 1774/2002, continuă să fie acceptate pentru importul în Uniune, cu condiția ca astfel de certificate, declarații sau documente să fi fost completate și semnate înainte de 30 noiembrie 2011.

3. Pentru o perioadă de tranziție până la 31 decembrie 2012 și prin derogare de la articolul 14 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, statele membre pot autoriza colectarea, transportul și eliminarea materialelor de categoria 3 care conțin produse de origine animală, sau a alimentelor care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme generate de defecte de fabricație sau de ambalare sau de alte defecte care nu prezintă riscuri pentru sănătatea publică sau animală, în conformitate cu articolul 10 litera (f) din regulamentul respectiv, prin alte mijloace decât incinerarea sau îngroparea la fața locului, în conformitate cu articolul 19 alineatul (1) litera (d) din regulamentul respectiv, cu condiția îndeplinirii cerințelor privind eliminarea prin alte mijloace prevăzute în anexa VI capitolul IV din prezentul regulament.

Articolul 37

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Se aplică de la 4 martie 2011.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles, 25 februarie 2011.

Pentru Comisie
Președintele
José Manuel BARROSO

ANEXA I

DEFINIȚIILE MENȚIONATE LA ARTICOLUL 2

În sensul prezentului regulament, se aplică următoarele definiții:

1. **„animale de blană”** înseamnă animale crescute pentru producția de blană și care nu sunt destinate consumului uman;
2. **„sânge”** înseamnă sânge integral proaspăt;
3. **„materii prime furajere”** înseamnă acele materii prime furajere, conform definiției de la articolul 3 alineatul (2) litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 767/2009, de origine animală, inclusiv proteine animale prelucrate, produse din sânge, grăsimi topite, produse din ouă, ulei de pește, derivați de grăsime, colagen, gelatină și proteine hidrolizate, fosfat dicalcic, fosfat tricalcic, lapte, produse pe bază de lapte, produse derivate din lapte, colostru, produse din colostru și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării;
4. **„produse din sânge”** înseamnă produse derivate obținute din sânge sau componente ale sângelui, cu excepția făinii de sânge; acestea cuprind plasmă deshidratată/congelată/lichidă, sânge integral uscat, eritrocite deshidratate/congelate/lichide sau componente ale acestora și amestecuri;
5. **„proteine animale prelucrate”** înseamnă proteine animale obținute în întregime din materiale de categoria 3, care au fost tratate în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 1 (inclusiv făină de sânge și făină de pește), astfel încât acestea să poată fi utilizate direct ca materii prime furajere sau pentru orice alte utilizări în furaje, inclusiv în hrana pentru animale de companie, sau pentru utilizări în îngrășăminte organice sau amelioratori de sol; totuși, acestea nu includ produsele din sânge, laptele, produsele pe bază de lapte, produsele derivate din lapte, colostrul, produsele din colostru, nămolurile rezultate în urma centrifugării sau separării, gelatina, proteinele hidrolizate și fosfatul dicalcic, ouăle și produsele din ouă, inclusiv cojile de ouă, fosfatul tricalcic și colagenul;
6. **„făină de sânge”** înseamnă proteine animale prelucrate obținute din tratamentul termic al sângelui sau al componentelor sângelui în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 1;
7. **„făină de pește”** înseamnă proteine animale prelucrate obținute din animale acvatice, cu excepția mamiferelor marine;
8. **„grăsimi topite”** înseamnă grăsimi obținute prin prelucrarea:
 - (a) fie a subproduselor de origine animală;
 - (b) fie a produselor destinate consumului uman, pe care un operator le-a destinat altor scopuri decât pentru consumul uman;
9. **„ulei de pește”** înseamnă ulei obținut din prelucrarea animalelor acvatice sau ulei obținut din prelucrarea peștelui destinat consumului uman, pe care un operator l-a destinat altor scopuri decât pentru consumul uman;
10. **„subproduse apicole”** înseamnă miere, ceară de albine, lăptișor de matcă, propolis sau polen, care nu sunt destinate consumului uman;
11. **„colagen”** înseamnă produse pe bază de proteine obținute din piei, oase și tendoane de animale;
12. **„gelatină”** înseamnă proteine naturale, solubile, gelatinizate sau nu, obținute prin hidroliza parțială a colagenului produs din oase, piei, tendoane și ligamente de animale;
13. **„jumări”** înseamnă reziduuri cu conținut de proteine obținute prin topire, după separarea parțială a grăsimii și a apei;
14. **„proteine hidrolizate”** înseamnă polipeptide, peptide și aminoacizi, precum și amestecurile acestora, obținute prin hidroliza subproduselor de origine animală;
15. **„apă albă”** înseamnă un amestec de lapte, produse pe bază de lapte sau produse derivate din acestea, cu apa colectată de la clătirea echipamentelor din industria laptelui, inclusiv recipientele utilizate pentru produse lactate, înainte de curățare și dezinfecție;
16. **„conservă de hrană pentru animale de companie”** înseamnă hrană pentru animale de companie prelucrată termic, în recipiente închise ermetic;
17. **„produse de ros pentru câini”** înseamnă produse de ros pentru animale de companie, produse din piei netăbăcite de unguitate sau din alte materiale de origine animală;
18. **„subproduse aromatizante de origine animală”** înseamnă produse derivate de origine animală, lichide sau deshidratate, utilizate pentru a îmbunătăți calitățile gustative ale hranei pentru animalele de companie;

19. **„hrană pentru animale de companie”** înseamnă hrană pentru animale de companie și produse de ros pentru câini:
- (a) care conțin materiale de categoria 3, altele decât materialele prevăzute la articolul 10 literele (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, și
 - (b) care pot conține materiale de categoria 1 importate care constau din subproduse de origine animală obținute din animale care au fost supuse unui tratament ilegal conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau de la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE;
20. **„hrană prelucrată pentru animale de companie”** înseamnă hrană pentru animale de companie, alta decât hrana neprelucrată pentru animale de companie, care a fost prelucrată în conformitate cu anexa XIII capitolul II punctul 3;
21. **„hrană neprelucrată pentru animale de companie”** înseamnă hrană pentru animale de companie care conține materiale de categoria 3 și care nu a fost supusă niciunui proces de conservare, altul decât refrigerarea sau congelarea;
22. **„deșeuri de catering”** înseamnă orice deșeuri alimentare, inclusiv uleiurile de gătit uzate provenite din restaurante, unități de catering și bucătării, inclusiv bucătării centrale și bucătării casnice;
23. **„reziduuri de digestie”** înseamnă reziduuri provenite din transformarea subproduselor de origine animală într-o instalație de biogaz;
24. **„conținutul tractului digestiv”** înseamnă conținutul tractului digestiv al mamiferelor și ratitelor;
25. **„derivați de grăsime”** înseamnă produse derivate obținute din grăsimi topite care, în ceea ce privește grăsimile topite obținute din materiale de categoria 1 sau categoria 2, au fost prelucrate în conformitate cu anexa XIII capitolul XI;
26. **„guano”** înseamnă un produs natural colectat din excrementele provenite de la lilieci sau păsări marine sălbatice și care nu este mineralizat;
27. **„făină de carne și oase”** înseamnă proteine animale derivate din prelucrarea materialelor de categoria 1 sau categoria 2 în conformitate cu una din metodele de prelucrare prevăzute în anexa IV capitolul III;
28. **„piei tratate”** înseamnă produse derivate din piei netratate, altele decât produsele de ros pentru câini, care au fost:
- (a) uscate;
 - (b) sărate uscat sau sărate umed timp de cel puțin 14 zile înainte de expediere;
 - (c) sărate timp de cel puțin șapte zile în sare de mare cu un adaos de 2 % carbonat de sodiu;
 - (d) uscate timp de cel puțin 42 de zile la o temperatură minimă de 20 °C; sau
 - (e) au fost supuse unui proces de conservare, altul decât prin tăbăcire;
29. **„piei netratate”** înseamnă toate țesuturile cutanate și subcutanate care nu au fost supuse niciunui tratament, altul decât tăierea, refrigerarea sau congelarea;
30. **„pene și părți de pene netratate”** înseamnă pene sau părți de pene, altele decât penele sau părțile de pene care au fost tratate:
- (a) cu un curent de aburi; sau
 - (b) printr-o altă metodă care asigură eliminarea tuturor riscurilor inacceptabile;
31. **„lână netratată”** înseamnă lână, alta decât lâna care:
- (a) a fost supusă spălării industriale;
 - (b) a fost obținută prin tăbăcire; sau
 - (c) a fost tratată printr-o altă metodă care asigură eliminarea tuturor riscurilor inacceptabile;

32. **„păr netratat”** înseamnă păr, altul decât părul care:
- (a) a fost supus spălării industriale;
 - (b) a fost obținut prin tăbăcire; sau
 - (c) a fost tratat printr-o altă metodă care asigură eliminarea tuturor riscurilor inacceptabile;
33. **„păr de porc netratat”** înseamnă păr de porc, altul decât părul de porc care:
- (a) a fost supus spălării industriale;
 - (b) a fost obținut prin tăbăcire; sau
 - (c) a fost tratat printr-o altă metodă care asigură eliminarea tuturor riscurilor inacceptabile;
34. **„articol pentru expoziții”** înseamnă subproduse de origine animală sau produse derivate destinate expozițiilor sau activităților artistice;
35. **„produs intermediar”** înseamnă un produs derivat:
- (a) destinat producerii medicamentelor, medicamentelor de uz veterinar, dispozitivelor medicale, dispozitivelor medicale implantabile activ, dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro sau reactivilor de laborator;
 - (b) care este suficient de finisat atât în ceea ce privește design-ul, cât și etapele de prelucrare și fabricație, pentru a putea fi considerat un produs derivat și pentru ca materialul să poată clasificat direct sau ca și componentă a unui produs pentru scopul respectiv;
 - (c) care necesită totuși anumite manipulări sau prelucrări suplimentare, cum ar fi amestecare, acoperire, asamblare, ambalare sau etichetare înainte ca produsul să fie adecvat pentru introducerea pe piață sau punerea în funcțiune, după caz, ca medicament, medicament de uz veterinar, dispozitiv medical, dispozitiv medical implantabil activ, dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro sau reactiv de laborator;
36. **„reactiv de laborator”** înseamnă un produs ambalat, gata de utilizare, care conține subproduse de origine animală sau produse derivate și care este destinat, ca atare sau în combinație cu substanțe de origine neanimală, unor utilizări de laborator specifice ca reactiv sau produs reactiv, etalon sau material de control pentru detectarea, măsurarea, examinarea sau producerea de alte substanțe;
37. **„produs utilizat pentru diagnostic in vitro”** înseamnă un produs ambalat, gata de utilizare, care conține un produs din sânge sau un alt subprodus de origine animală și care este folosit ca reactiv, produs reactiv, etalon, trusă sau orice alt sistem, folosit fie ca atare, fie în combinație, destinat utilizării in vitro în vederea examinării probelor de origine umană sau animală, utilizat numai sau în special în vederea diagnosticării unei stări fiziologice, a unei stări de sănătate, a unei boli sau anomalii genetice sau pentru a stabili nivelul de siguranță și compatibilitatea cu reactivii; nu include organe donate sau sânge donat;
38. **„probe pentru cercetare și diagnostic”** înseamnă subproduse de origine animală și produse derivate destinate următoarelor utilizări: examinarea în contextul activităților de diagnostic sau analiză pentru promovarea progresului în domeniul științei și tehnologiei, în context educațional sau în activități de cercetare;
39. **„probe comerciale”** înseamnă subproduse de origine animală sau produse derivate destinate anumitor studii sau analize în vederea realizării unui proces de producție sau a dezvoltării de furaje sau alte produse derivate, inclusiv pentru testarea utilajelor, pentru utilizarea într-o unitate sau instalație care:
- (a) produce furaje sau produse destinate altor utilizări decât ca alimente sau furaje; sau
 - (b) prelucrează subproduse de origine animală sau produse derivate;
40. **„coincinerare”** înseamnă recuperarea sau eliminarea subproduselor de origine animală sau a produselor derivate, în cazul în care acestea sunt deșeuri, într-o instalație de coincinerare;
41. **„combustie”** înseamnă un proces care implică oxidarea sau arderea în vederea utilizării valorii energetice a subproduselor de origine animală sau a produselor derivate, dacă acestea nu sunt deșeuri;
42. **„incinerarea”** înseamnă eliminarea subproduselor de origine animală sau a produselor derivate ca deșeuri, într-o instalație de incinerare, în conformitate cu definiția de la articolul 3 punctul 4 din Directiva 2000/76/CE;
43. **„reziduuri de incinerare și coincinerare”** înseamnă orice reziduuri, astfel cum sunt definite la articolul 3 punctul 13 din Directiva 2000/76/CE, generate de instalațiile de incinerare sau coincinerare care tratează subproduse de origine animală sau produse derivate;

44. **„cod de culori”** înseamnă folosirea sistematică a culorilor în conformitate cu anexa VIII capitolul II punctul 1 litera (c) pentru expunerea informațiilor în conformitate cu prezentul regulament pe suprafața sau partea suprafeței unui ambalaj, recipient sau vehiculul sau pe o etichetă sau pe un simbol aplicat pe acestea;
 45. **„operațiuni intermediare”** înseamnă operațiunile, altele decât depozitarea, prevăzute la articolul 19 litera (b);
 46. **„tăbăcire”** înseamnă întărirea pieilor, cu ajutorul taninilor vegetali, a sărurilor de crom sau a altor substanțe precum sărurile de aluminiu, sărurile ferice, sărurile de siliciu, aldehidele și chinonele sau alți agenți sintetici de întărire;
 47. **„taxidermie”** înseamnă arta preparării și împăierii pieilor de animale pentru a reproduce forma unui animal viu, astfel încât prin pielea împăiată să nu poată fi transmise riscuri inacceptabile pentru sănătatea publică și animală;
 48. **„comerț”** înseamnă comerțul cu mărfuri între statele membre în conformitate cu articolul 28 din Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene;
 49. **„metode de prelucrare”** înseamnă metodele enumerate în anexa IV capitolele III și IV;
 50. **„lot”** înseamnă o unitate de producție produsă într-o singură instalație prin utilizarea unor parametri de producție uniformi, cum ar fi originea materialelor, sau mai multe asemenea unități, dacă acestea sunt produse în ordine consecutivă într-o singură instalație și depozitate împreună ca o unitate de expediere;
 51. **„recipient închis ermetic”** înseamnă un recipient proiectat și destinat a fi folosit astfel încât să asigure protecție împotriva pătrunderii microorganismelor;
 52. **„instalație de biogaz”** înseamnă o instalație în care subprodusele de origine animală sau produsele derivate reprezintă cel puțin o parte din materialul care este supus biodegradării în condiții anaerobe;
 53. **„centre de colectare”** înseamnă spații, altele decât instalațiile de prelucrare, în care sunt colectate subprodusele de origine animală menționate la articolul 18 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, cu intenția de a fi utilizate pentru hrănirea animalelor menționate la același articol;
 54. **„instalație de compostare”** înseamnă o instalație în care subprodusele de origine animală sau produsele derivate reprezintă cel puțin o parte din materialul care este supus biodegradării în condiții aerobe;
 55. **„instalație de coincinerare”** înseamnă orice instalație fixă sau mobilă al cărei scop principal este generarea de energie sau producerea de produse materiale definite la articolul 3 punctul 5 din Directiva 2000/76/CE;
 56. **„instalație de incinerare”** înseamnă orice unitate tehnică fixă sau mobilă și echipamentul dedicat tratamentului termic al deșeurilor conform definiției de la articolul 3 punctul 4 din Directiva 2000/76/CE;
 57. **„instalație de producere a hranei pentru animale de companie”** înseamnă spații sau instalații pentru producerea de hrană pentru animale de companie sau subproduse aromatizante de origine animală în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;
 58. **„instalație de prelucrare”** înseamnă spații sau instalații pentru prelucrarea subproduselor de origine animală în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (a) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în care subprodusele de origine animală sunt prelucrate în conformitate cu anexa IV și/sau anexa X.
-

ANEXA II

RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA SUBPRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ

CAPITOLUL I

Reciclarea intraspecifică a animalelor de blană

1. În Estonia, Letonia și Finlanda, următoarele animale de blană pot fi hrănite cu făină de carne și oase sau alte produse care au fost prelucrate în conformitate cu anexa IV capitolul III și care sunt obținute din cadavre sau părți de cadavre de animale din aceeași specie:
 - (a) vulpi (*Vulpes vulpes*);
 - (b) câini enoți (*Nycteroites procynoides*).
2. În Estonia și Letonia, animalele de blană din specia nură americană (*Mustela vison*) pot fi hrănite cu făină de carne și oase sau alte produse care au fost prelucrate în conformitate cu metodele de prelucrare prevăzute în anexa IV capitolul III și care sunt obținute din cadavre sau părți de cadavre de animale din aceeași specie.
3. Hrănirea menționată la punctele 1 și 2 are loc în următoarele condiții:
 - (a) Hrănirea are loc numai în ferme:
 - (i) care au fost înregistrate de autoritatea competentă pe baza unei cereri însoțite de documentația care dovedește că nu există motive pentru a suspecta prezența unui agent EST în populația de specii la care se referă cererea;
 - (ii) unde există, în cadrul fermei, un sistem de supraveghere adecvat pentru encefalopatii spongiforme transmisibile (EST) la animale de blană și care include teste de laborator periodice ale probelor pentru detectarea TSE;
 - (iii) care au oferit garanții adecvate că în lanțul alimentar uman sau în lanțul alimentar al altor animale decât animalele de blană nu pătrund subproduse de origine animală, făină de carne și oase sau alte produse care au fost prelucrate în conformitate cu anexa IV capitolul III și care sunt derivate din animalele respective sau din descendenții acestora;
 - (iv) care nu au avut niciun contact cunoscut cu ferme unde s-au înregistrat focare confirmate sau suspecte de EST;
 - (v) unde operatorul fermei înregistrate se asigură că:
 - carcasele animalelor de blană destinate hrănirii animalelor din aceeași specie sunt manipulate și prelucrate separat de carcasele neautorizate pentru scopul respectiv;
 - animalele de blană hrănite cu făină de carne și oase sau alte produse care au fost prelucrate în conformitate cu anexa IV capitolul III și care sunt derivate din animale de aceeași specie sunt păstrate separat de animalele care nu sunt hrănite cu produse derivate din animale de aceeași specie;
 - ferma îndeplinește cerințele prevăzute în anexa VI capitolul II secțiunea 1 punctul 2 și în anexa VIII capitolul II punctul (2) litera (b) subpunctul (ii).
 - (b) Operatorul fermei se asigură că făina de carne și oase sau alte produse derivate dintr-o specie și destinate hrănirii aceleiași specii:
 - (i) au fost prelucrate într-o instalație de prelucrare autorizată în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (a) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 numai prin utilizarea metodelor de prelucrare 1 – 5 sau a metodei de prelucrare 7 prevăzute în anexa IV capitolul III din prezentul regulament;
 - (ii) au fost produse din animale sănătoase ucise pentru producerea blănurilor.
 - (c) În cazul oricărui contact cunoscut sau suspect cu orice fermă în care s-au înregistrat focare confirmate sau suspectate de EST, operatorul fermei trebuie imediat:
 - (i) să informeze autoritatea competentă cu privire la un astfel de contact;
 - (ii) să oprească expedierea de animale de blană către orice destinație în lipsa unei autorizații scrise din partea autorității competente.

CAPITOLUL II

Hrănirea animalelor de fermă cu iarbă

Pentru hrănirea animalelor de fermă cu iarbă de pe terenuri, fie prin acces direct al animalelor la terenurile respective, fie prin utilizarea ierbii cosite ca furaj, se aplică următoarele condiții privind îngrășămintele organice sau amelioratorii de sol aplicate pe terenurile respective:

- (a) perioada de așteptare de cel puțin 21 de zile prevăzută la articolul 11 alineatul (1) litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 trebuie să fi fost respectată;
- (b) s-au utilizat numai îngrășăminte organice și amelioratori de sol în conformitate cu articolul 32 alineatele (1) și (2) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cu anexa XI capitolul II din prezentul regulament.

Cu toate acestea, condițiile menționate nu se aplică dacă pe terenuri se aplică numai următoarele îngrășăminte organice și amelioratori de sol:

- (a) gunoi de grajd și guano;
 - (b) conținutul tractului digestiv, lapte, produse pe bază de lapte, produse derivate din lapte, colostru și produse din colostru, care nu sunt considerate de autoritatea competentă ca prezentând riscuri de răspândire a vreunei boli grave la animale.
-

ANEXA III

ELIMINAREA ȘI RECUPERAREA

CAPITOLUL I

CERINȚE GENERALE PRIVIND INCINERAREA ȘI COINCINERAREA

Secțiunea 1

Condiții generale

1. Operatorii instalațiilor de incinerare și coincinerare prevăzute la articolul 6 alineatul (1) litera (b) din prezentul regulament se asigură că instalațiile aflate sub controlul lor îndeplinesc următoarele condiții de igienă:
 - (a) Subprodusele de origine animală și produsele derivate trebuie eliminate cât mai curând posibil după sosirea acestora, în conformitate cu condițiile prevăzute de autoritatea competentă. Acestea trebuie depozitate în mod corespunzător înainte de eliminare, în conformitate cu condițiile prevăzute de autoritatea competentă.
 - (b) Instalațiile trebuie să fie prevăzute cu utilaje adecvate pentru curățirea și dezinfectarea recipientelor și vehiculelor la fața locului, și anume într-o zonă desemnată din care apele uzate sunt eliminate în conformitate cu legislația Uniunii, în vederea eliminării riscurilor de contaminare.
 - (c) Instalațiile trebuie să fie plasate pe o suprafață solidă cu scurgere adecvată.
 - (d) Instalațiile trebuie să fie prevăzute cu sisteme adecvate pentru protecția împotriva dăunătorilor, precum insectele, rozătoarele și păsările. În acest scop, trebuie să se utilizeze un program documentat pentru controlul dăunătorilor.
 - (e) Personalul trebuie să aibă acces la dotări adecvate pentru igiena personală, cum ar fi lavabouri, vestiare și chiuvete, după caz, pentru a preveni riscurile de contaminare.
 - (f) Trebuie să se stabilească și să se documenteze proceduri de curățare pentru toate zonele din incintă. Pentru curățenie trebuie să se prevadă echipamente și agenți de curățare corespunzători.
 - (g) Controlul igienei trebuie să includă controale regulate ale mediului și echipamentelor. Calendarul controalelor și rezultatele acestora trebuie păstrate și documentate timp de cel puțin doi ani.
2. Operatorul unei instalații de incinerare sau coincinerare ia toate măsurile de precauție necesare în ceea ce privește recepția subproduselor de origine animală sau a produselor derivate pentru a preveni sau a reduce, pe cât posibil, riscurile directe pentru sănătatea umană sau animală.
3. Animalele trebuie să nu aibă acces la instalații, subproduse de origine animală sau produse derivate care urmează să fie incinerate sau coincinerate sau la cenușa care rezultă din incinerarea sau coincinerarea subproduselor de origine animală.
4. Dacă instalația de incinerare sau coincinerare este amplasată într-o exploatare de creștere a animalelor de fermă:
 - (a) trebuie să existe o separare fizică totală între echipamentul de incinerare sau coincinerare și efectivele de animale, furajele și așternutul acestora, prevăzută cu împrejmuire dacă este cazul;
 - (b) echipamentul trebuie dedicat în exclusivitate operării incineratorului și nu poate fi utilizat altundeva în exploatare sau, în mod alternativ, acesta trebuie curățat și dezinfectat înainte de o astfel de utilizare;
 - (c) personalul care lucrează la instalație trebuie să își schimbe îmbrăcămintea exterioară și încălțăminte înainte de manipularea animalelor sau a furajelor.
5. Depozitarea subproduselor de origine animală și a produselor derivate care urmează să fie incinerate sau coincinerate, precum și a cenușii, trebuie să se efectueze în recipiente acoperite, identificate în mod corespunzător și, după caz, în recipiente etanșe.
6. Subprodusele de origine animală incinerate incomplet trebuie reincinerate sau eliminate prin alte metode, altele decât prin eliminare într-un depozit de deșuri autorizat, în conformitate cu articolele 12, 13 și 14, după caz, din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

*Secțiunea 2***Condiții de operare**

Instalațiile de incinerare sau coincinerare trebuie să fie proiectate, dotate, construite și operate astfel încât gazul rezultat din aceste procese să se ridice în mod controlat și omogen, chiar și în cele mai defavorabile condiții, la o temperatură de 850 °C timp de cel puțin două secunde sau la o temperatură de 1 100 °C timp de 0,2 secunde, măsurată în apropierea peretelui intern sau într-un alt punct reprezentativ al camerei în care are loc incinerarea sau coincinerarea, în conformitate cu autorizarea autorității competente.

*Secțiunea 3***Reziduurile de incinerare și coincinerare**

1. Cantitatea de reziduuri de incinerare și coincinerare trebuie să fie minimă, iar reziduurile trebuie să fie inofensive. Astfel de reziduuri trebuie recuperate, după caz, direct din instalație sau în afara acesteia în conformitate cu legislația relevantă a Uniunii, sau eliminate într-un depozit de deșeuri autorizat.
2. Transportul și depozitarea intermediară a reziduurilor uscate, inclusiv a pulberilor, trebuie să se efectueze astfel încât să se prevină răspândirea în mediu, de exemplu în recipiente închise.

*Secțiunea 4***Măsurarea temperaturii și a altor parametri**

1. Se utilizează tehnici de monitorizare a parametrilor și a condițiilor relevante pentru procesul de incinerare sau coincinerare.
2. Autorizația emisă de autoritatea competentă sau condițiile anexate acesteia stabilesc cerințele privind măsurarea temperaturii.
3. Funcționarea oricăror echipamente de monitorizare automată face obiectul unor controale și a unui test anual de supraveghere.
4. Rezultatele măsurătorilor de temperatură sunt înregistrate și prezentate în mod corespunzător, astfel încât să îi permită autorității competente să verifice respectarea condițiilor de funcționare admise stabilite prin prezentul regulament în conformitate cu procedurile care urmează să fie adoptate de către autoritatea în cauză.

*Secțiunea 5***Funcționarea anormală**

În cazul unei defecțiuni sau al unor condiții de funcționare anormale a unei instalații de incinerare sau de coincinerare, operatorul reduce sau oprește operațiunile cât mai rapid posibil, până în momentul în care se pot relua operațiunile normale.

CAPITOLUL II

INSTALAȚII DE INCINERARE ȘI COINCINERARE DE MARE CAPACITATE*Secțiunea 1***Condiții specifice de operare**

Instalațiile de incinerare și coincinerare care tratează numai subproduse de origine animală și produse derivate, cu o capacitate de peste 50 de kg pe oră (instalații de mare capacitate) și care nu sunt obligate să dețină un permis de operare în conformitate cu Directiva 2000/76/CE, îndeplinesc următoarele condiții:

- (a) Instalațiile trebuie să fie echipate pentru fiecare linie cu cel puțin un arzător auxiliar. Acest arzător pornește automat în momentul în care temperatura gazelor de ardere după ultima injecție de aer de combustie scade, după caz, sub 850 °C sau 1 100 °C. De asemenea, acesta trebuie să fie folosit în timpul operațiunilor de pornire sau oprire a instalației pentru a asigura menținerea temperaturii de 850 °C sau 1 100 °C, după caz, pe tot parcursul acestor operațiuni și pe toată perioada în care în camera unde are loc incinerarea sau coincinerarea se află material nears.
- (b) Dacă în camera unde are loc incinerarea sau coincinerarea se introduc subproduse de origine animală sau produse derivate printr-un proces continuu, instalația trebuie să dispună de un sistem automat care să prevină introducerea subproduselor de origine animală sau a produselor derivate în faza de pornire, înainte de atingerea temperaturii de 850 °C sau 1 100 °C, după caz, și în orice moment în care temperatura respectivă nu este menținută.
- (c) Operatorul trebuie să opereze instalația de incinerare astfel încât să se atingă un nivel de incinerare la care conținutul de carbon organic total al cenușii și zgurii să fie mai mic de 3 % din greutatea în stare uscată sau la care pierderea la calcinare a acestora să fie mai mică de 5 % din greutatea în stare uscată. Dacă este necesar, se utilizează tehnici corespunzătoare de pretratare.

*Secțiunea 2***Evacuarea apelor**

1. Amplasamentul instalațiilor de mare capacitate, inclusiv zonele asociate de depozitare pentru subproduse de origine animală, sunt proiectate astfel încât să se prevină eliberarea neautorizată și accidentală de orice substanțe poluante în sol, ape de suprafață și ape subterane.
2. Trebuie să se prevadă o capacitate de depozitare pentru apa de ploaie contaminată provenită de la amplasamentul instalației sau pentru apa contaminată provenită din pierderi prin scurgeri sau din operațiuni de stingere a incendiilor.

Dacă este necesar, operatorul se asigură că apa de ploaie sau apa menționată mai sus poate fi testată și epurată înainte de eliminare, după caz.

CAPITOLUL III

INSTALAȚII DE INCINERARE ȘI COINCINERARE DE CAPACITATE MICĂ

Instalațiile de incinerare și coincinerare care tratează numai subproduse de origine animală și produse derivate, cu o capacitate maximă mai mică de 50 de kg de subproduse de origine animală pe oră sau per lot (instalații de capacitate mică) și care nu sunt obligate să dețină un permis de operare în conformitate cu Directiva 2000/76/CE:

- (a) se utilizează numai pentru eliminarea:
 - (i) cadavrelor animalelor de companie prevăzute la articolul 8 litera (a) punctul (iii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; sau
 - (ii) materialelor de categoria 1 prevăzute la articolul 8 literele (b), (e) și (f), materialelor de categoria 2 prevăzute la articolul 9 sau materialelor de categoria 3 prevăzute la articolul 10 din regulamentul menționat;
- (b) sunt echipate cu un arzător auxiliar, în cazul în care în instalația de capacitate mică sunt introduse materiale de categoria 1 prevăzute la articolul 8 litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;
- (c) sunt operate astfel încât subprodusele de origine animală să fie transformate complet în cenușă.

ANEXA IV

PRELUCRAREA

CAPITOLUL I

CERINȚE PRIVIND INSTALAȚIILE DE PRELUCRARE ȘI ANUMITE ALTE INSTALAȚII ȘI UNITĂȚI

Secțiunea 1

Condiții generale

1. Instalațiile de prelucrare îndeplinesc următoarele cerințe privind prelucrarea prin sterilizare sub presiune sau în conformitate cu metodele de prelucrare prevăzute la articolul 15 alineatul (1) litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009:

(a) Instalațiile de prelucrare trebuie să nu fie situate în același loc cu abatoarele sau alte unități autorizate sau înregistrate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 sau cu Regulamentul (CE) nr. 853/2004, cu excepția cazului în care riscurile pentru sănătatea publică și animală care rezultă din prelucrarea subproduselor de origine animală care provin din astfel de abatoare sau alte unități sunt controlate prin respectarea cel puțin a următoarelor condiții:

(i) instalația de prelucrare trebuie să fie separată fizic de abator sau de alte unități, unde este cazul prin amplasarea unității de prelucrare într-o clădire complet separată de abator sau de alte unități;

(ii) în instalația de prelucrare trebuie să se instaleze și să se utilizeze următoarele:

— un sistem de bandă rulantă care leagă instalația de prelucrare de abator sau alte unități și care nu poate fi ocolit;

— intrări, zone de recepție, echipamente și ieșiri separate, atât pentru instalația de prelucrare, cât și pentru abator sau unități;

(iii) trebuie luate măsuri pentru prevenirea răspândirii riscurilor prin intermediul personalului comun instalației de prelucrare și abatorului sau altor unități;

(iv) persoanele neautorizate și animalele trebuie să nu aibă acces la instalația de prelucrare.

Prin derogare de la punctele (i) – (iv), în cazul unităților de prelucrare a materialelor de categoria 3, autoritatea competentă poate autoriza alte condiții în locul celor stabilite la aceste puncte, care să reducă riscurile pentru sănătatea publică și animală, inclusiv riscurile rezultate din prelucrarea materialelor de categoria 3 provenite din unități exterioare autorizate sau înregistrate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 852/2004 sau cu Regulamentul (CE) nr. 853/2004.

Statele membre informează Comisia și celelalte state membre în cadrul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală prevăzut la articolul 52 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 în legătură cu utilizarea acestei derogări de către autoritățile lor competente;

(b) Instalația de prelucrare trebuie să aibă un sector curat și un sector murdar, separate în mod corespunzător. Sectorul murdar trebuie să cuprindă un spațiu acoperit pentru recepționarea subproduselor de origine animală și trebuie să fie construit astfel încât să fie ușor de curățat și dezinfectat. Podelele trebuie să fie construite astfel încât să faciliteze drenarea lichidelor;

(c) Instalația de prelucrare trebuie să fie prevăzută cu dotări adecvate, inclusiv lavabouri, vestiare și chiuvete pentru personal;

(d) Instalația de prelucrare trebuie să aibă o capacitate suficientă de producție de apă caldă și abur pentru prelucrarea subproduselor de origine animală;

(e) Sectorul murdar trebuie, după caz, să conțină echipamente pentru reducerea dimensiunii subproduselor de origine animală și echipamente pentru încărcarea subproduselor de origine animală zdrobite în unitatea de prelucrare;

(f) Dacă este necesar tratamentul termic, toate instalațiile trebuie să fie dotate cu:

(i) echipament de măsurare pentru monitorizarea temperaturii în funcție de timp și, dacă se aplică metodei de prelucrare utilizate, a presiunii în punctele critice;

- (ii) dispozitive de înregistrare pentru înregistrarea continuă a rezultatelor acestor măsurători astfel încât acestea să rămână accesibile pentru verificări și controale oficiale;
 - (iii) un sistem de siguranță adecvat care să prevină încălzirile insuficiente;
 - (g) Pentru a se preveni recontaminarea produselor derivate prin introducerea de subproduse de origine animală, trebuie să existe o separare clară a zonei din instalație unde sunt descărcate subprodusele de origine animală care urmează să fie prelucrate de zonele prevăzute pentru prelucrarea produsului în cauză și pentru depozitarea produsului derivat.
2. Instalațiile de prelucrare trebuie să dispună de dotări adecvate pentru curățarea și dezinfectarea containerelor sau a recipientelor în care se primesc subprodusele de origine animală și a mijloacelor de transport, altele decât navele, în care acestea sunt transportate.
 3. Trebuie să existe dotări adecvate pentru dezinfectarea roților vehiculelor și a altor părți ale vehiculului, după caz, la plecarea din sectorul murdar al instalației de prelucrare.
 4. Toate instalațiile de prelucrare trebuie să aibă un sistem de eliminare a apelor uzate care îndeplinește cerințele prevăzute de autoritatea competentă în conformitate cu legislația Uniunii.
 5. Instalația de prelucrare trebuie să dispună de propriul său laborator sau să folosească serviciile unui laborator extern. Laboratorul trebuie să fie echipat pentru efectuarea analizelor necesare și să fie autorizat de autoritatea competentă pe baza unei evaluări a capacității laboratorului de a efectua analizele respective, să fie acreditat în conformitate cu standardele recunoscute la nivel internațional sau să se supună controalelor periodice ale autorității competente în vederea evaluării capacității laboratorului de a efectua aceste analize.
 6. În cazul în care, pe baza unei evaluări a riscurilor, volumul de produse tratate impune prezența periodică sau permanentă a autorității competente, instalația de prelucrare trebuie să fie prevăzută cu o încăpere dotată în mod adecvat care poate fi încuiată și care să fie utilizată exclusiv de către serviciul de inspecție.

Secțiunea 2

Epurarea apelor uzate

1. Instalațiile de prelucrare a materialelor de categoria 1 și alte unități în care sunt eliminate materiale cu risc specificat, precum și abatoarele și instalațiile de prelucrare a materialelor de categoria 2, dispun de un proces de pretratere pentru reținerea și colectarea materialelor de origine animală ca o primă etapă a epurării apelor uzate.

Echipamentul utilizat în procesul de pretratere constă din bazine colectoare sau site cu dimensiunile ochiurilor de cel mult 6 mm situate în avalul procesului sau din sisteme echivalente care asigură faptul că particulele solide din apele uzate care trec prin aceste site nu depășesc 6 mm.

2. Apele uzate provenite de la unitățile menționate la punctul 1 trebuie să treacă printr-un proces de pretratere care asigură filtrarea tuturor apelor uzate înainte de a fi evacuate din unitățile respective. Nu se utilizează zdrobirea, macerarea sau orice alte prelucrări sau aplicarea presiunii care ar putea facilita trecerea materialelor solide de origine animală prin procesul de pretratere.
3. Toate materialele de origine animală reținute de procesul de pretratere al unităților menționate la punctul 1 se colectează și se transportă ca materiale de categoria 1 sau categoria 2, după caz, și sunt eliminate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.
4. Apele uzate care au trecut de procesul de pretratere din unitățile menționate la punctul 1 și apele uzate din alte unități care manipulează sau prelucrează subproduse de origine animală se epurează în conformitate cu legislația Uniunii, fără restricții în conformitate cu prezentul regulament.
5. În plus față de cerințele prevăzute la punctul 4, autoritatea competentă poate obliga operatorii să epureze apele uzate provenite din sectorul murdar al instalațiilor de prelucrare și din instalațiile sau unitățile care efectuează operațiuni intermediare cu materiale de categoria 1 sau categoria 2 sau care depozitează materiale de categoria 1 sau categoria 2, în conformitate cu condițiile care asigură reducerea riscurilor prezentate de agenții patogeni.
6. Fără a aduce atingere dispozițiilor de la punctele 1 – 5, se interzice eliminarea subproduselor de origine animală prin sistemul de ape uzate, inclusiv a sângelui și a laptelui sau a produselor derivate.

Cu toate acestea, materialele de categoria 3 care constau din nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării pot fi eliminate prin sistemul de ape uzate, cu condiția ca acestea să fi fost supuse unuia dintre tratamentele pentru nămolurile rezultate în urma centrifugării sau separării prevăzute în anexa X capitoul II secțiunea 4 partea III din prezentul regulament.

*Secțiunea 3***Cerințe specifice privind prelucrarea materialelor de categoria 1 și categoria 2**

Amplasarea instalațiilor de prelucrare a materialelor de categoria 1 și categoria 2 trebuie să asigure o separare totală a materialelor de categoria 1 de materialele de categoria 2, de la recepționarea materiilor prime până la expedierea produsului derivat rezultat, cu excepția cazului în care un amestec de materiale de categoria 1 și categoria 2 este prelucrat ca material de categoria 1.

*Secțiunea 4***Cerințe specifice privind prelucrarea materialelor de categoria 3**

În plus față de condițiile generale stabilite în secțiunea 1, se aplică și următoarele cerințe:

1. Instalațiile de prelucrare a materialelor de categoria 3 nu pot fi amplasate în aceeași locație cu instalațiile de prelucrare a materialelor de categoria 1 sau 2, cu excepția cazului în care acestea se află într-o clădire complet separată.
2. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate autoriza prelucrarea materialelor de categoria 3 într-o locație care manipulează sau prelucrează materiale de categoria 1 sau categoria 2, dacă se previne contaminarea încrucișată prin:
 - (a) amplasarea incintelor, în special dispunerea zonelor de recepție, precum și prin manipularea ulterioară a materiilor prime;
 - (b) dispunerea și gestionarea echipamentului utilizat pentru prelucrare, inclusiv dispunerea și gestionarea unor linii de prelucrare separate sau proceduri de curățire care exclud propagarea oricăror riscuri potențiale pentru sănătatea publică și animală; și
 - (c) dispunerea și gestionarea zonelor de depozitare temporară a produselor finite.
3. Instalațiile de prelucrare a materialelor de categoria 3 trebuie să fie prevăzute cu o instalație de verificare a prezenței corpurilor străine, cum ar fi materialele de ambalaj sau bucățile de metal, din subprodusele de origine animală sau produsele derivate, dacă acestea prelucrează materiale destinate hrănirii animalelor. Astfel de corpuri străine se îndepărtează înainte sau în cursul prelucrării.

CAPITOLUL II

CERINȚE PRIVIND IGIENA ȘI PRELUCRAREA*Secțiunea 1***Cerințe generale de igienă**

În plus față de cerințele generale de igienă prevăzute la articolul 25 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, instalațiile de prelucrare dispun de un program documentat de control al dăunătorilor pentru implementarea sistemelor de protecție împotriva dăunătorilor, cum ar fi insectele, rozătoarele și păsările, prevăzute la articolul 25 alineatul (1) litera (c) din regulamentul respectiv.

*Secțiunea 2***Cerințe generale privind prelucrarea**

1. Pentru monitorizarea continuă a condițiilor de prelucrare trebuie să se folosească aparate de măsură și dispozitive de înregistrare calibrate corespunzător. Trebuie păstrate evidențe care să indice data calibrării aparatelor de măsură și a dispozitivelor de înregistrare.
2. Materiile prime care ar putea să nu fi fost supuse tratamentului termic specificat, cum ar fi materialul eliminat la începutul procesului sau scurgerile din fierbătoare, trebuie recirculate prin instalația de tratament termic sau colectate și re prelucrate sau eliminate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

*Secțiunea 3***Metode de prelucrare a materialelor de categoria 1 și categoria 2**

Cu excepția cazului în care autoritatea competentă impune aplicarea sterilizării sub presiune (metoda 1), materialele de categoria 1 și categoria 2 se prelucrează în conformitate cu metodele de prelucrare 2, 3, 4 sau 5 prevăzute în capitolul III.

*Secțiunea 4***Prelucrarea materialelor de categoria 3**

1. Pentru fiecare metodă de prelucrare conform capitolului III, punctele critice de control care determină amploarea tratamentelor termice aplicate la prelucrare includ:
 - (a) dimensiunea particulelor materiilor prime;
 - (b) temperatura atinsă în procesul de tratament termic;

- (c) presiunea, dacă se aplică materiilor prime;
 - (d) durata procesului de tratament termic sau viteza de alimentare pentru un sistem continuu. Pentru fiecare punct critic de control aplicabil trebuie specificate standarde de prelucrare minime.
2. În cazul tratamentelor chimice care au fost autorizate de autoritatea competentă ca metoda de prelucrare 7 în conformitate cu capitolul III litera G, punctele critice de control care determină amploarea tratamentelor chimice aplicate includ ajustarea pH-ului care a fost realizată.
 3. Înregistrările se păstrează timp de cel puțin doi ani pentru a dovedi aplicarea valorilor de prelucrare minime pentru fiecare punct critic de control.
 4. Materialele de categoria 3 se prelucrează în conformitate cu oricare din metodele de prelucrare 1 – 5 sau cu metoda de prelucrare 7 sau, în cazul materialelor provenite de la animale acvatice, cu oricare din metodele de prelucrare 1 – 7, în conformitate cu capitolul III.

CAPITOLUL III

METODE DE PRELUCRARE STANDARD

A. Metoda de prelucrare 1 (sterilizare sub presiune)

Reducere

1. Dacă dimensiunea particulelor subproduselor de origine animală care sunt prelucrate este mai mare de 50 de milimetri, dimensiunea subproduselor de origine animală trebuie să fie redusă cu ajutorul echipamentelor corespunzătoare, reglate astfel încât dimensiunea particulelor după reducere să nu fie mai mare de 50 de milimetri. Eficiența echipamentelor trebuie verificată zilnic, înregistrându-se starea acestora. Dacă verificările indică existența unor particule mai mari de 50 de milimetri, procesul trebuie oprit și trebuie efectuate reparații înainte de reluarea acestuia.

Timp, temperatură și presiune

2. Subprodusele de origine animală cu o dimensiune a particulelor de cel mult 50 de milimetri trebuie încălzite la o temperatură internă de peste 133 °C timp de cel puțin 20 de minute fără întrerupere la o presiune (absolută) de cel puțin 3 bari. Presiunea trebuie produsă prin evacuarea totală a aerului din camera de sterilizare și înlocuirea acestuia cu aburi („aburi saturați”); tratamentul termic poate fi aplicat ca proces unic sau ca etapă de sterilizare anterioară sau posterioară procesului.
3. Prelucrarea poate fi efectuată în sistem discontinuu sau în sistem continuu.

B. Metoda de prelucrare 2

Reducere

1. Dacă dimensiunea particulelor subproduselor de origine animală care urmează să fie prelucrate este mai mare de 150 de milimetri, dimensiunea subproduselor de origine animală trebuie să fie redusă cu ajutorul echipamentelor corespunzătoare, reglate astfel încât dimensiunea particulelor după reducere să nu fie mai mare de 150 de milimetri. Eficiența echipamentelor trebuie verificată zilnic, înregistrându-se starea acestora. Dacă verificările indică existența unor particule mai mari de 150 de milimetri, procesul trebuie oprit și trebuie efectuate reparații înainte de reluarea acestuia.

Timp, temperatură și presiune

2. După reducere, subprodusele de origine animală trebuie încălzite astfel încât să se atingă o temperatură internă mai mare de 100 °C timp de cel puțin 125 de minute, o temperatură internă mai mare de 110 °C timp de cel puțin 120 de minute și o temperatură internă mai mare de 120 °C timp de cel puțin 50 de minute.

Temperaturile interne pot fi atinse consecutiv sau printr-o combinație corespunzătoare a perioadelor de timp indicate.

3. Prelucrarea se efectuează în sistem discontinuu.

C. Metoda de prelucrare 3

Reducere

1. Dacă dimensiunea particulelor subproduselor de origine animală care urmează să fie prelucrate este mai mare de 30 de milimetri, dimensiunea subproduselor de origine animală trebuie să fie redusă cu ajutorul echipamentelor corespunzătoare, reglate astfel încât dimensiunea particulelor după reducere să nu fie mai mare de 30 de milimetri. Eficiența echipamentelor trebuie verificată zilnic, înregistrându-se starea acestora. Dacă verificările indică existența unor particule mai mari de 30 de milimetri, procesul trebuie oprit și trebuie efectuate reparații înainte de reluarea acestuia.

Timp, temperatură și presiune

2. După reducere, subprodusele de origine animală trebuie încălzite astfel încât să se atingă o temperatură internă mai mare de 100 °C timp de cel puțin 95 de minute, o temperatură internă mai mare de 110 °C timp de cel puțin 55 de minute și o temperatură internă mai mare de 120 °C timp de cel puțin 13 de minute.

Temperaturile interne pot fi atinse consecutiv sau printr-o combinație corespunzătoare a perioadelor de timp indicate.

3. Prelucrarea poate fi efectuată în sistem discontinuu sau în sistem continuu.

D. Metoda de prelucrare 4

Reducere

1. Dacă dimensiunea particulelor subproduselor de origine animală care urmează să fie prelucrate este mai mare de 30 de milimetri, dimensiunea subproduselor de origine animală trebuie să fie redusă cu ajutorul echipamentelor corespunzătoare, reglate astfel încât dimensiunea particulelor după reducere să nu fie mai mare de 30 de milimetri. Eficiența echipamentelor trebuie verificată zilnic, înregistrându-se starea acestora. Dacă verificările indică existența unor particule mai mari de 30 de milimetri, procesul trebuie oprit și trebuie efectuate reparații înainte de reluarea acestuia.

Timp, temperatură și presiune

2. După reducere, subprodusele de origine animală trebuie introduse într-un vas în care s-a adăugat grăsime și încălzite astfel încât să se atingă o temperatură internă mai mare de 100 °C timp de cel puțin 16 minute, o temperatură internă mai mare de 110 °C timp de cel puțin 13 minute, o temperatură internă mai mare de 120 °C timp de cel puțin opt minute și o temperatură internă mai mare de 130 °C timp de cel puțin trei minute.

Temperaturile interne pot fi atinse consecutiv sau printr-o combinație corespunzătoare a perioadelor de timp indicate.

3. Prelucrarea poate fi efectuată în sistem discontinuu sau în sistem continuu.

E. Metoda de prelucrare 5

Reducere

1. Dacă dimensiunea particulelor subproduselor de origine animală care urmează să fie prelucrate este mai mare de 20 de milimetri, dimensiunea subproduselor de origine animală trebuie să fie redusă cu ajutorul echipamentelor corespunzătoare, reglate astfel încât dimensiunea particulelor după reducere să nu fie mai mare de 20 de milimetri. Eficiența echipamentelor trebuie verificată zilnic, înregistrându-se starea acestora. Dacă verificările indică existența unor particule mai mari de 20 de milimetri, procesul trebuie oprit și trebuie efectuate reparații înainte de reluarea acestuia.

Timp, temperatură și presiune

2. După reducere, subprodusele de origine animală trebuie încălzite până la coagulare, apoi presate astfel încât să se elimine grăsimea și apa din materialul proteic. Materialul proteic trebuie apoi încălzit astfel încât să se atingă o temperatură internă mai mare de 80 °C timp de cel puțin 120 de minute și o temperatură internă mai mare de 100 °C timp de cel puțin 60 de minute.

Temperaturile interne pot fi atinse consecutiv sau printr-o combinație corespunzătoare a perioadelor de timp indicate.

3. Prelucrarea poate fi efectuată în sistem discontinuu sau în sistem continuu.

F. Metoda de prelucrare 6 (pentru subproduse de origine animală de categoria 3 provenite numai de la animale acvatice sau nevertebrate acvatice)

Reducere

1. Subprodusele de origine animală trebuie reduse astfel încât dimensiunea particulelor să fie de cel mult:

(a) 50 mm, în cazul tratamentului termic în conformitate cu punctul 2 litera (a); sau

(b) 30 mm, în cazul tratamentului termic în conformitate cu punctul 2 litera (b).

Acestea trebuie amestecate apoi cu acid formic pentru a reduce și a menține pH-ul la cel mult 4,0. Amestecul trebuie depozitat timp de cel puțin 24 de ore înainte de aplicarea altui tratament.

Timp, temperatură și presiune

2. După reducere, amestecul trebuie încălzit la:

- (a) o temperatură internă de cel puțin 90 °C timp de cel puțin 60 de minute; sau
- (b) o temperatură internă de cel puțin 70 °C timp de cel puțin 60 de minute.

În cazul în care se utilizează un sistem continuu, avansarea produsului prin convertorul de căldură trebuie să fie controlată cu ajutorul unor comenzi mecanice care să limiteze deplasarea acestuia astfel încât la sfârșitul operațiunii de tratament termic produsul să fi trecut printr-un ciclu suficient în ceea ce privește atât timpul, cât și temperatura.

3. Prelucrarea poate fi efectuată în sistem discontinuu sau în sistem continuu.

G. Metoda de prelucrare 7

1. Orice metodă de prelucrare autorizată de autoritatea competentă pentru care operatorul sau autoritatea competentă a demonstrat următoarele:

- (a) identificarea riscurilor relevante prezentate de materiile prime, având în vedere originea materialelor, precum și a riscurilor potențiale având în vedere starea de sănătate a animalelor din statul membru respectiv sau zona în care metoda urmează să fie utilizată;
- (b) capacitatea metodei de prelucrare de a reduce riscurile menționate la un nivel care nu prezintă niciun risc semnificativ pentru sănătatea publică sau animală;
- (c) prelevarea zilnică de probe din produsul finit pe o perioadă de 30 de zile de producție cu respectarea următoarelor standarde microbiologice:

(i) Probe de material prelevate direct după tratament:

Clostridium perfringens: absent în 1 g de produs

(ii) Probe de material prelevate în timpul depozitării sau la scoaterea din depozit:

Salmonella: absență în 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$; $m = 10$; $M = 300$ în 1 g

unde:

n = numărul de probe de analizat;

m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii din toate probele este mai mic sau egal cu m ;

M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare; și

c = numărul de probe în care numărul de bacterii poate fi cuprins între m și M , probele putând fi considerate totuși acceptabile dacă numărul de bacterii din celelalte probe este mai mic sau egal cu m .

2. Detaliile privind punctele critice de control pe baza cărora fiecare instalație de prelucrare respectă în mod satisfăcător standardele microbiologice trebuie să fie înregistrate și păstrate astfel încât operatorul sau autoritatea competentă să poată monitoriza funcționarea instalației de prelucrare. Informațiile care se înregistrează și se monitorizează trebuie să includă dimensiunea particulelor și, după caz, temperatura critică, valoarea absolută a timpului, profilul presiunii, viteza de alimentare cu materii prime și viteza de reciclare a grăsimilor.

3. Prin derogare de la punctul 1, autoritatea competentă poate autoriza utilizarea unor metode de prelucrare care au fost autorizate înainte de data aplicării prezentului regulament, în conformitate cu anexa V capitolul III din Regulamentul (CE) nr. 1774/2002.

4. Autoritatea competentă suspendă definitiv sau temporar aplicarea metodelor de prelucrare prevăzute la punctele 1 și 3 în cazul în care obține dovezi conform cărora oricare din circumstanțele specificate la punctul 1 literele (a) sau (b) s-au modificat în mod substanțial.
5. Autoritatea competentă informează la cerere autoritatea competentă dintr-un alt stat membru cu privire la informațiile pe care le deține conform punctelor 1 și 2 în legătură cu o metodă de prelucrare autorizată.

CAPITOLUL IV

METODE DE PRELUCRARE ALTERNATIVE

Secțiunea 1

Dispoziții generale

1. Materialele rezultate din prelucrarea materialelor de categoria 1 sau categoria 2, cu excepția biomotorinei produsă în conformitate cu secțiunea 2 litera D din prezentul capitol, se marchează în mod permanent în conformitate cu cerințele privind marcarea anumitor produse derivate prevăzute în anexa VIII capitolul V.
2. Autoritatea competentă dintr-un stat membru pune la dispoziția autorității competente dintr-un alt stat membru, la cerere, rezultatele controalelor oficiale în cazul în care o metodă alternativă este utilizată pentru prima dată în statul membru respectiv, în vederea facilitării introducerii unei metode alternative noi.

Secțiunea 2

Standarde de prelucrare

A. Procesul de hidroliză alcalină

1. Materii prime

Pentru acest proces pot fi utilizate subproduse de origine animală din toate categoriile.

2. Metoda de prelucrare

Hidroliza alcalină se efectuează în conformitate cu următoarele standarde de prelucrare:

- (a) Se utilizează fie o soluție fie de hidroxid de sodiu (NaOH), fie de hidroxid de potasiu (KOH) (sau o combinație a acestora), într-o cantitate care să asigure o echivalență molară aproximativă în raport cu greutatea, tipul și compoziția subproduselor de origine animală care trebuie supuse digestiei.

Dacă baza este neutralizată de un conținut ridicat de lipide al subproduselor de origine animală, baza adăugată se ajustează astfel încât să se atingă echivalența molară menționată.

- (b) Subprodusele de origine animală se introduc într-un recipient din aliaj de oțel. Se adaugă cantitatea de alcaline măsurată fie sub formă solidă, fie în soluție, în conformitate cu litera (a).
- (c) Recipientul se închide iar subprodusele de origine animală și amestecul alcalin se încălzesc la o temperatură internă de cel puțin 150 °C la o presiune (absolută) de cel puțin 4 bari, timp de cel puțin:

(i) trei ore fără întrerupere;

(ii) șase ore fără întrerupere în cazul tratamentului subproduselor de origine animală menționate la articolul 8 litera (a) punctele (i) și (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Cu toate acestea, materialele obținute din materiale de categoria 1 care constau din animale ucise în contextul măsurilor de eradicare a EST și care sunt fie rumegătoare care nu necesită testare pentru EST, fie rumegătoare care au fost testate și rezultatul a fost negativ în conformitate cu articolul 6 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, pot fi prelucrate în conformitate cu punctul 2 litera (c) subpunctul (i) din prezenta secțiune; sau

(iii) o oră fără întrerupere în cazul subproduselor de origine animală care constau din materiale obținute din pește sau păsări.

- (d) Procesul trebuie efectuat într-un sistem discontinuu, iar materialul din recipient trebuie amestecat în mod continuu pentru a facilita procesul de digestie până când se obține dizolvarea țesuturilor și înmuierea oaselor și a dinților; și

- (e) Subprodusele de origine animală trebuie tratate astfel încât cerințele privind timpul, temperatura și presiunea să fie îndeplinite simultan.

B. Procesul de hidroliză la temperatură ridicată și presiune înaltă**1. Materii prime**

Pentru acest proces pot fi utilizate materiale de categoria 2 și categoria 3.

2. Metoda de prelucrare

Hidroliza la temperatură ridicată și presiune înaltă se efectuează în conformitate cu următoarele standarde de prelucrare:

- (a) Subprodusele de origine animală sunt încălzite la o temperatură internă de cel puțin 180 °C timp de cel puțin 40 de minute fără întrerupere, la o presiune (absolută) de cel puțin 12 bari, încălzirea fiind obținută prin aplicarea indirectă a aburilor la reactorul biolitic;
- (b) Tratarea se efectuează discontinuu și materialul din recipient se amestecă în mod constant; și
- (c) Subprodusele de origine animală se tratează astfel încât să se respecte simultan cerințele privind timpul, temperatura și presiunea.

C. Procesul de producere a biogazului prin hidroliză la presiune înaltă**1. Materii prime**

Pentru acest proces pot fi utilizate subproduse de origine animală din toate categoriile.

2. Metoda de prelucrare

Procesul de producere a biogazului prin hidroliză la presiune înaltă se efectuează în conformitate cu următoarele standarde de prelucrare:

- (a) Subprodusele de origine animală trebuie mai întâi prelucrate într-o instalație autorizată prin metoda de prelucrare 1 (sterilizare sub presiune) prevăzută în capitolul III;
- (b) La sfârșitul procesului prevăzut la litera (a), materiile degresate se tratează la o temperatură de cel puțin 220 °C timp de cel puțin 20 de minute, la o presiune (absolută) de cel puțin 25 de bari, încălzirea fiind efectuată în două etape, prima prin injecție directă de aburi, iar a doua în mod indirect printr-un schimbător de căldură coaxial;
- (c) Procesul se efectuează în sistem discontinuu sau în sistem continuu și materialul din recipient se amestecă în mod constant;
- (d) Subprodusele de origine animală se tratează astfel încât să se respecte simultan cerințele privind timpul, temperatura și presiunea;
- (e) Materialul rezultat este apoi amestecat cu apă și fermentat în condiții anaerobe (prelucrare generatoare de biogaz) într-un reactor de biogaz;
- (f) În cazul materiilor prime de categoria 1, întregul proces trebuie să aibă loc în aceeași locație și într-un sistem închis, iar biogazul produs în cursul procesului trebuie supus rapid procesului de combustie în aceeași instalație la minimum 900 °C, urmat de răcire rapidă („stingere”).

D. Procesul de obținere a biomotorinei**1. Materii prime**

Pentru acest proces poate fi utilizată fracția de grăsime obținută din subproduse de origine animală din toate categoriile.

2. Metoda de prelucrare

Producerea de biomotorină se efectuează în conformitate cu următoarele standarde de prelucrare:

- (a) Cu excepția cazului în care se utilizează ulei de pește sau grăsimi topite produse în conformitate cu anexa III secțiunea VIII, respectiv secțiunea XII, din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, fracția de grăsime obținută din subproduse de origine animală trebuie mai întâi prelucrată utilizând:
 - (i) în cazul materialelor de categoria 1 sau 2, metoda de prelucrare 1 (sterilizare prin presiune) în conformitate cu capitolul III; și
 - (ii) în cazul materialelor de categoria 3, oricare din metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metoda de prelucrare 7 sau, în cazul materialelor derivate din pește, metodele de prelucrare de la 1 la 7 în conformitate cu capitolul III;

(b) Grăsimile prelucrate se prelucrează în continuare utilizând una din următoarele metode:

- (i) un proces prin care grăsimile prelucrate se separă de proteine în cazul grăsimilor provenite de la rumegătoare, impuritățile insolubile peste 0,15 % din greutate se îndepărtează, iar grăsimile prelucrate se supun ulterior esterificării și transesterificării.

Cu toate acestea, esterificarea nu este obligatorie pentru grăsimile prelucrate derivate din materiale de categoria 3. Pentru esterificare se scade pH-ul sub 1 prin adăugarea acidului sulfuric (H_2SO_4) sau a unui acid echivalent, iar amestecul se încălzește la 72 °C timp de cel puțin două ore, amestecând cu putere.

Transesterificarea se efectuează prin creșterea pH-ului la aproximativ 14 cu ajutorul hidroxidului de potasiu sau cu o bază echivalentă la o temperatură cuprinsă între 35 °C și 50 °C timp de cel puțin 15 de minute. Transesterificarea se realizează de două ori în condițiile descrise în prezentul punct, utilizând o nouă soluție bazică. Acest proces este urmat de rafinarea produselor, inclusiv printr-o distilare în vid la 150 °C, care rezultă în producerea biomotorinei;

- (ii) un proces care utilizează parametri echivalenți, autorizat de autoritatea competentă.

E. Procesul de gazificare Brookes

1. Materii prime

Pentru acest proces pot fi utilizate materiale de categoria 2 și categoria 3.

2. Metoda de prelucrare

Procesul de gazificare Brookes se efectuează în conformitate cu următoarele standarde de prelucrare:

- (a) Camera de postcombustie se încălzește cu gaze naturale;
- (b) Subprodusele de origine animală se introduc în camera primară a gazificatorului, apoi se închide ușa. Camera primară nu are arzătoare și se încălzește prin căldura transferată prin conducție de la camera de postcombustie situată sub camera primară. Cele trei supape de admisie montate pe ușa principală pentru a mări eficiența procesului constituie singura admisie de aer în camera primară;
- (c) Subprodusele de origine animală se volatilizează în hidrocarburi complexe, iar gazele obținute trec din camera primară printr-o deschidere îngustă situată în partea de sus a peretelui posterior spre zonele de amestecare și cracare, unde sunt descompuse în elementele lor constitutive. În final, gazele sunt evacuate în camera de postcombustie, unde se ard cu flacăra unui arzător cu gaze naturale în prezența unui exces de aer;
- (d) Fiecare unitate de prelucrare este prevăzută cu două arzătoare și două ventilatoare secundare de rezervă, în caz de defectare a arzătoarelor sau a ventilatoarelor. Camera secundară este concepută pentru un timp minim de retenție de două secunde la o temperatură de cel puțin 950 °C, atunci când sunt îndeplinite toate condițiile de combustie.
- (e) La ieșirea din camera secundară, gazele de evacuare trec printr-un amortizor barometric situat la baza coșului, care le răcește și le diluează cu aer ambiant, menținând o presiune constantă în camera primară și cea secundară;
- (f) Procesul se realizează într-un ciclu de 24 de ore, care include încărcarea, prelucrarea, răcirea și eliminarea cenușii. La sfârșitul ciclului, cenușa reziduală se îndepărtează din camera primară printr-un sistem de extracție cu vid în saci închiși care se sigilează înainte de transport;
- (g) Nu este permisă gazificarea altor materiale în afara subproduselor de origine animală.

F. Procesul de combustie a grăsimilor animale într-un cazan termic

1. Materii prime

Pentru acest proces pot fi utilizate fracții de grăsimi obținute din subproduse de origine animală din toate categoriile.

2. Metoda de prelucrare

Combustia grăsimilor animale într-un cazan termic se efectuează în conformitate cu următoarele standarde de prelucrare:

- (a) Cu excepția cazului în care se utilizează ulei de pește sau grăsimi topite produse în conformitate cu anexa III secțiunea VIII, respectiv secțiunea XII, din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, fracția de grăsimi obținută din subproduse de origine animală trebuie mai întâi prelucrată utilizând:

- (i) în cazul fracției de grăsime a materialelor de categoria 1 și 2 destinată combustiei în altă instalație,
 - pentru fracția de grăsime obținută din prelucrarea rumegătoarelor care au fost testate cu un rezultat negativ în conformitate cu articolul 6 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și din prelucrarea animalelor, altele decât rumegătoarele care necesită testare pentru EST, oricare din metodele de prelucrare de la 1 la 5 în conformitate cu capitolul III din prezenta anexă.
 - pentru fracția de grăsime obținută din prelucrarea altor rumegătoare, metoda de prelucrare 1 conform capitolului III; și
- (ii) în cazul materialelor de categoria 1 și 2 destinate combustiei în aceeași instalație sau în cazul materialelor de categoria 3, oricare din metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metoda de prelucrare 7; în cazul materialelor obținute din pește, metodele de prelucrare de la 1 la 7 în conformitate cu capitolul III;
- (b) Frația de grăsime se separă de proteine, iar în cazul grăsimii obținute din rumegătoare destinată combustiei în altă instalație se îndepărtează impuritățile insolubile peste 0,15 % în greutate;
- (c) După procesul de prelucrare prevăzut la literele (a) și (b), grăsimile:
 - (i) se vaporizează într-un cazan de producere de vapori și se supun combustiei la o temperatură de cel puțin 1 100 °C, minimum 0,2 secunde; sau
 - (ii) se prelucrează printr-un proces care utilizează parametri echivalenți, autorizat de autoritatea competentă;
- (d) Nu este permisă combustia materialelor de origine animală, altele decât grăsimile animale.
- (e) Combustia grăsimilor obținute din materiale de categoriile 1 și 2 se efectuează în aceeași instalație în care aceste grăsimi sunt topite, în vederea utilizării energiei generate la procesele de topire. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate să autorizeze transportul acestor grăsimi către alte instalații pentru a fi supuse combustiei, cu condiția ca:
 - (i) instalația de destinație să fie autorizată să efectueze combustia;
 - (ii) prelucrarea produselor alimentare sau a hranei pentru animale într-o instalație autorizată din același loc să se efectueze în condiții de separare strictă;
- (f) Combustia se efectuează în conformitate cu legislația Uniunii pentru protecția mediului, în special în conformitate cu standardele legislației respective privind cele mai bune tehnici disponibile pentru controlul și monitorizarea emisiilor.

G. Procesul termo-mecanic de producere a biocombustibilului

1. Materii prime

Pentru acest proces pot fi utilizate gunoiul de grajd, conținutul tractului digestiv și materialele de categoria 3.

2. Metoda de prelucrare

Producerea termo-mecanică de biocombustibil se efectuează în conformitate cu următoarele standarde de prelucrare:

- (a) Subprodusele de origine animală se încarcă într-un convertor și se tratează ulterior la o temperatură de 80 °C timp de opt ore. În această perioadă dimensiunea materialului trebuie redusă în mod continuu prin utilizarea unui echipament adecvat de abraziune mecanică.
- (b) Materialul se tratează ulterior la o temperatură de 100 °C timp de cel puțin două ore.
- (c) Dimensiunea particulelor materialului rezultat trebuie să fie mai mică de 20 de milimetri;
- (d) Subprodusele de origine animală se tratează astfel încât să se respecte simultan cerințele privind timpul, temperatura și presiunea prevăzute la punctele (a) și (b);
- (e) În cursul tratamentului materialului, apa evaporată se extrage în mod continuu din atmosfera de deasupra biocombustibilului și se trece printr-un condensator din oțel inoxidabil. Condensatul de păstrează la o temperatură de cel puțin 70 °C timp de cel puțin o oră înainte de a fi eliminat ca apă uzată;

- (f) După tratamentul termic al materialului, biocombustibilul din convertor rezultat se descarcă și se transportă automat printr-un conveier interconectat și acoperit în întregime în vederea incinerării sau coincinerării în același loc;
- (g) Procesul se efectuează în sistem discontinuu.

Secțiunea 3

Eliminarea și utilizarea produselor derivate

1. Produsele derivate din prelucrarea

(a) Materialelor de categoria 1:

- (i) se elimină în conformitate cu articolul 12 literele (a) sau (b) din Regulamentul (CE) 1069/2009;
- (ii) se elimină prin îngropare într-un depozit de deșeuri autorizat;
- (iii) se transformă în biogaz, cu condiția ca reziduurile de digestie să fie eliminate în conformitate cu punctele (i) sau (ii); sau
- (iv) se prelucrează mai departe în derivați de grăsime pentru alte utilizări decât hrănirea animalelor.

(b) Materialelor de categoria 2 sau categoria 3:

- (i) se elimină în conformitate cu punctul 1 litera (a) subpunctele (i) sau (ii), cu sau fără prelucrare prealabilă, în conformitate cu articolul 12 literele (a) și (b) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;
- (ii) se prelucrează mai departe în derivați de grăsime pentru alte utilizări decât hrănirea animalelor;
- (iii) se utilizează ca îngrășăminte organice sau ca amelioratori de sol; sau
- (iv) se compostează sau se transformă în biogaz.

2. Materialele care rezultă de la prelucrare în conformitate cu:

- (a) procesul de hidroliză alcalină definit în secțiunea 2 litera A pot fi transformate într-o instalație de biogaz și ulterior supuse combustiei rapide la minimum 900 °C, urmată de răcire rapidă („stingere”); în cazul în care materialul prevăzut la articolul 8 literele (a) și (b) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 a fost utilizat ca materie primă, transformarea în biogaz are loc în același loc ca și prelucrarea, într-un sistem închis;
- (b) procesul de producere a biomotorinei:
 - (i) biomotorina și reziduurile de la distilarea biomotorinei pot fi utilizate drept combustibil fără restricții în conformitate cu prezentul regulament (punct final);
 - (ii) sulfatul de potasiu poate fi utilizat pentru producerea produselor derivate destinate aplicării pe terenuri;
 - (iii) glicerina:
 - derivată din materiale de categoria 1 sau categoria 2 care au fost prelucrate în conformitate cu metoda de prelucrare 1 conform capitolului III poate fi transformată în biogaz.
 - derivată din materiale de categoria 3 poate fi utilizată pentru hrănirea animalelor.

3. Orice deșeuri rezultate de la prelucrarea subproduselor de origine animală în conformitate cu prezenta secțiune, cum ar fi nămolurile, filtratele, cenușa și reziduurile de digestie se elimină în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cu prezentul regulament.

ANEXA V

TRANSFORMAREA SUBPRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ ȘI A PRODUSELOR DERIVATE ÎN BIOGAZ ȘI COMPOST

CAPITOLUL I

CERINȚE APLICABILE INSTALAȚIILOR

Secțiunea 1

Instalații de biogaz

1. Instalațiile de biogaz trebuie să fie echipate cu o unitate de pasteurizare/igienizare, care nu poate fi ocolită, pentru subprodusele de origine animală sau produsele derivate introduse cu o dimensiune maximă a particulelor de 12 mm înainte de introducerea în unitate, care dispune de:
 - (a) instalații de monitorizare care să asigure că temperatura de 70 °C este atinsă timp de o oră;
 - (b) instrumente pentru înregistrarea continuă a rezultatelor măsurătorilor de monitorizare prevăzute la litera (a); și
 - (c) un sistem adecvat care să prevină o încălzire insuficientă.
2. Prin derogare de la punctul 1, unitatea de pasteurizare/igienizare nu este obligatorie în cazul instalațiilor de biogaz care transformă numai:
 - (a) materiale de categoria 2 care au fost prelucrate în conformitate cu metoda de prelucrare 1 prevăzută în anexa IV capitolul III;
 - (b) materiale de categoria 3 care au fost prelucrate în conformitate cu oricare din metodele de prelucrare 1 – 5 sau cu metoda de prelucrare 7 sau, în cazul materialelor provenite de la animale acvatice, cu oricare din metodele de prelucrare 1 – 7, în conformitate cu anexa IV capitolul III.
 - (c) materiale de categoria 3 care au fost supuse pasteurizării/igienizării în altă instalație autorizată;
 - (d) subproduse de origine animală care pot fi utilizate ca materii prime fără prelucrare în conformitate cu articolul 13 litera (e) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cu prezentul regulament;
 - (e) subproduse de origine animală care au fost supuse procesului de hidroliză alcalină prevăzut în anexa IV capitolul IV secțiunea 2 litera A;
 - (f) următoarele subproduse de origine animală, dacă au fost autorizate de autoritatea competentă:
 - (i) subprodusele de origine animală prevăzute la articolul 10 litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 care au fost supuse prelucrării definite la articolul 2 alineatul (1) litera (m) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004 în momentul în care acestea sunt destinate altor scopuri decât consumul uman;
 - (ii) subprodusele de origine animală prevăzute la articolul 10 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; sau
 - (iii) subprodusele de origine animală care sunt transformate în biogaz, dacă reziduurile de digestie sunt ulterior compostate, prelucrate sau eliminate în conformitate cu prezentul regulament.
3. Dacă instalația de biogaz este localizată în sau lângă incinte unde sunt ținute animale de fermă și instalația de biogaz nu utilizează numai gunoi de grajd, lapte sau colostru provenite de la aceste animale, instalația trebuie amplasată la distanță de zona în care sunt ținute animalele.

Distanța respectivă se determină într-un mod care să asigure că nu există riscuri inacceptabile de transmitere a bolilor transmisibile la om sau la animale de la instalația de biogaz.

În toate cazurile trebuie să existe o separare fizică totală între instalația de biogaz și animalele, furajele și așternutul acestora, prevăzută cu împrejmuire dacă este cazul.

4. Fiecare instalație de biogaz trebuie să aibă propriul laborator sau să utilizeze un laborator extern. Laboratorul trebuie să fie echipat corespunzător pentru efectuarea analizelor necesare și să fie autorizat de autoritatea competentă, să fie acreditat conform standardelor recunoscute la nivel internațional sau să se supună controalelor periodice ale autorității competente.

Secțiunea 2

Instalațiile de compostare

1. Instalațiile de compostare trebuie să fie echipate cu un reactor de compostare închis sau cu o zonă închisă, care nu poate fi ocolită de subprodusele de origine animală sau produsele derivate introduse în instalație, și trebuie să fie echipată cu următoarele:
 - (a) instalații de monitorizare a temperaturii în timp;
 - (b) dispozitive pentru înregistrarea, după caz continuă, a rezultatelor măsurătorilor de monitorizare menționate la litera (a);
 - (c) un sistem de siguranță adecvat care să prevină încălzirile insuficiente.
2. Prin derogare de la punctul 1, pot fi permise alte tipuri de sisteme de compostare dacă acestea:
 - (a) sunt astfel exploatare încât toate materialele din sistem să îndeplinească parametrii de timp și temperatură, inclusiv, după caz, asigurarea monitorizării continue a parametrilor; sau
 - (b) transformă numai materiale prevăzute în secțiunea 1 punctul 2; și
 - (c) îndeplinesc toate celelalte cerințe relevante din prezentul regulament.
3. Dacă instalația de compostare este localizată în sau lângă incinte unde sunt ținute animale de fermă și instalația de compostare nu utilizează numai gunoi de grajd, lapte sau colostru provenite de la aceste animale, instalația de compostare trebuie amplasată la distanță de zona în care sunt ținute animalele.

Distanța respectivă se determină într-un mod care să asigure că nu există riscuri inacceptabile de transmitere a bolilor transmisibile la om sau la animale de la instalația de compostare.

În toate cazurile trebuie să existe o separare fizică totală între instalația de compostare și animalele, furajele și așternutul acestora, prevăzută cu împrejmuire dacă este cazul.

4. Fiecare instalație de compostare trebuie să aibă propriul laborator sau să utilizeze un laborator extern. Laboratorul trebuie să fie echipat corespunzător pentru efectuarea analizelor necesare și să fie autorizat de autoritatea competentă, să fie acreditat conform standardelor recunoscute la nivel internațional sau să se supună controalelor periodice ale autorității competente.

CAPITOLUL II

CERINȚE DE IGIENĂ APLICABILE INSTALAȚIILOR DE BIOGAZ ȘI DE COMPOSTARE

1. Subprodusele de origine animală se transformă cât mai curând posibil după sosirea la instalația de biogaz sau de compostare. Acestea trebuie să fie depozitate în mod corespunzător până în momentul tratării.
2. Containerele, recipientele și vehiculele utilizate pentru transportul materialelor netratate se curăță și se dezinfectează într-o zonă desemnată în acest sens.

Această zonă trebuie proiectată sau amplasată astfel încât să se prevină riscul de contaminare a produselor tratate.

3. Se iau în mod sistematic măsuri de prevenire împotriva păsărilor, rozătoarelor, insectelor și a altor dăunători.

În acest scop se folosește un program documentat de control al dăunătorilor.

4. Se stabilesc și se documentează proceduri de curățare pentru toate zonele din incintă. Pentru curățare se folosesc echipamente și agenți de curățare adecvați.
5. Controlul igienei trebuie să includă inspecții periodice ale mediului și ale echipamentelor. Programul inspecțiilor și rezultatele acestora trebuie să fie documentate.

6. Instalațiile și echipamentele trebuie păstrate în stare bună de întreținere, iar echipamentul de măsurare trebuie calibrat la intervale regulate.
7. Reziuurile de digestie și compostul trebuie să fie astfel manipulate și depozitate în instalația de biogaz sau de compostare încât să se prevină orice recontaminare.

CAPITOLUL III

PARAMETRI DE TRANSFORMARE

Secțiunea 1

Parametri de transformare standard

1. Materialele de categoria 3 utilizate ca materii prime într-o instalație de biogaz echipată cu o unitate de pasteurizare/igienizare trebuie să îndeplinească următoarele cerințe minime:

(a) dimensiunea maximă a particulelor la intrarea în instalație: 12 mm;

(b) temperatura minimă a tuturor materialelor din instalație: 70 °C; și

(c) timpul minim neîntrerupt al materialelor în instalație: 60 de minute.

Cu toate acestea, laptele, produsele pe bază de lapte, produsele derivate din lapte, colostrul și produsele din colostru de categoria 3 pot fi utilizate fără pasteurizare/igienizare ca materii prime într-o instalație de biogaz, dacă autoritatea competentă consideră că acestea nu prezintă un risc de răspândire a unor boli transmisibile grave la om sau la animale.

Cerințele minime prevăzute la literele (b) și (c) din prezentul punct se aplică și materialelor de categoria 2 care sunt introduse într-o instalație de biogaz fără a fi în prealabil prelucrate în conformitate cu articolul 13 litera (e) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

2. Materialele de categoria 3 utilizate ca materii prime într-o instalație de compostare trebuie să îndeplinească următoarele cerințe minime:

(a) dimensiunea maximă a particulelor la intrarea în reactorul de compostare: 12 mm;

(b) temperatura minimă a tuturor materialelor din reactor: 70 °C; și

(c) timpul minim fără întrerupere: 60 de minute.

Cerințele minime prevăzute la literele (b) și (c) din prezentul punct se aplică și materialelor de categoria 2 care sunt compostate fără a fi în prealabil prelucrate în conformitate cu articolul 13 litera (e) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Secțiunea 2

Parametri de transformare alternativi pentru instalațiile de biogaz și de compostare

1. Autoritatea competentă poate autoriza utilizarea altor parametri decât parametrii prevăzuți în capitolul I secțiunea 1 punctul 1 și parametrii de transformare standard, dacă solicitantul unei astfel de utilizări demonstrează că astfel de parametri asigură reducerea adecvată a riscurilor biologice. Această demonstrație trebuie să includă o validare efectuată în conformitate cu următoarele cerințe:

(a) Identificarea și analiza pericolelor posibile, inclusiv impactul materiilor prime, pe baza unei descrieri complete a condițiilor și parametrilor de transformare;

(b) O evaluare a riscurilor privind modul în care condițiile de transformare specifice menționate la litera (a) sunt realizate în practică, în situații normale și atipice;

(c) Validarea procesului preconizat prin măsurarea reducerii viabilității/infecțiozității:

(i) organismelor indicatoare endogene în timpul procesului, atunci când indicatorul:

— este prezent în mod sistematic în număr mare în materiile prime;

- nu este mai puțin termorezistent la aspectele letale ale procesului de transformare, dar nici mult mai rezistent decât agenții patogeni care sunt monitorizați de către acesta;
 - este relativ ușor de cuantificat, de identificat și de confirmat; sau
- (ii) unui organism indicator sau a unui virus bine caracterizat, pe durata expunerii, introdus în materiile prime în interiorul unui suport indicator adecvat;
- (d) Validarea procesului preconizat menționat la litera (c) trebuie să demonstreze că procesul realizează reducerea globală a următoarelor riscuri:
- (i) pentru procesele termice și chimice:
 - o reducere de 5 log₁₀ a *Enterococcus faecalis* sau a *Salmonella Senftenberg* (775W, H₂S negativ),
 - o reducere a titrului de infecțiozitate a virusurilor termorezistente precum parvovirusul cu cel puțin 3 log₁₀, atunci când acestea sunt identificate ca prezentând un risc relevant; și
 - (ii) pentru procesele chimice:
 - o reducere a paraziților rezistenți, precum ouăle de *Ascaris* spp., de cel puțin 99,9 % (3 log₁₀) a stadiilor viabile;
- (e) Elaborarea unui program de control complet, care include proceduri de monitorizare a funcționării procesului menționat la litera (c);
- (f) Măsuri care să asigure o monitorizare și o supraveghere continuă a parametrilor relevanți ai procesului stabiliți în programul de control, atunci când instalația funcționează.

Detaliile privind parametrii relevanți ai procesului utilizați într-o instalație de biogaz sau într-o instalație de compostare, precum și celelalte puncte critice de control, se înregistrează și se păstrează astfel încât proprietarul, operatorul sau reprezentantul acestora și autoritatea competentă să poată monitoriza funcționarea instalației.

La cerere, operatorul pune la dispoziția autorității competente aceste înregistrări. La cerere, Comisiei i se pun la dispoziție informațiile referitoare la un proces autorizat în conformitate cu prezentul punct.

2. Prin derogare de la punctul 1, până la adoptarea normelor menționate la articolul 15 alineatul (2) litera (a) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, autoritatea competentă poate autoriza utilizarea unor cerințe specifice, altele decât cele prevăzute în prezentul capitol, cu condiția ca aceasta să garanteze un efect echivalent în ceea ce privește reducerea patogenilor pentru:

- (a) deșeuri de catering utilizate ca singurele subproduse de origine animală într-o instalație de biogaz sau de compostare; și
- (b) amestecuri de deșeuri de catering cu următoarele materiale:
 - (i) gunoi de grajd;
 - (ii) conținutul tractului digestiv separat de tractul digestiv;
 - (iii) lapte;
 - (iv) produse pe bază de lapte;
 - (v) produse derivate din lapte;
 - (vi) colostru;
 - (vii) produse din colostru;
 - (viii) ouă;

- (ix) produse din ouă;
- (x) subprodusele de origine animală prevăzute la articolul 10 litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 care au fost supuse prelucrării definite la articolul 2 alineatul (1) litera (m) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004.
3. Dacă materialele menționate la punctul 2 litera (b) sau produsele derivate menționate la articolul 10 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 reprezintă singurele materii prime de origine animală care sunt tratate într-o instalație de biogaz sau de compostare, autoritatea competentă poate autoriza utilizarea unor cerințe, altele decât cele specificate în prezentul capitol, cu condiția ca acestea:
- (a) să nu considere că materialele respective prezintă un risc de răspândire a vreunei boli transmisibile grave la om sau la animale;
- (b) să considere că reziduurile de digestie sau compostul reprezintă materiale neprelucrate și să oblige operatorii să le manipuleze în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cu prezentul regulament.
4. Operatorii pot introduce pe piață reziduuri de digestie și compost care au fost produse în conformitate cu parametrii autorizați de autoritatea competentă:
- (a) în conformitate cu punctul 1;
- (b) în conformitate cu punctele 2 și 3, numai în interiorul statului membru în care au fost autorizați parametrii respectivi.

Secțiunea 3

Standarde pentru reziduurile de digestie și compost

1. (a) Probele reprezentative de reziduuri de digestie sau compost prelevate în cursul transformării sau imediat după aceea în instalația de biogaz sau în instalația de compostare în scopul monitorizării procesului trebuie să respecte următoarele standarde:

Escherichia coli: $n = 5$, $c = 1$, $m = 1\ 000$, $M = 5\ 000$ în 1 g;

sau

Enterococaceae: $n = 5$, $c = 1$, $m = 1\ 000$, $M = 5\ 000$ în 1 g;

și

- (b) Probele reprezentative de reziduuri de digestie sau compost prelevate în timpul depozitării sau la scoaterea din depozit trebuie să respecte următoarele standarde:

Salmonella: absență în 25 g: $n = 5$; $c = 0$; $m = 0$; $M = 0$

Unde, pentru literele (a) și (b):

n = numărul de probe de analizat;

m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii din toate probele este mai mic sau egal cu m ;

M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare; și

c = numărul de probe în care numărul de bacterii poate fi cuprins între m și M , probele putând fi considerate totuși acceptabile dacă numărul de bacterii din celelalte probe este mai mic sau egal cu m .

2. Reziduurile de digestie sau compostul care nu îndeplinesc cerințele prevăzute în prezenta secțiune sunt supuse din nou transformării sau compostării și, în ceea ce privește *Salmonella*, sunt manipulate sau eliminate în conformitate cu instrucțiunile autorității competente.

ANEXA VI

NORME SPECIALE PRIVIND CERCETAREA, HRĂNIREA ANIMALELOR, COLECTAREA ȘI ELIMINAREA

CAPITOLUL I

NORME SPECIALE PRIVIND PROBELE PENTRU CERCETARE ȘI ALTE SCOPURI

Secțiunea 1

Probe pentru cercetare și diagnostic

1. Operatorii se asigură că expedierile de probe pentru cercetare și diagnostic sunt însoțite de un document comercial, care trebuie să specifice:
 - (a) descrierea materialului și specia animală de la care provine;
 - (b) categoria materialului;
 - (c) cantitatea materialului;
 - (d) locul de origine și locul de expediere a materialului;
 - (e) numele și adresa expeditorului;
 - (f) numele și adresa destinatarului și/sau utilizatorului;
2. Utilizatorii care manipulează probe pentru cercetare și diagnostic iau toate măsurile necesare pentru a împiedica răspândirea bolilor transmisibile la om sau la animale în cursul manipulării materialelor aflate sub controlul lor, în special prin aplicarea bunelor practici de laborator.
3. Se interzic orice utilizări ulterioare ale probelor pentru cercetare și diagnostic în alte scopuri decât cele prevăzute la punctul 38 din anexa I.
4. Probele pentru cercetare și diagnostic și orice produse derivate din utilizarea acestora, cu excepția cazurilor în care acestea sunt păstrate ca referințe, se elimină:
 - (a) ca deșeuri prin incinerare sau co-incinerare;
 - (b) în cazul subproduselor de origine animală sau al produselor derivate prevăzute la articolul 8 litera (a) punctul (iv), la articolul 8 literele (c) și (d) și la articolele 9 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 care fac parte din culturi de celule, seturi de laborator sau probe de laborator, prin tratament în condiții cel puțin echivalente cu metoda validată pentru autoclavele cu aburi ⁽¹⁾ și eliminare ulterioară ca deșeuri sau ape uzate în conformitate cu legislația relevantă a Uniunii;
 - (c) prin sterilizare sub presiune și eliminare ulterioară sau utilizare în conformitate cu articolele 12, 13 și 14 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.
5. Utilizatorii care manipulează probe pentru cercetare și diagnostic păstrează un registru cu expedierile probelor respective.

Registrul include informațiile menționate la punctul 1 și data și metoda de eliminare a probelor și a oricăror produse derivate.
6. Prin derogare de la punctele 1, 4 și 5, autoritatea competentă poate accepta manipularea și eliminarea probelor pentru cercetare și diagnostic în scopuri educaționale în alte condiții care să asigure eliminarea riscurilor inacceptabile pentru sănătatea publică și animală.

Secțiunea 2

Probe comerciale și articole pentru expoziții

1. Probele comerciale și articolele pentru expoziții pot fi transportate, utilizate și eliminate numai în conformitate cu secțiunea 1 punctele 1 – 4 și 6.

⁽¹⁾ CEN TC/102 – Sterilizatoare medicale - EN 285:2006 + A2:2009 - Sterilizare - Sterilizatoare cu aburi - Sterilizatoare mari, trimitere publicată în JO C 293, 2.12.2009, p. 39.

2. După încheierea studiilor sau analizelor specifice, cu excepția cazurilor în care acestea sunt păstrate ca referințe, probele comerciale:
 - (a) se reexpediază în statul membru de origine;
 - (b) se expediază către alt stat membru sau o țară terță, dacă o astfel de expediție a fost autorizată în prealabil de autoritatea competentă din statul membru sau țara terță de destinație; sau
 - (c) se elimină sau se utilizează în conformitate cu articolele 12, 13 și 14 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.
3. După încheierea activității expoziției sau a activității artistice, articolele pentru expoziție se reexpediază în statul membru de origine, se expediază sau se elimină în conformitate cu punctul 2.

CAPITOLUL II

NORME SPECIALE PRIVIND HRĂNIREA ANIMALELOR

Secțiunea 1

Cerințe generale

Materialele de categoria 2 și 3 prevăzute la articolul 18 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 pot fi utilizate ca hrană pentru animalele prevăzute la alineatul (1) literele (a), (d), (f), (g) și (h) din articolul menționat, dacă sunt îndeplinite cel puțin următoarele condiții, pe lângă orice condiții prevăzute de autoritatea competentă în conformitate cu articolul 18 alineatul (1) din regulamentul respectiv.

1. Subprodusele de origine animală se transportă la utilizatori sau la centrele de colectare în conformitate cu anexa VIII capitolul I secțiunile 1 și 3.
2. Centrele de colectare se înregistrează de către autoritatea competentă, dacă acestea:
 - (a) îndeplinesc cerințele privind instalațiile care efectuează operațiunile intermediare prevăzute în anexa IX capitolul II; și
 - (b) dispun de dotări adecvate pentru distrugerea materialelor neutilizate, sau le trimit la o instalație autorizată de prelucrare sau la o instalație autorizată de incinerare sau coincinerare în conformitate cu prezentul regulament.
3. Statele membre pot autoriza utilizarea ca centru de colectare a unei instalații de prelucrare pentru materialele de categoria 2.
4. Operatorii centrelor de colectare care furnizează către utilizatori finali materiale, altele decât subprodusele de origine animală provenite de la animale acvatice sau de la nevertebrate acvatice, trebuie să se asigure că acestea sunt supuse unuia din următoarele tratamente:
 - (a) denaturare cu o soluție de agent colorant; soluția trebuie să aibă o astfel de concentrație încât colorația materialului colorat să fie vizibilă în mod clar și să nu dispară atunci când materialele colorate sunt supuse congelării sau refrigerării, iar întreaga suprafață a tuturor pieselor de material trebuie să fie colorată cu o astfel de soluție fie prin imersarea materialului în soluție, fie prin pulverizare sau alte moduri de aplicare a soluției;
 - (b) sterilizare prin fierbere sau cu aburi sub presiune până când fiecare piesă de material este complet fiartă; sau
 - (c) orice altă manipulare sau tratament autorizate de autoritatea competentă care răspunde de operator.

Secțiunea 2

Hrănirea anumitor specii în puncte de hrănire

1. Autoritatea competentă poate autoriza utilizarea materialelor de categoria 1 prevăzute la articolul 18 alineatul (2) litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 pentru hrănirea următoarelor specii protejate sau pe cale de dispariție în puncte de hrănire, în următoarele condiții:
 - (a) Materialele trebuie utilizate ca hrană pentru:

(i) una din speciile următoare de păsări necrofage, în următoarele state membre:

Statul membru:	Specia de animale
Bulgaria	vultur bărbos (<i>Gypaetus barbatus</i>) vultur negru (<i>Aegypius monachus</i>) hoitar (<i>Neophron percnopterus</i>) vultur sur (<i>Gyps fulvus</i>) acvilă de munte (<i>Aquila chrysaetos</i>) acvilă de câmp (<i>Aquila chrysaetos</i>) codalb (<i>Haliaeetus albicilla</i>) gaie neagră (<i>Milvus migrans</i>) gaie roșie (<i>Milvus migrans</i>)
Grecia	vultur bărbos (<i>Gypaetus barbatus</i>) vultur negru (<i>Aegypius monachus</i>) hoitar (<i>Neophron percnopterus</i>) vultur sur (<i>Gyps fulvus</i>) acvilă de munte (<i>Aquila chrysaetos</i>) acvilă de câmp (<i>Aquila chrysaetos</i>) codalb (<i>Haliaeetus albicilla</i>) gaie neagră (<i>Milvus migrans</i>)
Spania	vultur bărbos (<i>Gypaetus barbatus</i>) vultur negru (<i>Aegypius monachus</i>) hoitar (<i>Neophron percnopterus</i>) vultur sur (<i>Gyps fulvus</i>) acvilă de munte (<i>Aquila chrysaetos</i>) vultur imperial spaniol (<i>Aquila adalberti</i>) gaie neagră (<i>Milvus migrans</i>) gaie roșie (<i>Milvus migrans</i>)
Franța	vultur bărbos (<i>Gypaetus barbatus</i>) vultur negru (<i>Aegypius monachus</i>) hoitar (<i>Neophron percnopterus</i>) vultur sur (<i>Gyps fulvus</i>) acvilă de munte (<i>Aquila chrysaetos</i>) codalb (<i>Haliaeetus albicilla</i>) gaie neagră (<i>Milvus migrans</i>) gaie roșie (<i>Milvus migrans</i>)
Italia	vultur bărbos (<i>Gypaetus barbatus</i>) vultur negru (<i>Aegypius monachus</i>) hoitar (<i>Neophron percnopterus</i>) vultur sur (<i>Gyps fulvus</i>) acvilă de munte (<i>Aquila chrysaetos</i>) gaie neagră (<i>Milvus migrans</i>) gaie roșie (<i>Milvus migrans</i>)
Cipru	vultur negru (<i>Aegypius monachus</i>) vultur sur (<i>Gyps fulvus</i>)
Portugalia	vultur negru (<i>Aegypius monachus</i>) hoitar (<i>Neophron percnopterus</i>) vultur sur (<i>Gyps fulvus</i>) acvilă de munte (<i>Aquila chrysaetos</i>)

Statul membru:	Specia de animale
Slovenia	acvilă de munte (<i>Aquila chrysaetos</i>) acvilă de câmp (<i>Aquila chrysaetos</i>) codalb (<i>Haliaeetus albicilla</i>) gaie neagră (<i>Milvus migrans</i>) gaie roșie (<i>Milvus migrans</i>)

- (ii) una din speciile din ordinul carnivorelor enumerate în anexa II la Directiva 92/43/CEE, în arii speciale de conservare care au fost stabilite în conformitate cu directiva respectivă; sau
- (iii) una din speciile din ordinul falconiformelor sau strigiformelor enumerate în anexa I la Directiva 2009/147/CE, în arii de protecție specială care au fost stabilite în conformitate cu directiva respectivă;
- (b) Autoritatea competentă a acordat autorizarea operatorului responsabil pentru punctul de hrănire.
- Autoritatea competentă acordă astfel de autorizații dacă:
- (i) hrănirea nu este utilizată ca o metodă alternativă de eliminare a materialelor cu risc specificat sau a cadavrelor de rumegătoare care conțin astfel de materiale cu risc de transmitere a EST;
- (ii) există un sistem adecvat de supraveghere a EST în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 999/2001, care implică teste de laborator periodice pentru detectarea EST;
- (c) Autoritatea competentă trebuie să asigure coordonarea cu orice autoritate competentă responsabilă cu supravegherea cerințelor prevăzute în autorizare;
- (d) Autoritatea competentă trebuie să constate, pe baza unei evaluări a situației specifice a speciilor în cauză și a habitatului acestora, că stadiul de conservare al speciilor respective va fi îmbunătățit;
- (e) Autorizarea acordată de autoritatea competentă trebuie:
- (i) să se refere și să menționeze speciile în cauză;
- (ii) să descrie în detaliu localizarea punctului de hrănire din aria geografică în care are loc hrănirea; și
- (iii) să fie imediat suspendată în cazul:
- unei implicări suspecte sau confirmate în răspândirea EST, până la excluderea riscurilor, sau
 - nerespectării oricărei norme prevăzute în prezentul regulament.
- (f) Operatorul responsabil cu hrănirea:
- (i) desemnează o zonă pentru hrănire îngrădită, accesul la aceasta fiind limitat doar la speciile care urmează să fie conservate, după caz cu gard sau alte mijloace care corespund modului natural de hrănire al speciilor respective;
- (ii) se asigură că toate cadavrele eligibile de bovine și cel puțin 4 % din cadavrele eligibile de ovine și caprine destinate utilizării ca hrană pentru animale sunt testate înainte de utilizare, cu rezultate negative, în cadrul programului de monitorizare a EST pus în aplicare în conformitate cu anexa III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și, după caz, în conformitate cu o decizie adoptată în conformitate cu articolul 6 alineatul (1b) al doilea paragraf din regulamentul respectiv; și
- (iii) păstrează înregistrări care conțin cel puțin numărul, natura, greutatea estimată și originea carcaselor animalelor utilizate pentru hrănire, data hrănirii, locul unde a avut loc hrănirea și, după caz, rezultatele testelor EST.

2. În cazul în care un stat membru trimite Comisiei o cerere de includere în lista prevăzută la punctul 1 litera (a), acesta depune:
- (a) o justificare detaliată pentru extinderea listei în vederea includerii anumitor specii de păsări necrofage din statul membru respectiv, inclusiv o explicație a motivelor pentru care este necesară hrănirea unor astfel de păsări cu materiale de categoria 1 în loc de materiale de categoria 2 sau categoria 3;
 - (b) o explicație privind măsurile care urmează să fie luate pentru a asigura respectarea dispozițiilor de la punctul 1.

Secțiunea 3

Hrănirea animalelor sălbatice în afara punctelor de hrănire

Autoritatea competentă poate autoriza utilizarea materialelor de categoria 1 care constau din cadavre întregi sau părți de animale moarte care conțin materiale cu risc specificat în afara punctelor de hrănire, dacă este cazul fără colectarea prealabilă a animalelor moarte, pentru hrănirea animalelor sălbatice menționate în secțiunea 2 punctul 1 litera (a), în următoarele condiții:

1. Autoritatea competentă trebuie să constate, pe baza unei evaluări a situației specifice a speciilor în cauză și a habitatului acestora, că stadiul de conservare al speciilor respective va fi îmbunătățit;
2. Autoritatea competentă trebuie să identifice în autorizare exploatațiile sau efectivele situate într-o zonă de hrănire delimitată geografic în următoarele condiții:
 - (a) Zona de hrănire trebuie să nu se extindă pe arii de creștere intensivă a animalelor;
 - (b) Animalele de fermă din exploatațiile sau efectivele din zona de hrănire trebuie să se supună supravegherii periodice a unui medic veterinar oficial în ceea ce privește prevalența EST și a bolilor transmisibile la om sau la animale;
 - (c) Hrănirea trebuie suspendată imediat în cazul:
 - (i) unei implicări suspecte sau confirmate a unei exploatații sau a unui efectiv în răspândirea EST, până la excluderea riscurilor;
 - (ii) unui focar suspect sau confirmat de boală transmisibilă gravă la om sau la animale într-o exploatație sau într-un efectiv, până la excluderea riscurilor; sau
 - (iii) nerespectării oricărei norme prevăzute în prezentul regulament.
 - (d) Autoritatea competentă trebuie să specifice în autorizare:
 - (i) măsuri adecvate de prevenire a transmiterii EST și a bolilor transmisibile de la animale moarte la om sau la alte animale, cum ar fi măsuri care să vizeze modurile de hrănire ale speciilor care urmează să fie conservate, restricții de hrănire sezonale, restricții de deplasare pentru animalele de fermă și alte măsuri destinate să controleze riscurile potențiale de transmitere a bolilor transmisibile la om sau la animale, cum ar fi măsuri referitoare la speciile prezente în zona de hrănire pentru care nu sunt destinate subprodusele de origine animală;
 - (ii) responsabilitățile persoanelor sau entităților din zona de hrănire care oferă asistență la hrănire sau sunt responsabile pentru animalele de fermă, referitor la măsurile menționate la subpunctul (i);
 - (iii) condițiile de impunere a sancțiunilor prevăzute la articolul 53 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 aplicabile încălcării măsurilor prevăzute la subpunctul (i) de către persoane sau entități prevăzute la prezenta literă (d) subpunctul (ii);
 - (e) În cazul în care hrănirea este efectuată fără colectarea în prealabil a animalelor moarte, se efectuează o estimare a ratei mortalității preconizate în zona de hrănire și a cerințelor de hrănire preconizate ale animalelor sălbatice, pentru a servi ca bază pentru evaluarea riscurilor potențiale de transmitere a bolilor.

Secțiunea 4

Hrănirea animalelor din grădinile zoologice cu materiale de categoria 1

Autoritatea competentă poate autoriza utilizarea materialelor de categoria 1 care constau din cadavre întregi sau părți de animale moarte care conțin materiale cu risc specificat și utilizarea materialelor obținute din animale din grădinile zoologice pentru hrănirea animalelor din grădinile zoologie în următoarele condiții:

- (a) Autoritatea competentă trebuie să fi acordat autorizarea operatorului responsabil cu hrănirea. Autoritatea competentă acordă astfel de autorizații dacă:

- (i) hrănirea nu este utilizată ca o metodă alternativă de eliminare a materialelor cu risc specificat sau a cadavrelor de rumegătoare care conțin astfel de materiale cu risc de transmitere a EST;
 - (ii) dacă se utilizează materiale de categoria 1 care constau din cadavre întregi sau părți de animale moarte care conțin materiale cu risc specificat, provenite de la bovine, există un sistem adecvat de supraveghere pentru EST în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 999/2001, care implică testări de laborator periodice ale probelor pentru detectarea EST;
- (b) Autorizarea acordată de autoritatea competentă trebuie suspendată imediat în cazul:
- (i) unei implicări suspecte sau confirmate în răspândirea EST, până la excluderea riscurilor; sau
 - (ii) nerespectării oricărei norme prevăzute în prezentul regulament.
- (c) Operatorul responsabil cu hrănirea:
- (i) depozitează materialul care urmează să fie utilizat pentru hrănire și efectuează hrănirea într-o zonă îngrădită cu gard pentru a se asigura că la materialele pentru hrănire nu au acces alte animale carnivore decât animalele din grădinile zoologice pentru care a fost acordată autorizarea;
 - (ii) se asigură că rumegătoarele destinate utilizării ca hrană sunt incluse în programul de monitorizare a EST pus în aplicare în conformitate cu anexa III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și, după caz, în conformitate cu o decizie adoptată în conformitate cu articolul 6 alineatul (1b) al doilea paragraf din regulamentul respectiv;
 - (iii) păstrează înregistrări care conțin cel puțin numărul, natura, greutatea estimată și originea cadavrelor animalelor utilizate pentru hrănire, rezultatele testelor EST și data hrănirii.

CAPITOLUL III

NORME SPECIALE PRIVIND COLECTAREA ȘI ELIMINAREA

Secțiunea 1

Norme speciale privind eliminarea subproduselor de origine animală

1. În cazul în care autoritatea competentă autorizează eliminarea subproduselor de origine animală la fața locului în conformitate cu articolul 19 alineatul (1) literele (a), (b), (c) și (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, astfel de eliminări pot fi efectuate:
 - (a) prin incinerare sau îngropare în incinta de origine a subproduselor de origine animală;
 - (b) într-un depozit de deșuri autorizat; sau
 - (c) prin incinerare sau îngropare într-un loc astfel încât riscurile pentru sănătatea animală, pentru sănătatea publică și pentru mediu să fie reduse la minimum, cu condiția ca acel loc să fie situat la o distanță adecvată care să permită autorității competente gestionarea prevenirii riscurilor pentru sănătatea animală, sănătatea publică și mediu;
2. Incinerarea subproduselor de origine animală în locurile prevăzute la articolul 19 alineatul (1) literele (b), (c) și (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 trebuie efectuată astfel încât să se asigure că acestea sunt incinerate:
 - (a) pe ruguri amenajate corespunzător, care să asigure transformarea subproduselor de origine animală în cenușă;
 - (b) fără periclitarea sănătății umane;
 - (c) fără utilizarea de procese sau metode care ar putea dăuna mediului, în special în cazul în care acestea ar putea genera riscuri pentru apă, aer, sol, plante sau animale sau prin producerea de zgomot sau mirosuri neplăcute;
 - (d) în condiții care să asigure că toate cenușile rezultate sunt eliminate prin îngropare într-un depozit de deșuri autorizat.
3. Îngroparea subproduselor de origine animală în locurile prevăzute la articolul 19 alineatul (1) literele (a), (b), (c) și (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 trebuie efectuată astfel încât să se asigure că acestea sunt îngropate:
 - (a) într-un mod care să împiedice accesul animalelor carnivore sau omnivore la acestea;
 - (b) într-un depozit de deșuri autorizat sau în alt loc fără a periclita sănătatea umană și utilizând procese sau metode care nu dăunează mediului, în special în cazul în care acestea ar putea genera riscuri pentru apă, aer, sol, plante sau animale sau prin producerea de zgomot sau mirosuri neplăcute;

4. În cazul eliminării în conformitate cu articolul 19 alineatul (1) literele (a), (b), (c) și (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, transportul subproduselor de origine animală de la locul de origine la locul de eliminare trebuie efectuat în următoarele condiții:

- (a) subprodusele de origine animală să fie transportate în recipiente sau vehicule sigure și etanșe;
- (b) încărcarea și descărcarea subproduselor de origine animală să fie supravegheată de autoritatea competentă, după caz;
- (c) roțile vehiculelor să fie dezinfectate la plecarea de la locul de origine;
- (d) recipientele și vehiculele utilizate pentru transportul subproduselor de origine animală să fie curățate și dezinfectate în mod corespunzător după descărcarea subproduselor de origine animală; și
- (e) să fie asigurate escorte pentru vehicule, teste de etanșeitate și acoperitori duble adecvate, după caz.

Secțiunea 2

Incinerarea și îngroparea subproduselor de origine animală în zonele izolate

Procentajele maxime prevăzute la articolul 19 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 nu depășesc:

- (a) 10 % din populația de bovine din statul membru în cauză;
- (b) 25 % din populația de ovine și caprine din statul membru în cauză;
- (c) 10 % din populația de porcine din statul membru în cauză; și
- (d) un procentaj din populația altor specii, stabilit de autoritatea competentă pe baza unei evaluări a riscurilor potențiale pentru sănătatea publică și animală generate de eliminarea animalelor din speciile respective prin incinerare sau îngropare la fața locului.

Secțiunea 3

Incinerarea și îngroparea albinelor și a subproduselor apicole

În cazul albinelor și al subproduselor apicole, autoritatea competentă poate autoriza eliminarea prin incinerare sau îngropare la fața locului, în conformitate cu articolul 19 alineatul (1) litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, cu condiția de se lua toate măsurile necesare pentru a se asigura faptul că incinerarea sau îngroparea nu periclitează sănătatea animală, sănătatea umană sau mediul.

CAPITOLUL IV

ELIMINAREA PRIN ALTE MIJLOACE

Prin derogare de la articolul 14 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, statele membre pot autoriza colectarea, transportul și eliminarea materialelor de categoria 3 prevăzute la articolul 10 litera (f) din regulamentul menționat prin alte mijloace decât incinerarea sau îngroparea la fața locului, dacă:

- (a) volumul materialelor nu depășește 20 de kg pe săptămână în unitatea sau instalația de colectare a materialelor, indiferent de specia sau originea materialelor;
- (b) materialele sunt colectate, transportate și eliminate prin mijloace care previn transmiterea riscurilor inacceptabile pentru sănătatea publică și animală;
- (c) autoritatea competentă efectuează controale periodice, inclusiv controale ale înregistrărilor păstrate de operatori, în unitățile sau instalațiile în care sunt colectate materialele, în vederea asigurării respectării dispozițiilor prezentei secțiuni.

Statele membre pot decide creșterea volumului prevăzut la litera (a) la maximum 50 de kg pe săptămână, cu condiția ca acestea să prezinte Comisiei și celorlalte state membre o justificare detaliată în cadrul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală prevăzut la articolul 52 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, care să specifice natura activităților pentru care volumul urmează să fie crescut, speciile de origine ale subproduselor de origine animală în cauză, precum și o explicație a motivelor pentru care este necesară creșterea volumului, având în vedere un sistem adecvat pentru manipularea și eliminarea subproduselor de origine animală și a produselor derivate pe teritoriul lor, în conformitate cu articolul 4 alineatul (4) din regulamentul respectiv.

ANEXA VII

FORMATUL STANDARD AL CERERILOR DE AUTORIZARE A UNOR METODE ALTERNATIVE

CAPITOLUL I

Regimul lingvistic

1. Cererile de autorizare a unei metode alternative de utilizare sau eliminare a subproduselor de origine animală sau a produselor derivate, în conformitate cu articolul 20 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 (cereri), se depun în una din limbile oficiale ale Uniunii Europene, astfel cum se menționează la articolul 1 din Regulamentul nr. 1 din 1958.
2. Părțile interesate care depun astfel de cereri într-o limbă alta decât engleza trebuie să valideze traducerea oficială a cererii lor, furnizată de AESA, înainte de evaluare.

Perioada menționată la articolul 20 alineatul (5) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 începe doar în momentul în care partea interesată a validat traducerea oficială a cererii.

CAPITOLUL II

Conținutul cererilor

1. Cererile conțin toate informațiile necesare privind punctele următoare, pentru a permite AESA să evalueze siguranța metodei lor alternative propuse:
 - (a) categoriile de subproduse de origine animală care sunt prevăzute a fi supuse metodei alternative, prin referire la categoriile menționate la articolele 8, 9 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;
 - (b) identificarea și caracterizarea materialelor cu risc conform principiilor următoare:

Materialele cu risc semnificativ trebuie să facă obiectul unei identificări separate. Pentru fiecare material, probabilitatea de expunere umană și animală în condiții de funcționare normale, pe de o parte, și în caz de anomalie sau urgență, pe de altă parte, trebuie să fie evaluată. În caz de expunere semnificativă, riscul potențial trebuie să fie evaluat;

- (c) factorul de reducere a riscurilor conform principiilor următoare:

Nivelul de reducere a riscurilor pentru sănătatea umană și animală pe care îl poate garanta procesul trebuie să fie estimat pe baza unor măsurători directe.

În cazul în care nu sunt disponibile măsurători directe, pot fi utilizate, de asemenea, modelizări sau extrapolări pornind de la alte procese. Pentru ca reducerea efectivă a riscurilor să poată fi demonstrată, pericolul identificat (cum ar fi *Salmonella*) trebuie să fie cuantificat atât în ceea ce privește materiile (prime) de intrare, cât și în ceea ce privește materiile de ieșire obținute. În scopul prezentului capitol, materiile de ieșire cuprind orice produs final sau subprodus rezultat din proces.

Estimările trebuie să fie însoțite de dovezi. Este vorba – în cazul măsurătorilor – de informații referitoare la metodologia utilizată (sensibilitatea și fiabilitatea metodelor folosite), natura probelor analizate și dovezi ale reprezentativității acestora (probe reale relevante, număr de teste realizate).

Dacă prezența prionului este măsurată în mod indirect, ar trebui furnizată o explicație cu privire la relevanța metodelor utilizate. Trebuie furnizată o evaluare a valabilității lor și trebuie precizate incertitudinile pe care le cuprind;

- (d) prevenirea riscurilor conform principiilor următoare:

Trebuie analizată eficacitatea probabilă a măsurilor tehnice utilizate pentru a asigura prevenirea riscurilor.

Această analiză trebuie să se refere la condiții de funcționare normale și anormale/urgențe, inclusiv defecțiunile apărute în cursul procesului.

Trebuie specificate procedurile de monitorizare și de supraveghere aplicate pentru a demonstra gradul de prevenire.

Dacă prevenirea totală nu este realizabilă, este cerută o evaluare a oricărui risc potențial.

- (e) identificarea proceselor interdependente conform principiilor următoare:

Trebuie evaluate elementele care pot influența indirect capacitatea de reducere a riscurilor a unui anumit proces.

Impacturile indirecte pot rezulta din condițiile de transport, de depozitare și de eliminare fără risc a produselor finale și a subproduselor derivate dintr-un proces.

- (f) utilizarea finală prevăzută pentru produse finale și subproduse conform principiilor următoare:

Trebuie specificată utilizarea finală prevăzută pentru produsele finale și subprodusele unui proces.

Riscurile potențiale pentru sănătatea umană și animală trebuie să fie calculate pe baza nivelului de reducere a riscurilor estimat în conformitate cu litera (c).

2. Cererile sunt însoțite de documente justificative, în special de o schemă tehnică ce detaliază funcționarea procesului, de dovezile indicate la punctul 1 litera (c), precum și de alte dovezi care să susțină explicațiile furnizate în cadrul stabilit la punctul 1.
 3. Cererile menționează coordonatele părții interesate, respectiv numele și adresa completă, numerele de telefon și/sau de fax și/sau adresa de e-mail a unei persoane de contact care acționează în calitate de parte interesată sau în numele acesteia.
-

ANEXA VIII

COLECTAREA, TRANSPORTUL ȘI TRASABILITATEA

CAPITOLUL I

COLECTARE ȘI TRANSPORT

Secțiunea 1

Vehicule și recipiente

1. Începând cu punctul de pornire al lanțului de producție menționat la articolul 4 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, subprodusele de origine animală și produsele derivate trebuie să fie colectate și transportate în ambalaje noi închise ermetic sau în recipiente sau vehicule etanșe acoperite.
2. Vehiculele și recipientele reutilizabile, precum și toate echipamentele sau aparatele reutilizabile care intră în contact cu subproduse de origine animală sau cu produse derivate altele decât produsele derivate introduse pe piață în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 767/2009 și care sunt depozitate și transportate în conformitate cu anexa II la Regulamentul (CE) nr. 183/2005, trebuie păstrate curate.

Dacă nu sunt dedicate transportului de subproduse de origine animală sau de produse derivate specifice într-un mod care să împiedice orice contaminare încrucișată, ele trebuie să fie, în special:

- (a) curate și uscate înainte de utilizare și
 - (b) curățate, spălate și/sau dezinfectate după fiecare utilizare în măsura necesară pentru a împiedica o contaminare încrucișată.
3. Recipientele reutilizabile trebuie să fie folosite numai pentru transportul unui anumit subprodus de origine animală sau produs derivat în măsura în care acest lucru este necesar pentru evitarea contaminării încrucișate.
Cu toate acestea, recipientele reutilizabile pot fi utilizate dacă autoritatea competentă a autorizat o astfel de utilizare:
 - (a) pentru transportul diferitelor subproduse de origine animală sau produse derivate, cu condiția să fi fost curățate și dezinfectate între diferitele utilizări într-un mod care să împiedice contaminarea încrucișată;
 - (b) pentru transportul subproduselor de origine animală sau al produselor derivate menționate la articolul 10 litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, după ce au fost folosite pentru transportul produselor destinate consumului uman, în condiții care să împiedice contaminarea încrucișată.
 4. Ambalajele trebuie să fie eliminate prin incinerare sau prin alte mijloace, în conformitate cu legislația Uniunii.

Secțiunea 2

Condiții de temperatură

1. Transportul subproduselor de origine animală destinate producției de materii prime furajere sau de hrană neprelucrată pentru animale de companie trebuie să se desfășoare la o temperatură adecvată, respectiv la o temperatură maximă de 7 °C în cazul subproduselor de origine animală obținute din carne și produse pe bază de carne care nu sunt destinate consumului uman, cu excepția cazului în care sunt utilizate pentru hrana animalelor în conformitate cu anexa II capitolul I, pentru a se evita orice risc pentru sănătatea animală sau publică.
2. Materialele de categoria 3 neprelucrate destinate producției de materii prime furajere sau de hrană pentru animale de companie trebuie să fie depozitate și transportate în stare refrigerată, congelată sau insilozată, cu excepția cazurilor în care:
 - (a) sunt prelucrate în termen de 24 de ore de la colectare sau de la sfârșitul depozitării în stare refrigerată sau congelată, dacă transportul ulterior este asigurat prin mijloace de transport prin care este menținută temperatura de depozitare;
 - (b) în cazul laptelui, al produselor pe bază de lapte sau al produselor derivate din lapte care nu au fost supuse niciunui dintre tratamentele menționate în anexa X capitolul II secțiunea 4 partea I, sunt transportate în stare refrigerată și în recipiente izolate, cu excepția situațiilor în care riscurile pot fi limitate prin alte măsuri, datorită caracteristicilor materiilor.
3. Structura vehiculelor frigorifice folosite pentru transport trebuie să asigure menținerea unei temperaturi corespunzătoare pe întreaga durată a transportului, precum și monitorizarea acestei temperaturi.

Secțiunea 3

Derogare privind colectarea și transportul materialelor de categoria 3 compuse din lapte, produse pe bază de lapte și produse derivate din lapte

Secțiunea 1 nu se aplică transportului și colectării de materiale de categoria 3 compuse din lapte, produse pe bază de lapte și produse derivate din lapte efectuate de operatori ai unor unități de prelucrare a laptelui autorizate în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, care recepționează produse pe care le-au livrat anterior și care le-au fost returnate, în special de către clienții lor.

Secțiunea 4

Derogare privind colectarea și transportul gunoiului de grajd

Prin derogare de la secțiunea 1, autoritatea competentă poate autoriza ca transportul și colectarea gunoiului de grajd transportat între două puncte aflate pe teritoriul aceleiași ferme sau între ferme și utilizatori aflați în același stat membru să se efectueze în condiții care să asigure prevenirea riscurilor inacceptabile pentru sănătatea publică și animală.

CAPITOLUL II

IDENTIFICARE

1. Trebuie să se ia toate măsurile necesare pentru a se asigura că:
 - (a) transporturile de subproduse de origine animală și de produse derivate pot fi identificate și sunt păstrate separat și pot fi identificate în timpul colectării la locul de origine al subproduselor de origine animală și în timpul transportului;
 - (b) o substanță de marcaj pentru identificarea subproduselor de origine animală sau a produselor derivate dintr-o anumită categorie este folosită numai pentru categoria pentru care utilizarea sa este cerută, în conformitate cu prezentul regulament, sau stabilită în temeiul punctului 4;
 - (c) transporturile de subproduse de origine animală și de produse derivate sunt expediate dintr-un stat membru către un alt stat membru în ambalaje, recipiente sau vehicule care poartă, în mod vizibil și indelebil, cel puțin pe durata transportului, codul de culori descris în continuare, utilizat pentru afișarea informațiilor prevăzute în prezentul regulament pe suprafața sau pe o parte a ambalajului, a recipientului sau a vehiculului, sau pe o etichetă sau un simbol aplicat pe acestea:
 - (i) în cazul materialelor de categoria 1, folosind culoarea neagră;
 - (ii) în cazul materialelor de categoria 2 (altele decât gunoiul de grajd și conținutul tractului digestiv), folosind culoarea galbenă;
 - (iii) în cazul materialelor de categoria 3, folosind culoarea verde cu conținut ridicat de albastru pentru a o distinge în mod clar de celelalte culori;
 - (iv) în cazul transporturilor importate, culoarea menționată pentru materiile respective la punctele (i), (ii) și (iii), de îndată ce transportul a trecut de punctul de control la frontieră de primă intrare în Uniune.
2. În timpul transportului și al depozitării, o etichetă atașată pe ambalaj, recipient sau vehicul trebuie:
 - (a) să indice în mod clar categoria de subproduse de origine animală sau de produse derivate și
 - (b) să poarte una din următoarele mențiuni, care să apară în mod vizibil și lizibil pe ambalaj, un recipient sau un vehicul, după caz:
 - (i) în cazul materialelor de categoria 3: „impropriu pentru consumul uman”;
 - (ii) în cazul materialelor de categoria 2 (altele decât gunoiul de grajd și conținutul tubului digestiv) și al produselor derivate din materialele de categoria 2: „impropriu pentru consumul uman”; cu toate acestea, dacă materialele de categoria 2 sunt destinate hranei animalelor menționate la articolul 18 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 în condițiile prevăzute sau stabilite în conformitate cu articolul respectiv, eticheta va purta mențiunea „pentru hrana ...”, completată cu denumirea speciilor specifice de animale cărora le sunt destinate materiile respective;
 - (iii) în cazul materialelor de categoria 1 și a produselor derivate din materiale de categoria 1 care sunt destinate:
 - eliminării: „exclusiv pentru eliminare”;

- fabricării de hrană pentru animale de companie: „exclusiv pentru fabricarea de hrană pentru animale de companie”;
 - fabricării unui produs derivat menționat la articolul 36 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009: „exclusiv pentru fabricarea de produse derivate. Impropiu pentru consumul uman sau animal sau pentru fertilizarea solurilor”;
 - (iv) în cazul laptelui, al produselor pe bază de lapte, al produselor derivate din lapte, al colostrului și al produselor din colostru: „impropriu pentru consumul uman”;
 - (v) în cazul gelatinei produse pornind de la materiale de categoria 3: „gelatină destinată consumului animal”;
 - (vi) în cazul colagenului produs pornind de la materiale de categoria 3: „colagen destinat consumului animal”;
 - (vii) în cazul hranei neprelucrate pentru animale de companie: „exclusiv ca hrană pentru alimente de companie”;
 - (viii) în cazul peștelui și al produselor derivate din pește destinate hranei peștilor, tratate și ambalate înainte de distribuție, denumirea și adresa unității de producție de origine a furajelor, marcate în mod clar și lizibil, și
 - în cazul făinii de pește provenind din pești sălbatici: „conține doar făină de pește provenind din pești sălbatici – poate fi folosit pentru hrana peștilor de crescătorie din toate speciile”;
 - în cazul făinii de pește provenind din pești de crescătorie: „conține doar făină de pește provenind din pești de crescătorie din specia [...] – poate fi folosită doar pentru hrana peștilor de crescătorie din alte specii”;
 - în cazul făinii de pește provenind din pești sălbatici și pești de crescătorie: „conține făină de pește provenind din pești sălbatici și pești de crescătorie din specia [...] – poate fi folosită doar pentru hrana peștilor de crescătorie din alte specii”;
 - (ix) în cazul produselor din sânge provenite de la ecvidee nedestinate hranei animalelor: „sânge și produse din sânge provenite de la ecvidee. Impropiu pentru consumul uman sau animal”;
 - (x) în cazul coarnelor, copitelor și al altor materii destinate producției de îngrășăminte organice și de amelioratori de sol menționate în anexa XIV capitolul II secțiunea 12: „impropriu pentru consumul uman sau animal”;
 - (xi) în cazul îngrășămintelor organice și al amelioratorilor de sol: „îngrășăminte organice sau amelioratori de sol/accesul animalelor de fermă la pășuni sau utilizarea recoltelor în calitate de pășuni sunt interzise timp de cel puțin 21 de zile după aplicare”;
 - (xii) în cazul materialelor utilizate pentru hrana animalelor în conformitate cu anexa VI capitolul II secțiunea I: denumirea și adresa centrului de colectare și mențiunea „impropriu pentru consumul uman”;
 - (xiii) în cazul gunoiului de grajd și al conținutului tractului digestiv: „gunoi de grajd”;
 - (xiv) în cazul produselor intermediare, pe ambalajul exterior: „exclusiv pentru medicamente/medicamente de uz veterinar/dispozitive medicale/dispozitive medicale implantabile activ/dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro/reactivi de laborator”;
 - (xv) în cazul probelor pentru cercetare și diagnostic: „pentru cercetare și diagnostic”, în locul textului pentru etichetă prevăzut la litera (a);
 - (xvi) în cazul probelor comerciale: „probe comerciale improprii pentru consumul uman”, în locul textului pentru etichetă prevăzut la litera (a);
 - (xvii) în cazul articolelor pentru expoziții: „articole pentru expoziții improprii pentru consumul uman”, în locul textului pentru etichetă prevăzut la litera (a);
- (c) Cu toate acestea, eticheta menționată la litera (b) subpunctul (xi) nu este cerută pentru îngrășămintele organice și amelioratorii de sol:
- (i) ambalate în ambalaje prevăzute pentru vânzare, a căror greutate nu depășește 50 de kg și care sunt destinate a fi utilizate de către consumatorul final sau

- (ii) ambalate în saci mari, a căror greutate nu depășește 1 000 de kg, cu condiția ca:
- acestea să fie autorizate de autoritatea competentă a statului membru pe teritoriul căruia trebuie să fie utilizate,
 - să se indice pe aceste ambalaje sau pe acești saci faptul că ele nu sunt destinate a fi utilizate pe soluri la care au acces animalele de fermă.
3. Statele membre pot să instituie sisteme sau să stabilească norme pentru codificarea cromatică a ambalajelor, recipientelor sau vehiculelor folosite pentru transportul subproduselor de origine animală și al produselor derivate, originare din și rămase pe teritoriul lor, cu condiția ca aceste sisteme sau norme să nu confunde sistemul de codificare cromatică prevăzut la punctul 1 litera (c).
4. Statele membre pot să stabilească sisteme sau să definească reguli privind marcarea subproduselor de origine animală provenite de pe teritoriul lor și destinate să rămână pe acest teritoriu, cu condiția ca aceste sisteme sau reguli să nu fie incompatibile cu cerințele referitoare la marcarea prevăzute pentru produsele derivate în capitolul V al prezentei anexe.
5. Prin derogare de la punctele 3 și 4, statele membre pot folosi sistemele sau normele menționate la aceste puncte pentru subprodusele de origine animală, provenite de pe teritoriul lor, dar nedestinate să rămână pe acest teritoriu, dacă statele membre sau țara terță de destinație și-au dat acordul.
6. Cu toate acestea:
- (a) punctele 1 și 2 ale prezentului capitol nu se aplică identificării materialelor de categoria 3 compuse din lapte, produse pe bază de lapte și produse derivate din lapte efectuate de operatori ai unor unități de prelucrare a laptelui autorizate în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, care recepționează produse pe care le-au livrat anterior și care le-au fost returnate, în special de către clienții lor;
 - (b) autoritatea competentă poate accepta ca identificarea gunoiiului de grajd transportat între două puncte situate în cadrul aceleiași ferme sau între ferme și utilizatori aflați în același stat membru să se efectueze prin alte mijloace, prin derogare de la punctele 1 și 2;
 - (c) furajele combinate definite la articolul 3 alineatul (2) litera (h) din Regulamentul (CE) nr. 767/2009 care au fost fabricate pornind de la subproduse de origine animală sau produse derivate și care au fost ambalate și introduse pe piață în calitate de furaje în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 767/2009 nu trebuie să fie identificate în conformitate cu punctul 1 și nu trebuie să fie etichetate în conformitate cu punctul 2.

CAPITOLUL III

DOCUMENTE COMERCIALE ȘI CERTIFICATE DE SĂNĂTATE

1. În timpul transportului, subprodusele de origine animală și produsele derivate trebuie să fie însoțite de un document comercial stabilit în conformitate cu modelul care figurează în prezentul capitol sau, dacă este prevăzut de prezentul regulament, de un certificat de sănătate.

Cu toate acestea, acest document sau certificat nu este necesar dacă:

- (a) comercianții cu amănuntul furnizează produse derivate din materiale de categoria 3 și îngrășăminte organice și amelioratori de sol unor utilizatori finali din același stat membru, care nu sunt operatori ai sectorului;
 - (b) laptele, produsele pe bază de lapte și produsele derivate din lapte, care sunt materiale de categoria 3, sunt colectate și returnate unor operatori ai unor unități de prelucrare a laptelui autorizate în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, dacă acești operatori recepționează produse, în special de la clienții lor, pe care le-au livrat anterior;
 - (c) furajele combinate definite la articolul 3 alineatul (2) litera (h) din Regulamentul (CE) nr. 767/2009 care au fost fabricate pornind de la subproduse de origine animală sau produse derivate sunt introduse pe piață, ambalate și etichetate în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 767/2009.
2. Documentul comercial se redactează în cel puțin trei exemplare (un exemplar original și două copii). Originalul trebuie să însoțească transportul până la destinația finală. Destinatarul trebuie să păstreze documentul original. Producătorul păstrează una dintre copii, iar transportatorul păstrează cealaltă copie.

Statele membre pot cere ca sosirea transporturilor să fie atestată prin intermediul sistemului TRACES sau al unui al patrulea exemplar al documentului comercial, pe care destinatarul îl trimite înapoi producătorului.

3. Certificatele de sănătate se emit și se semnează de către autoritatea competentă.
4. În timpul transportului în cadrul Uniunii, subprodusele de origine animală și produsele derivate sunt însoțite de un document comercial stabilit în conformitate cu modelul care figurează la punctul 6, încă de la punctul de început în lanțul de prelucrare menționat la articolul 4 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Cu toate acestea, pe lângă autorizația de a transmite informații prin intermediul unui sistem alternativ, menționată la articolul 21 alineatul (3) al doilea paragraf din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, autoritatea competentă poate autoriza ca subprodusele de origine animală și produsele derivate care sunt transportate pe teritoriul său să fie însoțite de:

- (a) un document comercial diferit, pe suport de hârtie sau în format electronic, cu condiția ca acest document comercial să conțină informațiile menționate la litera (f) din notele care figurează la punctul 6 al prezentului capitol;
 - (b) un document comercial în care cantitatea de materii să fie exprimată în greutate sau volum de materii sau în numărul de ambalaje.
5. Registrele și documentele comerciale sau certificatele de sănătate aferente sunt păstrate pe o perioadă de cel puțin doi ani pentru a fi prezentate autorității competente.
 6. Model de document comercial

Note

- (a) Documentul comercial este furnizat în conformitate cu modelul prevăzut în prezentul capitol.

Acesta include, numerotate în ordinea indicată în model, atestările necesare pentru transportul subproduselor de origine animală și al produselor derivate.

- (b) Este întocmit într-una din limbile oficiale ale statului membru de origine și ale statului membru de destinație, după caz.

Totuși, poate fi, de asemenea, întocmit și în alte limbi oficiale ale Uniunii, cu condiția să fie însoțit de o traducere oficială, sau să fi fost acceptat în prealabil de autoritatea competentă a statului membru de destinație.

- (c) Originalul fiecărui document comercial este compus dintr-o singură foaie de hârtie, recto și verso sau, în cazul în care nu este suficient, trebuie prezentat astfel încât toate foile de hârtie necesare să facă parte dintr-un tot integrat și indivizibil.
- (d) În cazul în care la documentul comercial se anexează foi suplimentare din rațiuni legate de identificarea diverselor articole ale transportului, aceste foi sunt considerate, de asemenea, ca făcând parte din certificatul original, iar semnătura și ștampila persoanei responsabile pentru transport trebuie să se aplice pe fiecare pagină.
- (e) În cazul în care documentul comercial, inclusiv foile suplimentare prevăzute la litera (d), se compune din mai multe pagini, fiecare pagină se numerotează în josul paginii – (numărul paginii) din (numărul total de pagini) – și este prevăzută, în partea de sus a paginii, cu numărul de cod al documentului atribuit de persoana responsabilă.
- (f) Originalul documentului comercial trebuie completat și semnat de către persoana responsabilă.

Documentul comercial trebuie să indice:

- (i) data la care materialele au fost preluate de la unitate;

- (ii) descrierea materialelor, inclusiv:

— identificarea materialelor într-una din categoriile menționate la articolele 8, 9 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009,

— specia de animale și referirea specifică la punctul aplicabil al articolului 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 pentru materialele de categoria 3 și produsele derivate din acestea care sunt destinate pentru hrana animalelor și

— după caz, numărul crotaliei animalului;

- (iii) cantitatea de materiale, în volum, greutate sau număr de ambalaje;
 - (iv) locul de origine al materialelor, de unde acestea au fost expediate;
 - (v) numele și adresa transportatorului de materiale;
 - (vi) numele și adresa destinatarului și, după caz, numărul său de autorizare sau de înregistrare, eliberat în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 sau cu Regulamentele (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 sau (CE) nr. 183/2005, după caz;
 - (vii) după caz, numărul de autorizare sau de înregistrare al unității sau al instalației de origine, eliberat în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 sau cu Regulamentele (CE) nr. 852/2004, (CE) nr. 853/2004 sau (CE) nr. 183/2005, după caz, precum și natura și metodele de tratare.
- (g) Culoarea semnăturii persoanei responsabile trebuie să fie diferită de cea a textului tipărit.
- (h) Numărul de referință al documentului și numărul de referință local nu pot fi atribuite decât o singură dată pentru același transport.

Document comercial

Pentru transportul în interiorul Uniunii Europene al subproduselor de origine animală și al produselor derivate care nu sunt destinate consumului uman, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009

UNIUNEA EUROPEANĂ

Document comercial

Partea I: Detalii privind transportul expeditat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Codul poștal		I.2. Numărul de referință al documentului		I.2.a. Numărul de referință local			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatari Denumire Adresă Codul poștal Tel.		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Țara de origine Cod ISO		I.9. Regiunea de origine Cod		I.10. Țara de destinație Cod ISO		I.11. Regiunea de destinație Cod	
	I.12. Locul de origine Unitatea <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Codul poștal				I.13. Locul de destinație Unitatea <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Codul poștal			
	I.14. Locul de încărcare				I.15. Data plecării			
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17. Transportator Denumire Numărul de autorizare Adresă Codul poștal Stat membru			
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de ambalaje			
	I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului			
	I.25. Produse certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>							
	I.26. Tranzit prin țări terțe <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punct de ieșire Codul Punct de intrare Nr. PIF				I.27. Tranzit prin statele membre <input type="checkbox"/> Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO			
	I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punct de ieșire Codul				I.29.			
I.30.								
I.31. Identificarea produselor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Categorie Tip de tratament Număr de autorizare al unităților Unitate producătoare Numărul lotului								

ȚARA

Subproduse de origine animală/ produse derivate care nu sunt destinate consumului uman

II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	<p>II.1. Declarația expeditorului</p> <p>Subsemnatul, certific faptul că:</p> <p>II.1.1. informațiile care figurează în partea I sunt corecte;</p> <p>II.1.2. au fost luate toate măsurile de precauție necesare pentru evitarea contaminării subproduselor de origine animală sau a produselor derivate cu agenți patogeni și contaminarea încrucișată între diferite categorii.</p>		
	<p>Note</p> <p>Partea I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubricile de referință I.9 și I.11: acolo unde este cazul. — Rubricile de referință I.12, I.13 și I.17: număr de autorizare sau de înregistrare. — Rubrica de referință I.14: se completează dacă este diferită de „I.1. Expeditor”. — Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal. — Rubrica de referință I.31: <p>Specie animală: Pentru materialele de categoria 3 și produsele derivate din acestea destinate utilizării ca materii prime furajere.</p> <p>Natura mărfurilor: Se introduce o marfă pe baza listei de mai jos: „subproduse apicole”, „produse din sânge”, „sânge”, „făină de sânge”, „produse derivate” (dar nu și dincolo de punctul final, caz în care nu este cerut niciun document comercial), „reziiduri de digestie”, „conținutul tractului digestiv”, „produse de ros pentru câini” (dar nu și dincolo de punctul final, caz în care nu este cerut niciun document comercial), „făină de pește”, „subproduse aromatizante de origine animală”, „gelatină”, „jumări”, „piei” (dar nu și dincolo de punctul final, caz în care nu este cerut niciun document comercial), „proteine hidrolizate”, „îngrășăminte organice”, „hrană pentru animale de companie”, „proteine animale prelucrate”, „hrană prelucrată pentru animale de companie” (dar nu și dincolo de punctul final, caz în care nu este cerut niciun document comercial), „hrană neprelucrată pentru animale de companie”, „grăsimi topite”, „compost”, „gunoi de grajd prelucrat”, „ulei de pește”, „produse din lapte”, „nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării din prelucrarea laptelui”, „fosfat dicalcic”, „fosfat tricalcic”, „colagen”, „produse din ouă”, „ser de ecvidee”, „trofee de vânatoare”, „lână” (dar nu și dincolo de punctul final, caz în care nu este cerut niciun document comercial), „păr”, „păr de porc”, „pene”, „subproduse de origine animală pentru prelucrare”.</p>		
	<p>Categorie: Categoriile 1, 2 sau 3. În cazul materialelor de categoria 3, specificați litera de la a la p [în temeiul articolului 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009]:</p> <p>În cazul subproduselor de origine animală destinate a fi utilizate pentru producerea de hrană neprelucrată pentru animale de companie, se indică 3a sau 3b [subpunctele (i) sau (ii)], dacă subprodusele de origine animală sunt menționate la articolul 10 litera (a) sau la articolul 10 litera (b) [subpunctele (i) sau (ii)] din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.</p> <p>În cazul pieilor și al produselor derivate din acestea, se indică 3b(iii) sau 3n, dacă subprodusele de origine animală sau produsele derivate sunt menționate la articolul 10 litera (b) subpunctul (iii) sau la articolul 10 litera (n) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.</p> <p>Atunci când transportul este alcătuit din mai multe categorii, se menționează cantitatea și, dacă este cazul, numărul de recipiente pe categorie de materiale.</p>		
	<p>Tip de tratament: Pentru pieile tratate, care (a) nu îndeplinesc cerințele specificate în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală sau (b) nu au fost supuse unui tratament complet de tăbăcire sau (c) nu sunt „wet blue”; sau (d) nu sunt „piei piclate” sau (e) nu sunt cenușărite (tratate cu var și în saramură la un pH de 12-13 timp de cel puțin opt ore): se completează cu tipul de tratament din următoarele: (a) uscate; (b) sărate uscat sau sărate umed timp de cel puțin 14 zile înainte de expediere; (c) sărate timp de șapte zile în sare de mare, cu un adaos de 2 % de carbonat de sodiu.</p> <p>Pentru materialele de categoria 3 și produsele derivate din materiale de categoria 3 destinate utilizării ca hrană pentru animale: acolo unde este cazul, se descriu tipul și metodele de tratament.</p>		
	<p>Numărul lotului: Se completează numărul lotului sau numărul crotaliei, după caz.</p>		
Semnătura trebuie să se distingă printr-o culoare diferită de textul tipărit.			
Semnătură			
Întocmit la la data de			
(locul) (data)			
(semnătura persoanei responsabile/expeditorului) (numele, cu majuscule)			

CAPITOLUL IV

ÎNREGISTRĂRI

Secțiunea 1

Dispoziții generale

1. Înregistrările menționate la articolul 22 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 pentru subprodusele de origine animală și produsele derivate, altele decât furajele combinate definite la articolul 3 alineatul (2) litera (h) din Regulamentul (CE) nr. 767/2009, care au fost fabricate pornind de la subproduse de origine animală sau de la produse derivate și care sunt introduse pe piață în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 767/2009, cuprind:

(a) o descriere a:

(i) speciei de animale pentru materialele de categoria 3 și produsele derivate ale acestora destinate utilizării ca materii prime furajere și, dacă este cazul, numărul crotaliei animalului în cazul carcaselor întregi și al capetelor;

(ii) cantitatea de materiale;

(b) în cazul înregistrărilor păstrate de orice persoană care expediază subproduse de origine animală sau produse derivate, informațiile următoare:

(i) data la care materialele au fost preluate de la unitate;

(ii) numele și adresa transportatorului și a destinatarului și, după caz, numărul lor de autorizare sau de înregistrare;

(c) în cazul înregistrărilor păstrate de orice persoană care transportă subproduse de origine animală sau produse derivate, informațiile următoare:

(i) data la care materialele au fost preluate de la unitate;

(ii) locul de origine al materialelor, de unde acestea au fost expediate;

(iii) numele și adresa destinatarului și, dacă este cazul, numărul său de autorizare sau de înregistrare;

(d) în cazul înregistrărilor păstrate de orice persoană care primește subproduse de origine animală sau produse derivate, informațiile următoare:

(i) data primirii materialelor;

(ii) locul de origine al materialelor, de unde acestea au fost expediate;

(iii) numele și adresa transportatorului.

2. Prin derogare de la punctul 1 al prezentei secțiuni, operatorii nu trebuie să păstreze informațiile menționate la punctul 1 litera (a) și la literele (b) subpunctul (i), (c) subpunctul (i), (c) subpunctul (iii), (d) subpunctul (ii) și (d) subpunctul (iii) separat dacă păstrează o copie a documentului comercial care figurează în capitolul III pentru fiecare transport și țin la dispoziție aceste informații, precum și informațiile cerute în temeiul punctului 1 al prezentei secțiuni.

3. Operatorii instalațiilor de incinerare și de co-incinerare păstrează înregistrări privind cantitățile și categoria subproduselor de origine animală și ale produselor derivate incinerate sau co-incinerate, după caz, precum și data la care au fost efectuate aceste operațiuni.

Secțiunea 2

Cerințe suplimentare în cazul utilizării în scopuri furajere speciale

Pe lângă înregistrările cerute în conformitate cu secțiunea 1, operatorii păstrează următoarele înregistrări în legătură cu materialele relevante dacă subprodusele de origine animală sunt utilizate în scopuri furajere speciale, în conformitate cu anexa VI capitolul II:

1. în cazul utilizatorilor finali, cantitatea utilizată, animalele pentru care trebuie să servească drept hrană și data utilizării;

2. în cazul centrelor de colectare:

- (i) cantitatea manipulată sau tratată în conformitate cu anexa VI capitolul I secțiunea 1 punctul 4;
- (ii) numele și adresa fiecărui utilizator final care utilizează materialele;
- (iii) incintele în care materialele urmează a fi utilizate;
- (iv) cantitatea expedită și
- (v) data expedierii materialelor.

Secțiunea 3

Cerințe referitoare la anumite animale de blană

Operatorul fermei menționat în anexa II capitolul I înregistrează cel puțin:

- (a) numărul de blăni și de carcase provenind de la animale hrănite cu materiale provenind din propria lor specie și
- (b) fiecare transport, pentru a asigura trasabilitatea materialelor.

Secțiunea 4

Cerințe pentru aplicarea anumitor îngrășăminte organice și amelioratori de sol

Persoana responsabilă de terenurile cărora li se aplică îngrășăminte organice și amelioratori de sol, altele decât materialele menționate în anexa II capitolul II al doilea paragraf și la care au acces animale de fermă sau de pe care se taie iarbă pentru hrana animalelor de fermă păstrează înregistrările următoare pe o perioadă de cel puțin doi ani:

1. cantitățile de îngrășăminte organice și de amelioratori de sol aplicate;
2. data la care s-au aplicat îngrășămintele organice și amelioratorii de sol și locurile aplicării acestora;
3. în urma aplicării îngrășământului organic sau a amelioratorului de sol, data la care animalele au fost lăsate să pască pe teren sau la care iarba de pe terenul respectiv a fost tăiată pentru a fi utilizată în calitate de furaj.

Secțiunea 5

Cerințe referitoare la subprodusele de origine animală derivate din animale acvatice și la hrana peștilor

Instalațiile de prelucrare care produc făină de pește sau alte furaje provenite de la animale acvatice păstrează înregistrări ale următoarelor date:

- (a) cantitățile produse în fiecare zi;
- (b) specia de origine, precizând dacă animalele acvatice au fost capturate în natură sau dacă provin din acvacultură;
- (c) în cazul făinii de pește obținute din pești de crescătorie, destinată hranei peștilor de crescătorie dintr-o altă specie, denumirea științifică a speciei de origine.

Secțiunea 6

Cerințe referitoare la incinerarea și la îngroparea subproduselor de origine animală

În cazul incinerării sau al îngropării subproduselor de origine animală, astfel cum se prevede la articolul 19 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, persoana responsabilă de incinerare sau de îngropare păstrează înregistrări privind următoarele date:

- (a) cantitățile, categoriile și speciile de subproduse de origine animală incinerate sau îngropate;
- (b) datele și locurile de incinerare și de îngropare.

Secțiunea 7

Cerințe referitoare la fotogelatină

Operatorii fabricilor autorizate din industria fotografică menționate în anexa XIV capitolul II secțiunea 11 păstrează înregistrări referitoare la achizițiile și la utilizările fotogelatinei, precum și la eliminarea reziduurilor și a materialelor în surplus.

CAPITOLUL V

MARCAREA ANUMITOR PRODUSE DERIVATE

1. În instalațiile de prelucrare a materialelor de categoria 1 sau 2, produsele derivate sunt marcate în mod permanent cu triheptanoat de glicerol (GTH), astfel încât:
 - (a) GTH să se adauge la produsele derivate care au fost supuse unui prim tratament de dezinfectare termică la o temperatură internă de cel puțin 80 °C și rămân protejate de recontaminare;
 - (b) toate produsele derivate să conțină în întreaga substanță, în mod omogen, o concentrație minimă de cel puțin 250 mg GTH pe kilogram de grăsime.
2. Operatorii instalațiilor de prelucrare menționate la punctul 1 dispun de un sistem de monitorizare și de înregistrare a parametrilor care permit să se demonstreze autorității competente că este atinsă concentrația minimă omogenă cerută de GTH.

Acest sistem de monitorizare și înregistrare include determinarea, pe baza unor probe prelevate la intervale regulate, a conținutului de GTH intact ca trigliceridă într-un extract de GTH curățat în eter de petrol 40-70.

3. Marcarea cu GTH nu este cerută pentru:
 - (a) produsele derivate lichide destinate unor instalații de biogaz sau de compostare;
 - (b) produsele derivate utilizate pentru hrana animalelor de blană în conformitate cu anexa II capitolul I;
 - (c) biomotorina produsă în conformitate cu anexa IV capitolul IV secțiunea 2 punctul D;
 - (d) produsele derivate obținute în conformitate cu articolul 12 litera (a) subpunctul (ii) și litera (b) subpunctul (ii), cu articolul 13 litera (a) subpunctul (ii) și litera (b) subpunctul (ii) și cu articolul 16 litera (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în cazul în care aceste produse sunt:
 - (i) deplasate în afara instalației de prelucrare cu ajutorul unui sistem închis de bandă rulantă, care nu poate fi ocolit, cu condiția ca acest sistem să fi fost autorizat de autoritatea competentă pentru:
 - o incinerare sau o co-incinerare directă imediată,
 - o utilizare imediată în conformitate cu o metodă autorizată pentru subprodusele de origine animală de categoria 1 și de categoria 2, în conformitate cu anexa IV capitolul IV sau
 - (ii) destinate cercetării și altor scopuri specifice menționate la articolul 17 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, care au fost autorizate de autoritatea competentă.

ANEXA IX

CERINȚE APLICABILE ANUMITOR UNITĂȚI ȘI INSTALAȚII AUTORIZATE ȘI ÎNREGISTRATE

CAPITOLUL I

PRODUCEREA HRANEI PENTRU ANIMALELE DE COMPANIE

Unitățile sau instalațiile care produc hrană pentru animalele de companie, menționate la articolul 24 alineatul (1) litera (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, trebuie să dispună de dotări corespunzătoare pentru:

- (a) depozitarea și tratarea materialelor în deplină siguranță și pentru
- (b) eliminarea, în conformitate cu prezentul regulament, a subproduselor de origine animală rămase după producția produselor, sau aceste materiale trebuie să fie trimise către o instalație de incinerare, o instalație de coincinerare, o instalație de prelucrare sau, în cazul materialelor de categoria 3, o instalație de biogaz sau de compostare în conformitate cu articolele 12, 13 și 14 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cu prezentul regulament.

CAPITOLUL II

MANIPULAREA SUBPRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ DUPĂ COLECTAREA LOR

Cerințele prezentului capitol se aplică depozitării subproduselor de origine animală, menționate la articolul 24 alineatul (1) litera (i) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și următoarelor operațiuni care presupun manipularea subproduselor de origine animală după colectarea lor, menționată la articolul 24 alineatul (1) litera (h) din regulamentul respectiv:

- (a) sortare;
- (b) tăiere;
- (c) refrigerare;
- (d) congelare;
- (e) sărare sau alte procese de conservare;
- (f) înlăturarea pieilor;
- (g) îndepărtarea materialelor cu risc specificat;
- (h) operațiuni care implică manipularea subproduselor de origine animală și care au loc în conformitate cu obligațiile impuse de legislația sanitar-veterinară a Uniunii, cum ar fi examinarea *post-mortem* sau prelevarea de probe;
- (i) igienizarea/pasteurizarea subproduselor de origine animală destinate transformării în biogaz sau compostării, înainte de transformarea sau compostarea în alte unități sau instalații în conformitate cu anexa V din prezentul regulament;
- (j) pasare.

Secțiunea 1

Cerințe generale

1. Spațiile și instalațiile în care se efectuează operațiuni intermediare trebuie să îndeplinească cel puțin următoarele cerințe:
 - (a) trebuie să fie separate în mod adecvat de drumurile publice prin care se poate propaga o contaminare și de alte spații, cum ar fi abatoarele. Structura instalațiilor trebuie să asigure separarea completă a materialelor de categoria 1 și 2, pe de o parte, de materialele de categoria 3, pe de altă parte, de la primire până la expediere, în afara cazului în care se află în clădiri complet separate.
 - (b) instalația trebuie să dispună de un spațiu acoperit pentru primirea și expedierea subproduselor de origine animală, cu excepția cazului în care acestea sunt descărcate cu ajutorul unor instalații care împiedică propagarea unor riscuri pentru sănătatea publică și animală, cum ar fi tuburile închise pentru subprodusele lichide de origine animală.
 - (c) instalația trebuie să fie construită astfel încât să fie ușor de curățat și dezinfectat. Dușumeaua trebuie să fie instalată astfel încât să faciliteze drenarea lichidelor.

- (d) instalația trebuie să fie prevăzută cu dotări adecvate, inclusiv lavabouri, vestiare, chiuvete pentru personal și, dacă este necesar, birouri care să poată fi puse la dispoziția personalului care efectuează controale oficiale.
 - (e) instalația trebuie să beneficieze de aranjamentele adecvate pentru protecția împotriva dăunătorilor, precum insectele, rozătoarele și păsările.
 - (f) dacă este necesar în vederea îndeplinirii obiectivelor prezentului regulament, instalațiile trebuie să dispună de unități de depozitare cu temperatură controlată adecvate, cu o capacitate suficientă pentru păstrarea subproduselor de origine animală la temperaturi corespunzătoare și proiectate astfel încât să permită monitorizarea și înregistrarea acestor temperaturi.
2. Instalația trebuie să dispună de dotări corespunzătoare pentru curățarea și dezinfectarea containerelor și a recipientelor în care sunt permise subprodusele de origine animală, precum și a vehiculelor, altele decât navele, în care acestea sunt transportate. Trebuie să existe dotări corespunzătoare pentru dezinfectarea roților vehiculelor.

Secțiunea 2

Cerințe de igienă

1. Sortarea subproduselor de origine animală trebuie să se efectueze astfel încât să se evite orice risc de propagare a bolilor animale.
2. Pe întreg parcursul depozitării, subprodusele de origine animală se manevrează și se depozitează separat de alte mărfuri, astfel încât să se prevină propagarea agenților patogeni.
3. Subprodusele de origine animală se depozitează în mod corespunzător, inclusiv în condiții de temperatură adecvate, până la reexpediere.

Secțiunea 3

Standarde de prelucrare pentru igienizare/pasteurizare

Igienizarea/pasteurizarea menționată la subpunctul (i) al paragrafului inițial al prezentului capitol trebuie să fie efectuată în conformitate cu standardele de prelucrare menționate în anexa V capitolul I secțiunea 1 punctul 1 sau în conformitate cu parametrii de transformare alternativi autorizați în conformitate cu anexa V capitolul III secțiunea 2 punctul 1.

CAPITOLUL III

CERINȚE REFERITOARE LA DEPOZITAREA PRODUSELOR DERIVATE

Secțiunea 1

Cerințe generale

Incintele și dotările în care sunt depozitate produse derivate trebuie să îndeplinească cel puțin următoarele cerințe:

1. Incintele și dotările în care sunt depozitate produse derivate din materiale de categoria 3 nu pot fi situate în același loc cu incintele în care sunt depozitate produse derivate din materiale de categoria 1 sau de categoria 2, cu excepția cazului în care contaminarea încrucișată este împiedicată de structura și de gestionarea spațiilor, de exemplu prin depozitarea în clădiri complet separate.
2. Instalația trebuie:
 - (a) să dispună de un spațiu acoperit pentru primirea și expedierea produselor derivate, cu excepția cazului în care produsele derivate:
 - (i) sunt descărcate cu ajutorul unor instalații care împiedică propagarea unor riscuri pentru sănătatea publică și animală, cum ar fi tuburile închise pentru produsele lichide sau
 - (ii) sunt recepționate ambalate, de exemplu în saci mari sau în recipiente sau mijloace de transport ermetice acoperite;
 - (b) să fie construită astfel încât să fie ușor de curățat și dezinfectat. Dușumeaua trebuie să fie instalată astfel încât să faciliteze drenarea lichidelor;
 - (c) să dispună de dotări adecvate, inclusiv băi, vestiare și chiuvete corespunzătoare pentru personal;
 - (d) să beneficieze de aranjamentele adecvate pentru protecția împotriva dăunătorilor, precum insectele, rozătoarele și păsările.
3. Instalația trebuie să dispună de dotări corespunzătoare pentru curățarea și dezinfectarea containerelor și a recipientelor în care sunt permise produsele derivate, precum și a vehiculelor, altele decât navele, în care acestea sunt transportate.
4. Produsele derivate se depozitează în mod corespunzător până la reexpediere.

*Secțiunea 2***Cerințe specifice referitoare la depozitarea laptelui, a anumitor produse pe bază de lapte și a anumitor produse derivate din lapte**

1. Depozitarea produselor menționate în anexa X capitolul II secțiunea 4 partea II se efectuează la o temperatură adecvată pentru a evita orice risc pentru sănătatea publică sau animală, într-o unitate sau o instalație de depozitare autorizată și înregistrată, prevăzută în acest scop sau într-o zonă de depozitare separată, prevăzută în acest scop, în cadrul unei unități sau instalații de depozitare autorizate și înregistrate.
2. Probele prelevate din produsele finale în cursul sau la terminarea depozitării trebuie să fie cel puțin conforme cu standardele microbiologice stabilite în anexa X capitolul I.

CAPITOLUL IV

OPERATORI ÎNREGISTRAȚI

1. Operatorii instalațiilor sau unităților înregistrate sau alți operatori înregistrați manipulează subprodusele de origine animală și produsele derivate în următoarele condiții:
 - (a) spațiile trebuie să fie astfel construite încât să poată fi curățate și dezinfectate în mod eficace, dacă este necesar;
 - (b) spațiile trebuie să fie prevăzute cu sisteme adecvate pentru protecția împotriva dăunătorilor, precum insectele, rozătoarele și păsările;
 - (c) instalațiile și echipamentele trebuie să fie păstrate în condiții de igienă, dacă este necesar;
 - (d) subprodusele de origine animală și produsele derivate trebuie să fie depozitate în condiții care să împiedice orice contaminare.
2. Operatorii păstrează înregistrări într-o formă accesibilă autorității competente.
3. Operatorii înregistrați care transportă subproduse de origine animală sau produse derivate între locuri care nu constituie spațiile aceluiași operator trebuie, în special:
 - (a) să dispună de informații de identificare a vehiculelor lor, care să permită verificarea utilizării vehiculelor pentru transportul subproduselor de origine animală sau al produselor derivate;
 - (b) să-și curețe și să-și dezinfecteze vehiculele, după caz;
 - (c) să ia toate măsurile necesare pentru a preveni contaminarea și propagarea bolilor transmisibile la om și la animale.

ANEXA X

MATERII PRIME FURAJERE

CAPITOLUL I

CERINȚE GENERALE REFERITOARE LA PRELUCRARE ȘI LA INTRODUCEREA PE PIAȚĂ

Standarde microbiologice aplicabile produselor derivate

Standardele microbiologice enunțate în continuare se aplică produselor derivate:

Probele de produse finale prelevate în timpul depozitării sau la scoaterea din depozit în instalația de prelucrare trebuie să respecte următoarele standarde:

Salmonella: absență în 25 g: $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 300$ în 1 g

unde:

n = numărul de probe de analizat;

m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii din toate probele este mai mic sau egal cu m ;

M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este mai mare sau egal cu M și

c = numărul de probe în care numărul de bacterii poate fi cuprins între m și M , probele putând fi considerate totuși acceptabile dacă numărul de bacterii din celelalte probe este mai mic sau egal cu m .

Cu toate acestea, standardele microbiologice stabilite în prezentul capitol nu se aplică grăsimilor topite și uleiului de pește provenite din prelucrarea subproduselor de origine animală, atunci când proteinele animale prelucrate, obținute în cursul aceleiași prelucrări, sunt supuse unei prelevări aleatorii de probe cu scopul de a asigura respectarea acestor standarde.

CAPITOLUL II

CERINȚE SPECIFICE REFERITOARE LA PROTEINELE ANIMALE PRELUCRATE ȘI LA ALTE PRODUSE DERIVATE

Secțiunea 1

Cerințe specifice privind proteinele animale prelucrate

A. Materii prime

Doar subprodusele de origine animală care sunt materiale de categoria 3 sau produsele care sunt derivate din aceste subproduse de origine animală, altele decât materialele de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, pot fi utilizate pentru producerea proteinelor animale prelucrate.

B. Standarde de prelucrare

1. Proteinele animale prelucrate provenite de la mamifere trebuie să fi fost supuse metodei de prelucrare 1 (sterilizare sub presiune) descrise în anexa IV capitolul III.

Cu toate acestea,

(a) sângele porcilor sau componentele sângelui porcilor destinate producerii de făină de sânge pot să fi fost supuse oricăreia dintre metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7 descrise în anexa IV capitolul III cu condiția ca, în cazul metodei 7, să se aplice un tratament termic la o temperatură de 80 °C pentru întregul conținut;

(b) proteinele animale prelucrate provenite de la mamifere

(i) pot să fi fost supuse oricăreia dintre metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7 descrise în anexa IV capitolul III, cu condiția ca ele să fie apoi eliminate sau utilizate în calitate de combustibil;

- (ii) în cazul în care sunt destinate exclusiv hranei pentru animalele de companie, este posibil ca acestea să fi fost supuse oricăreia dintre metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7 descrise în anexa IV capitolul III, cu condiția ca acestea:
- să fie transportate în recipiente prevăzute în acest scop care să nu fie utilizate pentru transportul subproduselor de origine animală sau al furajelor pentru animalele de fermă și
 - să fie expediate direct dintr-o instalație de prelucrare de materiale de categoria 3 către instalația de producere a hranei pentru animale de companie sau către o instalație de depozitare autorizată, de unde sunt expediate direct către o instalație de producere a hranei pentru animale de companie.
2. Proteinele animale prelucrate de alte animale decât mamiferele, cu excepția făinii de pește, trebuie să fie supuse oricăreia metode de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7 descrise în anexa IV capitolul III.
3. Făina de pește trebuie să fi fost supusă:
- (a) oricăreia dintre metodele de prelucrare descrise în anexa IV capitolul III sau
 - (b) unei alte metode care să garanteze conformitatea produsului cu standardele microbiologice pentru produse derivate descrise în capitolul I al prezentei anexe.

C. Depozitare

1. Proteinele animale prelucrate trebuie să fie ambalate și depozitate în saci noi sau sterilizați sau depozitate în silozuri pentru marfă în vrac construite în mod corespunzător sau în hambare.
- Trebuie să se adopte măsuri suficiente pentru reducerea la minimum a condensului din interiorul silozurilor, transportoarelor sau al ascensoarelor.
2. Produsele din transportoare, ascensoare și silozuri trebuie protejate împotriva contaminării accidentale.
3. Echipamentele de manipulare a proteinelor animale prelucrate trebuie să fie menținute în stare uscată și curată și trebuie să existe puncte de inspecție adecvate astfel încât echipamentele să poată fi examinate în ceea ce privește gradul de curățenie.
- Toate unitățile de depozitare trebuie să fie golite și curățate în mod regulat, în măsura necesară pentru a preveni orice contaminare.
4. Proteinele animale prelucrate trebuie păstrate la loc uscat.
- Trebuie să se prevină scurgerile și condensul din zonele de depozitare.

Secțiunea 2

Cerințe specifice privind produsele din sânge

A. Materii prime

Doar sângele menționat la articolul 10 litera (a) și litera (b) subpunctul (i) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 poate fi utilizat pentru producerea de produse din sânge.

B. Standarde de prelucrare

Produsele din sânge trebuie să fi fost supuse:

- (a) oricăreia dintre metodele de prelucrare 1 - 5 sau metodei de prelucrare 7 descrise în anexa IV capitolul III sau
- (b) unei alte metode care să garanteze conformitatea produsului din sânge cu standardele microbiologice pentru produse derivate descrise în capitolul I al prezentei anexe.

Secțiunea 3

Cerințe specifice referitoare la grăsimile topite, uleiul de pește și derivații de grăsime provenind din materiale de categoria 3

A. Materii prime

1. Grăsimi topite

Doar materialele de categoria 3, altele decât cele menționate la articolul 10 literele (i), (j), (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, pot fi utilizate pentru producerea de grăsimi topite.

2. Ulei de pește

Doar materialele de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (i) și (j) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și materialele de categoria 3 provenite de la animale acvatice menționate la articolul 10 literele (e) și (f) din regulamentul respectiv pot fi utilizate pentru producerea de ulei de pește.

B. Standarde de prelucrare

Dacă uleiul de pește sau grăsimile topite nu au fost produse în conformitate cu secțiunea VIII sau cu secțiunea XII a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, grăsimile topite trebuie să fie produse cu ajutorul uneia dintre metodele de prelucrare 1 – 5 sau al metodei de prelucrare 7, iar uleiurile de pește pot fi produse:

- (a) folosind una dintre metodele de prelucrare 1 – 7 descrise în anexa IV capitolul III; sau
- (b) în conformitate cu o altă metodă care să garanteze conformitatea produsului cu standardele microbiologice pentru produse derivate descrise în capitolul I al prezentei anexe.

Grăsimile topite obținute de la rumegătoare trebuie să fie purificate astfel încât nivelul maxim al cantității totale de impurități insolubile rămase să nu depășească 0,15 % din greutate.

Derivații de grăsime provenind de la grăsimi topite sau uleiuri de pește de categoria 3 trebuie să fie produși în conformitate cu una dintre metodele de prelucrare menționate în anexa IV capitolul III.

C. Cerințe de igienă

În cazul în care se ambalează grăsimile topite sau uleiul de pește, acestea trebuie ambalate în recipiente noi sau în recipiente care au fost curățate și dezinfectate, dacă acest lucru este necesar pentru prevenirea contaminării, luându-se toate măsurile de precauție pentru a se preveni recontaminarea acestora.

În cazul în care urmează să se efectueze transportul în vrac al produselor respective, tuburile, pompele și rezervoarele pentru marfa în vrac, precum și orice alt recipient sau autocisternă pentru marfă în vrac, folosite la transportul produselor din unitatea producătoare fie direct pe navă sau în rezervoare de coastă, fie direct în instalații, trebuie să fie curate înainte de utilizare.

Secțiunea 4

Cerințe specifice referitoare la lapte, colostru și la anumite alte produse derivate din lapte sau din colostru

Partea I

Cerințe generale

A. Materii prime

Doar laptele menționat la articolul 10 litera (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, cu excepția nămolurilor rezultate în urma centrifugării sau separării și laptele menționat la articolul 10 literele (f) și (h) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 pot fi utilizate pentru producția de lapte, produse pe bază de lapte și produse derivate din lapte.

Colostrul nu poate fi utilizat decât dacă provine de la animale vii care nu prezentau niciun semn de boală transmisibilă la om sau la animale prin intermediul colostrului.

B. Standarde de prelucrare

1. Laptele trebuie să fie supus unuia din tratamentele următoare:

1.1. sterilizare la o valoare F_0 (*) egală sau superioară lui trei;

1.2. Tratatament UHT (**) combinat cu unul din tratamentele următoare:

(a) un tratament fizic ulterior, prin:

(i) un proces de deshidratare, combinat, în cazul laptelui pentru hrana animalelor, cu o încălzire suplimentară la cel puțin 72 °C, sau

(ii) reducerea pH-ului la un nivel mai mic de 6 timp de cel puțin o oră;

(b) condiția ca laptele, produsul pe bază de lapte sau produsul derivat din lapte să fi fost produs cu cel puțin 21 de zile înainte de expediere și ca în această perioadă să nu se fi detectat niciun caz de febră aftoasă în statul membru de origine.

(*) F_0 este efectul bactericid calculat asupra sporilor de bacterii. O valoare F_0 de 3,00 înseamnă că punctul cel mai rece din produs a fost încălzit suficient pentru a obține același efect bactericid ca la 121 °C (250 °F) în trei minute, cu încălzire și răcire instantanee.

(**) UHT = tratare la temperatură ridicată, adică la 132 °C timp de cel puțin o secundă.

- 1.3. Tratament HTST (*) aplicat de două ori;
- 1.4. Tratament HTST combinat cu unul din următoarele:
 - (a) un tratament fizic ulterior, prin:
 - (i) un proces de deshidratare, combinat, în cazul laptelui pentru hrana animalelor, cu o încălzire suplimentară la cel puțin 72 °C, sau
 - (ii) reducerea pH-ului la un nivel mai mic de 6 timp de cel puțin o oră;
 - (b) condiția ca laptele, produsul pe bază de lapte sau produsul derivat din lapte să fi fost produs cu cel puțin 21 de zile înainte de expediere și ca în această perioadă să nu se fi detectat niciun caz de febră aftoasă în statul membru de origine.
2. Produsele pe bază de lapte și produsele derivate din lapte trebuie să fie supuse cel puțin unuia din tratamentele prevăzute la punctul 1 sau să fie produse din lapte tratat în conformitate cu punctul 1.
3. Zerul destinat hranei animalelor din specii receptive la febra aftoasă și produs din lapte tratat în conformitate cu punctul 1 trebuie:
 - (a) fie să fie colectat la cel puțin 16 ore de la coagularea laptelui, iar pH-ul înregistrat să fie sub 6,0 înainte de a fi transportat la exploatațiile de animale; sau
 - (b) să fi fost produs cu cel puțin 21 de zile înainte de expediere și în această perioadă să nu se fi detectat niciun caz de febră aftoasă în statul membru de origine.
4. În plus față de cerințele prevăzute la punctele 1, 2 și 3, laptele, produsele pe bază de lapte și produsele derivate din lapte trebuie să îndeplinească următoarele cerințe:
 - 4.1. după prelucrare, trebuie să se ia toate măsurile de precauție pentru a se preveni contaminarea produselor;
 - 4.2. produsul final trebuie să fie etichetat astfel încât să indice faptul că acesta conține materiale de categoria 3 și nu este destinat consumului uman, și trebuie să fie:
 - (a) ambalat în recipiente noi, sau
 - (b) transportat în vrac în recipiente sau în orice alt mijloc de transport care înainte de utilizare a fost curățat și dezinfectat în totalitate.
5. Laptele crud trebuie să fie produs în condiții care să ofere garanții adecvate privind sănătatea animalelor.
6. Colostrul și produsele din colostru trebuie:
 - 6.1. să fie obținute de la bovine crescute într-o exploatație în care toate efectivele de bovine sunt recunoscute oficial indemne de tuberculoză, oficial indemne de bruceloză și oficial indemne de leucoză enzootică bovină, conform definițiilor de la articolul 2 alineatul (2) literele (d), (f) și (j) din Directiva 64/432/CEE;
 - 6.2. să fi fost produs cu cel puțin 21 de zile înainte de expediere și în această perioadă să nu se fi detectat niciun caz de febră aftoasă în statul membru de origine;
 - 6.3. să fi fost supuse unui tratament unic HTST (*);
 - 6.4. să îndeplinească cerințele stabilite la punctul 4 al prezentei părți.

(*) HTST = temperatură ridicată într-un interval scurt, adică la 72 °C timp de cel puțin 15 secunde, sau efect de pasteurizare echivalent cu reacție negativă la fosfatază.

Partea II

Derogare privind introducerea pe piață a laptelui prelucrat în conformitate cu standardele naționale

1. Cerințele enunțate la punctele 2 și 3 ale prezentei părți se aplică prelucrării, utilizării și depozitării laptelui, produselor pe bază de lapte și produselor derivate din lapte care sunt materiale de categoria 3, astfel cum sunt menționate la articolul 10 litera (e) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, cu excepția nămolurilor rezultate în urma centrifugării sau separării și a laptelui menționat la articolul 10 literele (f) și (h) din regulamentul respectiv, care nu au fost prelucrate în conformitate cu partea I a prezentei secțiuni.
2. Autoritatea competentă autorizează unitățile de prelucrare a laptelui autorizate sau înregistrate în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 să furnizeze lapte, produse pe bază de lapte și produse derivate din lapte pentru utilizările menționate la punctul 3 al prezentei părți, cu condiția ca unitatea vizată să asigure trasabilitatea produselor.
3. Laptele, produsele pe bază de lapte și produsele derivate din lapte pot fi furnizate și utilizate ca materii prime furajere:
 - (a) în statul membru vizat și în zonele transfrontaliere în care statele membre au un acord reciproc în acest sens, în cazul produselor derivate, inclusiv apa albă, care au fost în contact cu lapte crud și/sau cu lapte pasteurizat în conformitate cu cerințele privind tratamentul termic enunțate în anexa III secțiunea IX capitolul II punctul II.1 litera (a) sau (b) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, dacă aceste produse derivate au fost supuse unuia dintre următoarele tratamente:
 - (i) tratamentul UHT;
 - (ii) o sterilizare în urma căreia se atinge o valoare F_c mai mare sau egală cu 3 sau care a fost efectuată la o temperatură de minimum 115 °C timp de 15 minute sau o combinație echivalentă de temperatură și timp;
 - (iii) o pasteurizare sau o sterilizare, alta decât cea prevăzută la subpunctul (ii), urmată de:
 - în cazul laptelui deshidratat sau al produselor deshidratate pe bază de lapte sau derivate din lapte, de un proces de deshidratare;
 - în cazul unui produs din lapte acidificat, un proces prin care valoarea pH-ului este redusă și menținută timp de cel puțin o oră la un nivel sub 6;
 - (b) în statul membru în cauză,
 - (i) în cazul produselor derivate, inclusiv apa albă, care au fost în contact cu lapte care a fost doar pasteurizat în conformitate cu cerințele privind tratamentul termic enunțate în anexa III secțiunea IX capitolul II punctul II.1 litera (a) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și al zerului produs pornind de la produse pe bază de lapte netratate termic, care a fost colectat la cel puțin 16 ore după coagularea laptelui și al cărui pH trebuie să fie măsurat la o valoare mai mică de 6,0 înainte de livrarea zerului pentru a fi utilizat ca hrană pentru animale, cu condiția ca ele să fie trimise unui număr limitat de exploatații de animale autorizate în acest scop, pe baza unei evaluări a riscurilor efectuate în cazul scenariului cel mai favorabil și al scenariului cel mai puțin favorabil de către statul membru vizat în cadrul elaborării planurilor de urgență privind epizootiile, în special febra aftoasă;
 - (ii) în cazul produselor crude, inclusiv apa albă care a fost în contact cu lapte crud și cu alte produse care nu pot fi supuse tratamentelor menționate la litera (a) și la litera (b) subpunctul (i), cu condiția ca ele să fie trimise unui număr limitat de exploatații de animale autorizate în acest scop, pe baza unei evaluări a riscurilor efectuate în cazul scenariului cel mai favorabil și al scenariului cel mai puțin favorabil de către statul membru vizat în cadrul elaborării planurilor de urgență privind epizootiile, în special febra aftoasă și cu condiția ca animalele prezente în exploatațiile de animale autorizate să nu poată fi deplasate decât
 - direct către un abator situat în același stat membru, sau
 - către o altă exploatație situată în același stat membru, în privința căreia autoritatea competentă garantează că animalele receptive la febra aftoasă nu pot părăsi exploatația decât pentru a fi transportate direct către un abator situat în același stat membru sau, dacă animalele au fost expediate către o exploatație care nu utilizează produsele vizate la prezentul subpunct (ii), doar după trecerea unei perioade de așteptare de 21 de zile de la introducerea animalelor.
4. Autoritatea competentă poate autoriza furnizarea de colostru care nu îndeplinește condițiile enunțate în partea I punctul B.6 de la un fermier la un alt fermier aflați în același stat membru în scopuri furajere, în condiții care să împiedice transmiterea de riscuri pentru sănătate.

Partea III

Cerințe speciale referitoare la nămolurile rezultate în urma centrifugării sau separării

Materialele de categoria 3 compuse din nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării trebuie să fi fost supuse unui tratament termic de cel puțin 70 °C timp de 60 de minute sau de cel puțin 80 °C timp de 30 de minute înainte de a putea fi introduse pe piață pentru a fi utilizate la hrana animalelor de fermă.

Secțiunea 5

Cerințe specifice privind gelatina și proteinele hidrolizate

A. Materii prime

Doar subprodusele de origine animală care sunt materiale de categoria 3 sau produsele care sunt derivate din aceste subproduse de origine animală, altele decât materialele menționate la articolul 10 literele (m), (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, pot fi utilizate pentru producerea gelatinei și a proteinelor hidrolizate.

B. Standarde de prelucrare pentru gelatină

1. Dacă gelatina nu a fost produsă în conformitate cu anexa III secțiunea XIV din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, ea trebuie să fie produsă printr-un proces care să garanteze că materialele de categoria 3 sunt supuse unui tratament cu acid sau substanțe alcaline, urmat de una sau mai multe clătiri.

Este necesar ca pH-ul să fie apoi rectificat. Este necesar ca gelatina să fie extrasă cu ajutorul mai multor operațiuni succesive de încălzire, urmate de o purificare prin filtrare și sterilizare.

2. După ce a fost supusă proceselor menționate la punctul 1, gelatina poate trece printr-un proces de deshidratare și, dacă este necesar, printr-un proces de pulverizare sau de laminare.

3. Utilizarea conservanților, alții decât dioxidul de sulf sau apa oxigenată, este interzisă.

C. Alte cerințe referitoare la gelatină

Gelatina trebuie să fie împachetată, ambalată, depozitată și transportată în condiții de igienă satisfăcătoare.

În mod concret:

(a) trebuie prevăzută o cameră sau un spațiu special pentru depozitarea materialelor de ambalare și de împachetare;

(b) împachetarea și ambalarea trebuie să aibă loc într-o încăpere sau un spațiu special destinat acestui scop.

D. Standarde de prelucrare pentru proteine hidrolizate

Proteinele hidrolizate trebuie să fie produse printr-un proces de producție care include măsuri corespunzătoare de reducere la minimum riscurile de contaminare. Proteinele hidrolizate provenite de la rumegătoare trebuie să aibă o greutate moleculară sub 10 000 Dalton.

În afară de cerințele enunțate în primul paragraf, proteinele hidrolizate provenite integral sau parțial din piei de rumegătoare trebuie să fie produse într-o instalație de prelucrare destinată în exclusivitate producerii proteinelor hidrolizate, printr-un proces care include prepararea materiilor prime de categoria 3 prin tratare cu saramură, cenușă și spălare intensivă, urmate de expunerea materiilor la:

(a) un pH mai mare de 11, timp de peste trei ore la o temperatură de peste 80 °C și tratament termic ulterior la peste 140 °C timp de 30 de minute la o presiune de peste 3,6 bari sau

(b) un pH de 1-2, urmat de un pH mai mare de 11, urmată de tratament termic la 140 °C timp de 30 de minute la o presiune de 3 bari.

Secțiunea 6

Cerințe specifice privind fosfatul dicalcic

A. Materii prime

Doar subprodusele de origine animală care sunt materiale de categoria 3 sau produsele care sunt derivate din aceste subproduse de origine animală, altele decât materialele menționate la articolul 10 literele (m), (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, pot fi utilizate pentru producerea fosfatului dicalcic.

B. Standarde de prelucrare

1. Fosfatul dicalcic trebuie să fie produs printr-un proces care să cuprindă următoarele trei etape:
 - (a) în primul rând, se asigură că întregul material osos de categoria 3 este zdrobit în particule fine și degresat cu apă fierbinte și tratat cu acid clorhidric diluat (la o concentrație minimă de 4 % și la un pH mai mic de 1,5) timp de cel puțin două zile;
 - (b) în al doilea rând, după etapa din proces prevăzută la litera (a), se aplică un tratament cu soluție fosforică obținute cu oxid de calciu, rezultând un precipitat de fosfat dicalcic cu un pH de 4-7;
 - (c) în final, precipitatul de fosfat dicalcic este uscat cu aer la o temperatură de intrare între 65 °C și 325 °C și o temperatură de ieșire între 30 °C și 65 °C.
2. În cazul în care fosfatul dicalcic este derivat din oase degresate, el trebuie să provină din oase menționate la articolul 10 litera (a) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

*Secțiunea 7***Cerințe specifice pentru fosfatul tricalcic****A. Materii prime**

Doar subprodusele de origine animală care sunt materiale de categoria 3 sau produsele care sunt derivate din aceste subproduse de origine animală, altele decât materialele menționate la articolul 10 literele (m), (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, pot fi utilizate pentru producerea fosfatului tricalcic.

B. Standarde de prelucrare

Fosfatul tricalcic trebuie să fie produs printr-un proces care să asigure:

- (a) că tot materialul osos de categoria 3 este zdrobit în particule fine și degresat în contracurent cu apă fierbinte (așchiile de os trebuie să fie mai mici de 14 mm);
- (b) o fierbere continuă în aburi timp de 30 de minute, la o temperatură de 145 °C și o presiune de 4 bari;
- (c) separarea masei proteice din hidroxiapatită (fosfatul tricalcic) prin centrifugare;
- (d) granulara fosfatului tricalcic după uscare în pat fluidizat cu aer la 200 °C.

*Secțiunea 8***Cerințe specifice aplicabile colagenului****A. Materii prime**

Doar subprodusele de origine animală care sunt materiale de categoria 3 sau produsele care sunt derivate din aceste subproduse de origine animală, altele decât materialele menționate la articolul 10 literele (m), (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, pot fi utilizate pentru producerea colagenului.

B. Standarde de prelucrare

1. Dacă colagenul nu a fost produs în conformitate cu cerințele referitoare la colagen menționate în anexa III secțiunea XV din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, ea trebuie să fie produsă printr-un proces care să garanteze că materialele de categoria 3 neprelucrate sunt supuse unui tratament care include spălarea, adaptarea pH-ului, utilizându-se un acid sau substanțe alcaline, urmat de una sau mai multe clătiri, filtrare și extrudare.

După acest tratament, colagenul poate fi supus unui proces de uscare.

2. Se interzice utilizarea altor agenți de conservare decât cei autorizați de legislația Uniunii.

C. Alte cerințe

Colagenul trebuie să fie ambalat, împachetat, depozitat și transportat în condiții de igienă satisfăcătoare. În mod concret:

- (a) trebuie prevăzută o cameră sau un spațiu special pentru depozitarea materialelor de ambalare și de împachetare;
- (b) împachetarea și ambalarea trebuie să aibă loc într-o încăpere sau un spațiu special destinat acestui scop.

Secțiunea 9

Cerințe specifice aplicabile produselor din ouă

A. Materii prime

Doar subprodusele de origine animală menționate la articolul 10 literele (e) și (f) și la articolul 10 litera (k) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 pot fi utilizate pentru producerea de produse din ouă.

B. Standarde de prelucrare

Produsele din ouă trebuie să fi fost în prealabil:

- (a) supuse oricăreia dintre metodele de prelucrare 1 - 5 sau metodei de prelucrare 7 descrise în anexa IV capitolul III;
- (b) supuse unei alte metode și unor parametri care garantează conformitatea produselor cu standardele microbiologice aplicabile produselor derivate, enunțate în capitolul I sau
- (c) tratate în conformitate cu cerințele referitoare la ouă și la produsele din ouă enunțate în anexa III secțiunea X capitolele I, II și III din Regulamentul (CE) nr. 853/2004.

Secțiunea 10

Cerințe specifice referitoare la anumite materiale de categoria 3

Materialele de categoria 3 care cuprind produse de origine animală sau produse alimentare conținând produse de origine animală care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație ori a unor defecte de ambalare sau a altor defecte care nu determină niciun risc pentru sănătatea publică sau animală, menționate la articolul 10 litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, pot fi introduse pe piață pentru a fi utilizate ca hrană pentru animalele de fermă, cu condiția ca:

- (a) materialele să nu fie compuse din materiale de origine animală și să nu fi fost în contact cu materiale de origine animală care nu au fost supuse prelucrării:
 - (i) în conformitate cu prezentul regulament;
 - (ii) în sensul articolului 2 alineatul (1) litera (m) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004;
- (b) să fi fost luate toate măsurile de precauție necesare pentru a preveni contaminarea materialelor.

CAPITOLUL III

CERINȚE REFERITOARE LA ANUMITE TIPURI DE HRANĂ PENTRU PEȘTI ȘI MOMELI PENTRU PESCUIT

1. Subprodusele de origine animală provenite din pești sau nevertebrate acvatice și produsele derivate din acestea care sunt destinate a fi utilizate pentru hrana peștilor de crescătorie sau a altor specii de acvacultură trebuie:
 - (a) să fie manipulate și prelucrate separat de materialele care nu sunt autorizate în acest scop;
 - (b) să provină
 - (i) din pești sau alte animale acvatice, cu excepția mamiferelor marine, debarcate în scop comercial, sau din subproduse de origine animală provenite din pești sălbatici care provin din unitățile de fabricare a produselor din pește pentru consumul uman sau
 - (ii) din pești de crescătorie, cu condiția să fie utilizate pentru hrana peștilor de crescătorie dintr-o altă specie.
 - (c) să fie prelucrate într-o instalație de prelucrare conform unei metode care să asigure siguranța microbiologică a produsului, inclusiv în ceea ce privește agenții patogeni ai peștilor.
2. Autoritatea competentă poate stabili condiții cu scopul de a preveni riscurile inacceptabile de transmitere a bolilor transmisibile la om și la animale, aplicabile în cazul utilizării animalelor acvatice și a nevertebratelor acvatice și terestre:
 - (a) pentru hrana peștilor de crescătorie sau a nevertebratelor acvatice, atunci când subprodusele de origine animală nu au fost prelucrate în conformitate cu punctul 1 litera (c);
 - (b) ca momeală pentru pescuit, inclusiv pentru nevertebratele acvatice.

ANEXA XI

ÎNGRĂȘĂMINTELE ORGANICE ȘI AMELIORATORII DE SOL

CAPITOLUL I

CERINȚE REFERITOARE LA GUNOIUL DE GRAJD NEPRELUCRAT, LA GUNOIUL DE GRAJD PRELUCRAT ȘI LA PRODUSELE DERIVATE DIN GUNOIUL DE GRAJD PRELUCRAT

Secțiunea 1

Gunoi de grajd neprelucrat

1. Comerțul cu gunoi de grajd neprelucrat provenit de la alte specii decât păsările de curte sau ecvideele între statele membre trebuie să fie supus următoarelor condiții, în plus față de consimțământul statului membru de destinație menționat la articolul 48 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009:
 - (a) Comerțul cu gunoi de grajd neprelucrat provenit de la alte specii decât păsările de curte sau ecvideele este interzis, cu excepția cazului gunoiului de grajd:
 - (i) dintr-o zonă care nu este supusă restricțiilor din cauza unei boli transmisibile grave; și
 - (ii) destinat aplicării, sub supravegherea autorităților competente, pe un teren care face parte dintr-o singură exploatare situată de ambele părți ale frontierei dintre două state membre.
 - (b) Cu toate acestea, autoritatea competentă a statului membru de destinație poate să acorde, ținând cont de originea gunoiului de grajd, destinația sa și considerente privind sănătatea, o autorizație specifică pentru introducerea pe teritoriul său:
 - (i) a gunoiului de grajd destinat:
 - prelucrării într-o instalație pentru fabricarea produselor derivate destinate a fi utilizate în afara lanțului alimentar animal, sau
 - transformării în biogaz sau compost în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cu anexa V la prezentul regulament, în vederea fabricării produselor menționate în secțiunea 2 a prezentului capitol.
 - În astfel de cazuri, autoritatea competentă trebuie să țină cont de originea gunoiului de grajd atunci când autorizează introducerea sa în astfel de instalații; sau
 - (ii) a gunoiului de grajd destinat a fi aplicat pe terenul unei exploatare, cu condiția ca autoritatea competentă a statului membru de origine să-și fi comunicat acordul cu privire la acest comerț.
 - (c) în cazurile menționate la litera (b), un atestat de sănătate stabilit în conformitate cu modelul care figurează la punctul 3 trebuie să fie anexat documentului comercial care însoțește transportul gunoiului de grajd.
2. Comerțul cu gunoi de grajd neprelucrat provenit de la păsările de curte între statele membre trebuie să fie supus următoarelor condiții, în plus față de consimțământul statului membru de destinație menționat la articolul 48 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009:
 - (a) gunoiul de grajd trebuie să provină dintr-o zonă care nu este supusă restricțiilor din cauza bolii Newcastle sau a gripei aviare;
 - (b) de asemenea, gunoiul de grajd netransformat provenind de la efectivele de păsări de curte vaccinate împotriva bolii Newcastle nu trebuie să fie livrat într-o regiune care a obținut statutul de zonă care nu se supune obligației de vaccinare împotriva bolii Newcastle în temeiul articolului 15 alineatul (2) din Directiva 2009/158/CE și
 - (c) un atestat de sănătate stabilit în conformitate cu modelul care figurează la punctul 3 trebuie să fie anexat documentului comercial care însoțește transportul gunoiului de grajd.

3. Model de atestat de sănătate care trebuie anexat documentului comercial.

UNIUNEA EUROPEANĂ

Document comercial

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Codul poștal		I.2. Numărul de referință al documentului		I.2.a. Numărul de referință local			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Denumire Adresă Codul poștal Tel.		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Țara de origine Cod ISO		I.9. Regiunea de origine Cod		I.10. Țara de destinație Cod ISO		I.11. Regiunea de destinație Cod	
	I.12. Locul de origine Unitatea <input type="checkbox"/> Denumire Număr de autorizare Adresă Codul poștal		I.13. Locul de destinație Unitatea <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Denumire Număr de autorizare Adresă Codul poștal					
	I.14. Locul de încărcare		I.15. Data plecării					
	I.16. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17. Transportator Denumire Număr de autorizare Adresă Codul poștal Stat membru					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA)		I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de ambalaje				
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Produse certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzit prin țări terțe <input type="checkbox"/>		I.27. Tranzit prin statele membre <input type="checkbox"/>						
Țara terță Cod ISO Punct de ieșire Codul Punct de intrare Nr. PIF		Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO						
I.28. Export <input type="checkbox"/>		I.29.						
Țara terță Cod ISO Punct de ieșire Codul								
I.30.								
I.31. Identificarea produselor								
Specie (denumire științifică)		Natura mărfurilor		Categorie		Tip de tratament		
						Număr de autorizare al unităților Unitate producătoare Numărul lotului		

ȚARA

Subproduse de origine animală/produse derivate care nu sunt destinate consumului uman

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>III. Atestat de sănătate</p> <p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am înțeles că autoritatea competentă de la locul de destinație și-a dat acordul pentru introducerea gunoiului de grajd neprelucrat pe teritoriul său și că gunoiul de grajd neprelucrat menționat în rubrica de referință I.18 îndeplinește următoarele condiții:</p> <p>(a) În cazul gunoiului de grajd neprelucrat de la păsări de curte ⁽¹⁾:</p> <p>[gunoiul de grajd provine dintr-o zonă care nu este supusă restricțiilor din cauza bolii Newcastle sau a gripei aviare]</p> <p>și [în cazul gunoiului de grajd neprelucrat provenind de la efectivele de păsări de curte vaccinate împotriva bolii Newcastle, acesta nu este expedit într-o regiune care a obținut statutul de zonă care nu se supune obligației de vaccinare împotriva bolii Newcastle în temeiul articolului 15 alineatul (2) din Directiva 2009/158/CE.]</p> <p>(b) În cazul gunoiului de grajd neprelucrat provenind de la alte specii decât păsările de curte sau ecvideele ⁽¹⁾:</p> <p>[gunoiul de grajd provine dintr-o zonă care nu este supusă restricțiilor din cauza unei boli transmisibile grave]</p> <p>și</p> <p>fie [gunoiul de grajd este destinat a fi prelucrat într-o instalație de fabricare de produse derivate care sunt destinate a fi utilizate în afara lanțului alimentar animal sau el este destinat a fi transformat în biogaz sau în compost în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în vederea producerii de gunoi de grajd prelucrat sau de produse din gunoi de grajd prelucrat]</p> <p>sau [gunoiului de grajd este destinat aplicării pe terenul unei exploatații]</p> <p>Note</p> <p>Partea I:</p> <p>— Rubricile de referință I.9 și I.11: acolo unde este cazul.</p> <p>— Rubricile de referință I.12, I.13 și I.17: număr de autorizare sau de înregistrare.</p> <p>— Rubrica de referință I.14: se completează dacă este diferită de „I.1. Expeditor”.</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubrica de referință I.31:</p> <p>natura mărfurilor: „gunoi de grajd”.</p> <p>Partea II:</p> <p>⁽¹⁾ Se elimină ceea ce nu corespunde.</p>		
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p>	<p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

4. Gunoii de grajd neprelucrat de la ecvidee poate face obiectul unor schimburi comerciale între statele membre, cu condiția ca statul membru de destinație să-și fi dat acordul cu privire la schimburile comerciale în conformitate cu articolul 48 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cu condiția ca el să nu provină dintr-o exploatare supusă restricțiilor în materie de sănătate animală legate de răpciugă, stomatita veziculoasă, antrax sau rabie, în conformitate cu articolul 4 alineatul (5) din Directiva 90/426/CE.
5. În conformitate cu articolul 48 alineatul (1) litera (c) subpunctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, autoritatea competentă a statului membru de destinație poate cere operatorilor care expediază gunoi de grajd neprelucrat dintr-un alt stat membru:
 - (a) să-i transmită informații suplimentare în legătură cu expedierea prevăzută, cum ar fi indicații geografice precise privind locul în care gunoiul de grajd urmează să fie descărcat; și
 - (b) să depoziteze gunoiul de grajd înainte de aplicarea acestuia pe teren.
6. Autoritatea competentă poate autoriza expedierea de gunoi de grajd transportat între două puncte situate în cadrul aceleiași ferme, sub rezerva unor condiții privind controlul riscurilor posibile pentru sănătate, cum ar fi obligațiile operatorilor vizați de a păstra înregistrările adecvate.

Secțiunea 2

Guano de la lilieci, gunoi de grajd prelucrat și produse derivate din gunoi de grajd prelucrat

Introducerea pe piață a gunoiului de grajd prelucrat, a produselor derivate din gunoiul de grajd prelucrat și a guanoului de la lilieci trebuie să fie supusă următoarelor condiții, în plus față de consimțământul statului membru de destinație menționat la articolul 48 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009:

- (a) Ele trebuie să provină dintr-o instalație pentru produse derivate destinate unor utilizări în afara lanțului alimentar animal, dintr-o instalație de biogaz sau de compostare sau dintr-o instalație de producție de îngrășăminte organice și de amelioratori de sol.
- (b) Ele trebuie să fi fost supuse unui tratament termic la o temperatură de cel puțin 70 °C timp de cel puțin 60 de minute și unui tratament pentru reducerea bacteriilor generatoare de spori și a formării de substanțe toxice, atunci când acestea sunt identificate ca fiind un risc relevant.
- (c) Cu toate acestea, autoritatea competentă poate autoriza utilizarea altor parametri de procedeu standardizați decât cei descriși la litera (b), cu condiția ca solicitantul să demonstreze că aceștia asigură reducerea la minimum a riscurilor biologice.

Această demonstrație presupune o validare, care trebuie efectuată după cum urmează:

- (i) identificarea și analiza eventualelor pericole, inclusiv efectele materiilor prime, pe baza unei definiții complete a condițiilor de transformare și evaluarea riscurilor pe care le poate crea obținerea practică a condițiilor de transformare specifice, în situații normale și atipice.
- (ii) validarea procedurii prevăzută
 - (ii-1) prin măsurarea reducerii viabilității/infecțiozității organismelor indicatoare endogene în cursul procedurii, atunci când indicatorul:
 - este prezent în mod sistematic în număr mare în materiile prime;
 - nu este mai puțin termorezistent la aspectele letale ale procedurii de tratare, cu toate acestea fără a fi mult mai rezistent decât agenții patogeni pe care trebuie să-i controleze;
 - este relativ ușor de cuantificat, de identificat și de confirmat; sau
 - (ii-2) prin măsurarea reducerii viabilității/infecțiozității, pe durata expunerii, a unui organism de probă sau a unui virus bine caracterizat, introdus în materiile prime dintr-un corp de probă adecvat.
- (iii) validarea menționată la subpunctul (ii) trebuie să demonstreze că procedeu realizează reducerea globală a următoarelor riscuri:
 - pentru procedeele termice și chimice, prin reducerea cu cel puțin 5 log₁₀ a *Enterococcus faecalis* și prin reducerea titlului de infecțiozitate a virusurilor termorezistente precum *parvovirus* cu cel puțin 3 log₁₀, atunci când sunt identificate ca un risc de luat în considerare;
 - pentru procedeele chimice, de asemenea, prin reducerea paraziților rezistenți, precum ouăle de *Ascaris spp.*, cu cel puțin 99,9 % (3 log₁₀) din stadiile viabile.

- (iv) elaborarea unui program de control complet, care să includă proceduri de supraveghere a funcționării procesului.
- (v) măsuri care să asigure o monitorizare și o supraveghere continuă a parametrilor relevanți ai procesului stabiliți în programul de control, atunci când instalația funcționează.

Datele detaliate privind parametrii adecvați ai procedului dintr-o instalație, precum și alte puncte critice de control se consemnează și se păstrează, astfel încât proprietarul, operatorul sau reprezentantul acestora și autoritatea competentă să poată controla funcționarea unității. La cerere, Comisiei i se pun la dispoziție informațiile referitoare la un procedeu autorizat în conformitate cu prezentul punct.

- (d) probele reprezentative de gunoi de grajd prelevate în instalație, în cursul transformării sau imediat după aceea, în scopul controlării procedului, trebuie să îndeplinească următoarele norme:

Escherichia coli: $n = 5$, $c = 5$, $m = 0$, $M = 1\ 000$ în 1 g;

sau

Enterococcaceae: $n = 5$, $c = 5$, $m = 0$, $M = 1\ 000$ în 1 g;

și

Probele reprezentative de reziduuri de gunoi de grajd, în cursul sau la termenul de reducere a stocurilor din instalația de producție, instalația de biogaz sau instalația de compostare trebuie să îndeplinească următoarele standarde:

Salmonella: absență în 25 g: $n = 5$; $c = 0$; $m = 0$; $M = 0$

unde:

n = numărul de probe de analizat;

m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii din toate probele este mai mic sau egal cu m ;

M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este mai mare sau egal cu M și

c = numărul de probe în care numărul de bacterii poate fi cuprins între m și M , probele putând fi considerate totuși acceptabile dacă numărul de bacterii din celelalte probe este mai mic sau egal cu m .

Gunoii de grajd transformat sau produsele pe bază de gunoi de grajd transformate care nu îndeplinesc standardele de la prezentul punct sunt considerate neprelucrate;

- (e) Ele trebuie să fie depozitate în așa fel încât după tratare, contaminarea, infestarea secundară sau formarea de umiditate să se reducă la minimum. Prin urmare, acestea trebuie să fie depozitate în:
- (i) silozuri bine sigilate și izolate sau hambare construite în mod corespunzător; sau
- (ii) saci sigilați corespunzător, precum sacii de plastic sau „sacii mari”.

CAPITOLUL II

CERINȚE PRIVIND ANUMITE ÎNGRĂȘĂMINTE ORGANICE ȘI AMELIORATORI DE SOL

Secțiunea 1

Condiții de producție

1. Îngrășămintele organice și amelioratorii de sol, care nu sunt gunoi de grajd, conținut al tractului digestiv, compost, lapte, produse pe bază de lapte, produse derivate din lapte, colostru, produse din colostru și reziduuri de digestie provenite din transformarea subproduselor de origine animală sau a produselor derivate în biogaz, sunt fabricate:
- (a) prin aplicarea metodei de prelucrare 1 (sterilizare sub presiune), atunci când materialele de categoria 2 sunt utilizate ca materii prime;

- (b) prin utilizarea unor proteine animale prelucrate produse pornind de la materiale de categoria 3 în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 1 sau de la materiale care au fost supuse unui alt tratament, atunci când aceste materiale pot fi utilizate pentru producerea de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol, în conformitate cu prezentul regulament; sau
- (c) prin aplicarea oricăreia dintre metodele de prelucrare 1 – 7 descrise în anexa IV capitolul III atunci când materialele de categoria 3 sunt utilizate ca materii prime care nu sunt folosite pentru producerea de proteine animale prelucrate.
2. Îngrășămintele organice și amelioratorii de sol care constau în făină de carne și oase obținută din materiale de categoria 2 sau din proteine animale prelucrate, ori care au fost produși pornind de la aceste materiale, trebuie să fie amestecați, într-o unitate sau o instalație înregistrată, cu o proporție minimă suficientă a unei componente autorizate de autoritatea competentă a statului membru pe teritoriul căruia produsul trebuie să fie utilizat, pentru a exclude utilizarea ulterioară a amestecului în scopuri furajere.
3. Autoritatea competentă autorizează componenta menționată la punctul 2 în conformitate cu următoarele condiții:
- (a) componenta constă în var, gunoi de grajd, urină, compost sau reziduuri de digestie provenite din transformarea subproduselor de origine animală în biogaz sau alte substanțe, cum ar fi îngrășămintele minerale, care nu sunt utilizate în hrana pentru animale și care exclud utilizarea ulterioară a amestecului în scopuri furajere în conformitate cu bunele practici agricole;
- (b) componenta este determinată pe baza unei evaluări a condițiilor climatice și a condițiilor solului în vederea utilizării amestecului ca îngrășământ, pe baza indicațiilor conform cărora componenta face amestecul de neconsumat pentru animale sau este eficace în ceea ce privește prevenirea unei utilizări abuzive a amestecului în scopuri furajere și, în ceea ce privește protecția solului și a apelor subterane, este în conformitate cu dispozițiile prevăzute în legislația Uniunii sau în legislația națională privind protecția mediului, după caz.
- Autoritatea competentă trebuie să pună lista componentelor autorizate la dispoziția Comisiei și a altor state membre, la cerere.
4. Cu toate acestea, cerințele menționate la punctul 2 nu se aplică:
- (a) îngrășămintelor organice și amelioratorilor de sol ambalați în ambalaje prevăzute pentru vânzare, a căror greutate nu depășește 50 de kg și care sunt destinați a fi utilizați de către consumatorul final; sau
- (b) îngrășămintelor organice și amelioratorilor de sol ambalați în saci mari a căror greutate nu depășește 1 000 de kg, pe ambalajele cărora este indicat faptul că îngrășămintele organice nu sunt destinate terenurilor la care au acces animalele de fermă, cu condiția ca autoritatea competentă a statului membru pe teritoriul căruia trebuie aplicat îngrășământul organic sau amelioratorul de sol să fi autorizat utilizarea acestor saci mari pe baza unei evaluări a probabilității unei reorientări a materialelor către ferme care cresc animale sau către terenuri la care au acces animale de fermă.
5. Producătorii de îngrășăminte organice și de amelioratori de sol trebuie să se asigure că decontaminarea de agenții patogeni este efectuată înainte de introducerea lor pe piață, în conformitate cu:
- anexa X capitolul I, în cazul proteinelor animale prelucrate sau al produselor derivate obținute din materiale de categoria 2 sau de categoria 3,
- anexa V capitolul III secțiunea 3, în cazul compostului și al reziduurilor de digestie provenite din transformarea subproduselor de origine animală sau a produselor derivate în biogaz.

Secțiunea 2

Depozitare și transport

După prelucrare sau transformare, îngrășămintele organice și amelioratorii de sol trebuie să fie depozitați și transportați în mod corespunzător:

- (a) în vrac, în condiții adecvate care să împiedice orice contaminare;
- (b) ambalați sau în saci mari, în cazul îngrășămintelor organice sau al amelioratorilor de sol destinați a fi vânduți utilizatorilor finali; sau
- (c) în cazul depozitării într-o fermă, într-un loc de depozitare adecvat la care animalele de fermă nu au acces.

ANEXA XII

PRODUSE INTERMEDIARE

În conformitate cu articolul 34 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, următoarele condiții se aplică la importul în Uniune și la tranzitul în interiorul acesteia a produselor intermediare:

1. Importul și tranzitul produselor intermediare sunt autorizate, cu condiția ca:

- (a) produsele intermediare să fie derivate din următoarele materiale:
 - (i) materiale de categoria 3, altele decât materialele prevăzute la articolul 10 literele (c), (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;
 - (ii) produsele provenite din animale menționate la articolul 10 literele (i), (l) și (m) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; sau
 - (iii) amestecuri de materiale menționate la subpunctele (i) și (ii);
 - (b) în cazul produselor intermediare destinate producerii de dispozitive medicale, în dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro și în reactivi de laborator, ele să fie derivate din:
 - (i) materiale care îndeplinesc criteriile menționate la litera (a), cu excepția faptului că pot proveni de la animale care au fost supuse unui tratament ilegal conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau de la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE;
 - (ii) materiale de categoria 2 menționate la articolul 9 literele (f) și (h) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; sau
 - (iii) amestecuri de materiale menționate la subpunctele (i) și (ii);
 - (c) în cazul produselor intermediare destinate producerii de dispozitive medicale implantabile activ, în medicamente și în medicamente de uz veterinar, ele să fie derivate din materialele menționate la litera (b), în cazul în care autoritatea competentă consideră că utilizarea acestor materiale este justificată pentru protecția sănătății publice sau animale;
 - (d) să provină dintr-o țară terță care figurează pe lista Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE) publicată în buletinul OIE;
 - (e) să provină dintr-o unitate sau dintr-o instalație înregistrată sau autorizată de autoritatea competentă a unei țări terțe menționate la litera (d), în conformitate cu condițiile enunțate la punctul 2;
 - (f) fiecare transport să fie însoțit de o declarație a importatorului în conformitate cu modelul de declarație stabilit în anexa XV capitolul 20, în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru în care se află punctul de control la frontieră la care trebuie efectuată inspecția și ale statului membru de destinație; aceste state membre pot autoriza utilizarea altor limbi și pot cere traduceri oficiale ale declarațiilor stabilite în aceste limbi;
 - (g) în cazul materialelor menționate la litera (b), ca importatorul să îi demonstreze autorității competente că materialele:
 - (i) nu prezintă niciun risc de transmitere a unei boli transmisibile la om sau la animale; sau
 - (ii) sunt transportate în condiții care împiedică transmiterea oricăror boli transmisibile la om sau la animale.
2. O unitate sau o instalație poate fi înregistrată sau autorizată de autoritatea competentă a unei țări terțe, astfel cum se prevede la punctul 1 litera (e), cu condiția ca:
- (a) operatorul sau proprietarul instalației sau reprezentantul său:
 - (i) să demonstreze că instalația dispune de dotări adecvate pentru transformarea materialelor menționate la punctul 1 litera (a), (b) sau (c), după caz, pentru a asigura încheierea etapelor necesare de concepere, transformare și fabricare;
 - (ii) să elaboreze și să pună în aplicare metode de monitorizare și verificare a punctelor critice de control în funcție de procesul folosit;

- (iii) să păstreze înregistrări ale informațiilor obținute în temeiul subpunctului (ii) timp de cel puțin doi ani, pentru a fi prezentate autorității competente;
 - (iv) să informeze autoritatea competentă dacă vreuna dintre informațiile de care dispune arată existența unui risc grav pentru sănătatea animală sau sănătatea publică;
- (b) autoritatea competentă a țării terțe efectuează, la intervale regulate, inspecții în unitate sau în instalație și supraveghează instalația în conformitate cu următoarele condiții:
- (i) frecvența inspecțiilor și a supravegherii se stabilește în funcție de dimensiunea instalației, de tipul de produse realizate, de evaluarea riscurilor și de garanțiile oferite, pe baza unui sistem de controale stabilit în conformitate cu principiile sistemului de analiză a riscurilor și puncte critice de control (HACCP);
 - (ii) în cazul în care inspecția efectuată de autoritatea competentă arată că dispozițiile prezentului regulament nu sunt respectate, autoritatea competentă trebuie să acționeze în consecință;
 - (iii) autoritatea competentă întocmește o listă cu unitățile sau instalațiile autorizate sau înregistrate în conformitate cu prezenta anexă și atribuie fiecărei unități și fiecărei instalații un număr oficial de identificare legat de natura activităților sale; această listă și modificările sale ulterioare sunt prezentate statului membru în care se află punctul de control la frontieră la care trebuie efectuată inspecția și statului membru de destinație.
3. Produsele intermediare importate în Uniune trebuie să fie controlate la punctul de control la frontieră în conformitate cu articolul 4 din Directiva 97/78/CE și transportate direct de la punctul de control la frontieră:
- (a) fie către o unitate sau o instalație înregistrată de producție a produselor derivate menționate la articolul 33 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, unde produsele intermediare trebuie să fie în continuare amestecate, utilizate pentru acoperire, asamblate, ambalate sau etichetate înainte de a fi introduse pe piață sau date în folosință în conformitate cu legislația Uniunii aplicabilă produsului derivat;
 - (b) fie către o unitate sau o instalație autorizată pentru depozitarea subproduselor de origine animală în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (i) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, de unde pot fi expediate doar către o unitate sau o instalație menționată la litera (a) a prezentului punct, pentru utilizările menționate la litera (a).
4. Produsele intermediare aflate în tranzit în Uniune trebuie să fie transportate în conformitate cu articolul 11 din Directiva 97/78/CE.
5. Medicul veterinar oficial al postului de control la frontieră vizat informează autoritatea responsabilă de unitate sau de instalație de la locul de destinație cu privire la transport, prin intermediul sistemului TRACES.
6. Operatorul sau proprietarul unității sau al instalației de destinație ori reprezentantul său păstrează înregistrări în conformitate cu articolul 22 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și îi furnizează autorității competente, la cerere, informațiile necesare privind achizițiile, vânzările, utilizările, stocurile și eliminările produselor intermediare în surplus, în scopul verificării conformității cu prezentul regulament.
7. Autoritatea competentă se asigură, în conformitate cu Directiva 97/78/CE, că transporturile de produse intermediare sunt expediate din statul membru în care se află postul de control la frontieră la care trebuie să fie efectuată inspecția către instalația de destinație, astfel cum se menționează la punctul 3 sau, în caz de tranzit, către punctul de control la frontieră de ieșire.
8. Autoritatea competentă trebuie să efectueze controale documentare la intervale regulate pentru a controla corespondența între cantitățile de produse intermediare importate, pe de o parte, și cantitățile depozitate, utilizate, expediate sau eliminate, pe de altă parte, pentru verificarea conformității cu prezentul regulament.
9. În ceea ce privește transporturile de produse intermediare în tranzit, autoritățile competente responsabile de la punctele de control la frontieră de intrare și, respectiv, de ieșire trebuie să coopereze în măsura necesară pentru a garanta realizarea unor controale efective și trasabilitatea acestor transporturi.
-

ANEXA XIII

HRANA PENTRU ANIMALELE DE COMPANIE ȘI ANUMITE ALTE PRODUSE DERIVATE

CAPITOLUL I

Cerințe generale

Instalațiile de producție a hranei pentru animale de companie și unitățile sau instalațiile care produc produse derivate menționate în prezenta anexă trebuie să dispună de dotări adecvate pentru:

- (a) depozitarea și tratarea materiilor prime în condiții care să îndepărteze riscurile pentru sănătatea publică și animală;
- (b) eliminarea subproduselor de origine animală nefolosite și a produselor derivate rămase după producție, cu excepția cazului în care materialele neutilizate sunt trimise către o altă unitate sau instalație pentru prelucrare sau eliminare, în conformitate cu prezentul regulament.

CAPITOLUL II

Cerințe specifice privind hrana pentru animalele de companie, inclusiv produsele de ros pentru câini

1. Hrană neprelucrată pentru animale de companie

Operatorii pot fabrica hrană neprelucrată pentru animale de companie doar pornind de la materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (a) și litera (b) subpunctele (i) și (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Hrana neprelucrată pentru animale de companie trebuie să fie ambalată în ambalaje noi pentru a se preveni orice scurgeri.

Trebuie să se ia măsuri eficiente pentru a se asigura că produsul nu este expus contaminării pe parcursul întregului lanț de producție și până la punctul de vânzare.

2. Materii prime pentru hrană prelucrată pentru animale de companie și pentru produse de ros pentru câini

Operatorii pot fabrica hrană prelucrată pentru animale de companie și produse de ros pentru câini doar pornind de la:

- (a) materiale de categoria 3, altele decât materialele prevăzute la articolul 10 literele (n), (o) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; și
- (b) în cazul hranei pentru animale de companie importate sau fabricate pornind de la materiale importate, de la materiale de categoria 1 care constau din subproduse de origine animală obținute din animale care au fost supuse unui tratament ilegal conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE.

3. Hrană prelucrată pentru animale de companie

(a) Conservele de hrană pentru animale de companie pot fi supuse tratamentului termic la o valoare F_c minimă de 3.

(b) Hrana prelucrată pentru animale de companie, alta decât cea în conserve, trebuie:

- (i) să fie supusă unui tratament termic la cel puțin 90 °C în întregul conținut al produsului final;
- (ii) să fie supusă unui tratament termic la cel puțin 90 °C pentru ingredientele de origine animală; sau
- (iii) să fie produsă în ceea ce privește materiile prime furajere de origine animală exclusiv prin utilizarea de:
 - subproduse de origine animală sau produse derivate din carne sau din produse din carne care au fost supuse unui tratament termic la cel puțin 90 °C pentru întregul conținut;
 - următoarele produse derivate care au fost fabricate în concordanță cu cerințele prezentului regulament: lapte și produse pe bază de lapte, gelatină, proteine hidrolizate, produse din ouă, colagen, produse sangvine menționate în anexa X capitolul II secțiunea 2, proteine animale prelucrate, inclusiv făină de pește, grăsimi topită, uleiuri de pește, fosfat dicalcic, fosfat tricalcic sau subproduse aromatizante de origine animală;
- (iv) dacă autoritatea competentă autorizează acest lucru, să fie supusă unui tratament cum ar fi deshidratarea sau fermentarea, care să garanteze că hrana pentru animalele de companie nu prezintă niciun risc inacceptabil pentru sănătatea publică și animală;

- (v) în cazul subproduselor de origine animală menționate la articolul 10 literele (l) și (m) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și în cazul subproduselor de origine animală provenite din animale acvatice, din nevertebrate acvatice și terestre, și dacă autoritatea competentă autorizează acest lucru, să fie supusă unui tratament care să garanteze că hrana pentru animalele de companie nu prezintă niciun risc inacceptabil pentru sănătatea publică și animală.

După fabricare se iau toate măsurile de precauție pentru a se garanta că hrana prelucrată pentru animale de companie nu este expusă la contaminare.

Hrana prelucrată pentru animalele de companie trebuie să fie ambalată în ambalaje noi.

4. Produsele de ros pentru câini trebuie să fie supuse unui tratament termic suficient pentru a distruge organismele patogene, inclusiv *Salmonella*.

După acest tratament se iau toate măsurile de precauție pentru a se garanta că produsul nu este expus contaminării.

Produsele de ros pentru câini trebuie să fie ambalate în ambalaje noi.

5. Pe parcursul producției și/sau al depozitării (înainte de expediere) trebuie să se preleveze probe aleatorii de la produsele de ros pentru câini și de la hrana prelucrată pentru animalele de companie, cu excepția hranei în conserve și a hranei prelucrate pentru animale de companie care a fost tratată în conformitate cu punctul 3 litera (b) subpunctul (v), pentru a se verifica respectarea următoarelor standarde:

Salmonella: absentă în 25 g, $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$.

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 300$ în 1 g

unde:

n = numărul de probe de analizat;

m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii din toate probele este mai mic sau egal cu m ;

M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este mai mare sau egal cu M și

c = numărul de probe în care numărul de bacterii se poate situa între m și M , proba fiind în continuare considerată acceptabilă, în cazul în care numărul bacteriilor din celelalte probe este egal cu sau mai mic decât m .

6. Pe parcursul producției și/sau al depozitării (înainte de expediere) trebuie să se preleveze probe aleatorii de la hrana neprelucrată pentru animale de companie, pentru a se verifica respectarea următoarelor standarde:

Salmonella: absentă în 25 g, $n = 5$, $c = 0$, $m = 0$, $M = 0$.

Enterobacteriaceae: $n = 5$, $c = 2$, $m = 10$, $M = 5\,000$ în 1 g.

unde:

n = numărul de probe de analizat;

m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii din toate probele este mai mic sau egal cu m ;

M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este mai mare sau egal cu M și

c = numărul de probe în care numărul de bacterii se poate situa între m și M , proba fiind în continuare considerată acceptabilă, în cazul în care numărul bacteriilor din celelalte probe este egal cu sau mai mic decât m .

7. Punctul final în lanțul de producție pentru hrana prelucrată pentru animale de companie și produsele de ros pentru câini

Pot fi introduse pe piață fără restricții în conformitate cu prezentul regulament:

- (a) hrana prelucrată pentru animale de companie
 - (i) care a fost fabricată și ambalată în Uniune în conformitate cu punctul 3 și care a fost testată în conformitate cu punctul 5; sau
 - (ii) care a fost supusă controalelor sanitar-veterinare în conformitate cu Directiva 97/78/CE la un punct de control la frontieră.
- (b) produsele de ros pentru câini
 - (i) care au fost fabricate și ambalate în Uniune în conformitate cu punctul 4 și care au fost testate în conformitate cu punctul 5; sau
 - (ii) care au fost supuse controalelor sanitar-veterinare în conformitate cu Directiva 97/78/CE la un punct de control la frontieră.

CAPITOLUL III

Cerințe specifice aplicabile subproduselor aromatizante de origine animală utilizate la fabricarea hranei pentru animale de companie

1. Operatorii pot utiliza doar subproduse de origine animală care pot fi utilizate ca materii prime pentru hrana prelucrată pentru animalele de companie și produsele de ros pentru câini, în conformitate cu capitolul II punctul 2, pentru fabricarea de produse derivate lichide sau deshidratate, utilizate pentru a îmbunătăți calitățile gustative ale hranei pentru animalele de companie.
2. Subprodusele aromatizante de origine animală trebuie să fi fost în prealabil supuse unei metode de tratare și unor parametri care să garanteze conformitatea produsului cu standardele microbiologice stabilite în capitolul II punctul 5 al prezentei anexe. După tratament trebuie să se ia toate măsurile de precauție pentru a se asigura că produsul nu este expus contaminării.
3. Produsul final trebuie să fie:
 - (a) ambalat într-un ambalaj nou sau sterilizat; sau
 - (b) transportat în vrac în recipiente sau în orice alt mijloc de transport care a fost curățat și dezinfectat în totalitate.

CAPITOLUL IV

Cerințe specifice privind sângele și produsele din sânge de la ecvidee

Introducerea pe piață a sângelui și a produselor din sânge provenite de la ecvidee în alte scopuri decât hrana pentru animale este supusă următoarelor condiții:

1. Sângele poate fi introdus pe piață în aceste scopuri cu condiția să fi fost recoltat:
 - (a) de la ecvidee care:
 - (i) la inspecția din data recoltării sângelui nu prezintă semne clinice ale niciunei boli cu notificare obligatorie menționate în anexa I la Directiva 2009/156/CE și nici ale gripei ecvine, piroplazmozei ecvine, rinopneumoniei ecvine sau ale arteritei virale ecvine menționate la articolul 1.2.3. punctul 4 din Codul sanitar pentru animale terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE), ediția 2010;
 - (ii) au fost ținute sub supraveghere veterinară cel puțin 30 de zile înainte de data recoltării sângelui și în cursul recoltării sângelui în exploatații care nu făceau obiectul unei interdicții în temeiul articolului 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE sau al unor restricții în temeiul articolului 5 din directiva respectivă;
 - (iii) pentru perioadele menționate la articolul 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE, nu au avut contact cu ecvidee din exploatații care făceau obiectul unei interdicții din motive de sănătate a animalelor în temeiul articolului respectiv și timp de cel puțin 40 de zile înainte de data colectării și în cursul colectării sângelui, nu au avut contact cu ecvidee dintr-un stat membru sau dintr-o țară terță care nu erau considerate indemne de pesta cabalină africană în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) primul paragraf literele (a) și (b) din directiva respectivă;

- (b) sub supraveghere veterinară:
- (i) în abatoare înregistrate sau autorizate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 853/2004; sau
 - (ii) în unități autorizate, cărora le-a fost alocat un număr de autorizare veterinară și supraveghete de autoritatea competentă, pentru colectarea de sânge de la ecvidee în vederea fabricării de produse din sânge destinate unor alte utilizări decât hrana pentru animale.
2. Produsele din sânge pot fi introduse pe piață în aceste scopuri în următoarele condiții:
- (a) să se fi luat toate măsurile de precauție pentru a se evita contaminarea produselor din sânge cu agenți patogeni în cursul fabricării, mânăuirii sau ambalării;
 - (b) produsele din sânge să fi fost fabricate din sânge care:
 - (i) fie îndeplinește condițiile prevăzute la punctul 1 litera (a); sau
 - (ii) a fost supus cel puțin unuia din tratamentele următoare, urmate de o verificare a eficacității, în vederea inactivării posibilor agenți etiologici ai pestei cabaline africane, encefalomielitelor ecvine de toate tipurile, inclusiv encefalomielita ecvină venezueleană, anemiei infecțioase ecvine, stomatitei veziculoase și morvei (*Burkholderia mallei*):
 - tratament termic la o temperatură de 65 °C timp de cel puțin trei ore,
 - iradiere cu 25 kGy prin raze gama,
 - modificare a pH-ului la pH 5 timp de două ore,
 - tratament termic la cel puțin 80 °C pentru întregul conținut.
3. Sângele și produsele din sânge de ecvidee trebuie să fie ambalate în recipiente impermeabile sigilate care, în cazul sângelui de ecvidee, poartă numărul de autorizare al abatorului sau al unităților de colectare menționate la punctul 1 litera (b).

CAPITOLUL V

Cerințe specifice privind pieile de ungulate și produsele derivate din acestea

A. Unități și instalații

Autoritatea competentă poate autoriza instalațiile care manipulează piei, inclusiv piei cenușărite, să furnizeze bucăți și fragmente ale acestora pentru producerea de gelatină pentru consumul animal, de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol, cu condiția ca:

- (a) instalația să dispună de spații de depozitare dotate cu podele tari și pereți netezi, ușor de curățat și de dezinfectat și, după caz, echipate cu instalații frigorifice;
- (b) spațiile de depozitare să fie păstrate în bună stare de întreținere și igienă, astfel încât să nu existe riscul contaminării materiilor prime;
- (c) în cazul în care materiile prime care nu respectă cerințele prezentului capitol sunt depozitate și/sau prelucrate în aceste spații, este necesar ca acestea să fie ținute separat de materiile prime care respectă cerințele din prezentul capitol pe toată perioada recepției, depozitării, prelucrării și expedierii;
- (d) în cazul bucăților și fragmentelor provenite de la pieile cenușărite, bucățile și fragmentele să fie supuse unui tratament care să garanteze că orice risc pentru sănătatea publică și animală este îndepărtat înainte de a fi utilizate pentru producerea:
 - (i) gelatinei pentru consumul animal; sau
 - (ii) îngrășămintelor organice sau amelioratorilor de sol.

B. Introducerea pe piață a subproduselor de origine animală și a produselor derivate

1. Pieile netratate pot fi introduse pe piață cu condiția să îndeplinească condițiile de sănătate aplicabile cărnii proaspete în temeiul Directivei 2002/99/CE.
2. Pieile tratate pot fi introduse pe piață cu condiția ca:
 - (a) să nu fi intrat în contact cu alte produse de origine animală sau cu animale vii care prezintă un risc de răspândire a unei boli transmisibile grave;
 - (b) documentul comercial stabilit în anexa VIII capitolul III să conțină o declarație care să precizeze că au fost luate toate măsurile de precauție pentru a evita contaminarea cu agenți patogeni.

C. Punctul final în lanțul de producție pentru piei

1. Pieile de ungulate care, în temeiul deciziei unui operator, sunt destinate altor scopuri decât consumul uman, și care îndeplinesc cerințele Regulamentului (CE) nr. 853/2004 referitoare la materiile prime pentru producția gelatinei sau a colagenului destinate a fi utilizate în alimentație, pot fi introduse pe piață fără restricții în conformitate cu prezentul regulament.
2. Următoarele piei tratate pot fi introduse pe piață fără restricții în conformitate cu prezentul regulament:
 - (a) piei care au fost supuse procesului complet de tăbăcire;
 - (b) piei în stare „wet blue”;
 - (c) „piei piclate”;
 - (d) piei cenușărite (tratate cu var și în saramură la un pH de 12-13 timp de cel puțin opt ore).
3. Prin derogare de la punctul C.2, autoritatea competentă poate cere ca transporturile de piei tratate menționate la punctul 2 literele (c) și (d) să fie însoțite de un document comercial în conformitate cu modelul stabilit în anexa VIII capitolul III punctul 6, atunci când ele sunt livrate unităților sau instalațiilor care produc hrană pentru animale de companie, îngrășăminte organice sau amelioratori de sol sau care transformă aceste materiale în biogaz.

CAPITOLUL VI**Cerințe specifice privind trofee de vânătoare și alte preparate din animale**

A. Dispozițiile prezentului capitol se aplică fără a aduce atingere măsurilor de protecție a faunei sălbatice, adoptate în temeiul Regulamentului (CE) nr. 338/97.

B. Siguranța aprovizionării

Trofee de vânătoare și celelalte preparate din animale pot fi introduse pe piață atunci când, în scopul preparării, subprodusele de origine animală au fost supuse unui tratament sau sunt prezentate într-o stare care nu prezintă niciun risc pentru sănătate, cu condiția ca ele să provină:

- (a) de la alte specii decât ungulatele, păsările și animalele din clasa biologică *Insecta* sau *Arachnida*; și
- (b) de la animale dintr-o zonă care nu este supusă restricțiilor din cauza prezenței unei boli transmisibile grave la care sunt receptive animalele din speciile în cauză.

C. Siguranța tratamentului

1. Trofee de vânătoare sau alte preparate din animale pot fi introduse pe piață atunci când, în scopul preparării, subprodusele de origine animală au fost supuse unui tratament sau sunt prezentate într-o stare care nu prezintă niciun risc pentru sănătate, cu condiția ca ele:

- (a) să provină de la ungulate și păsări care au fost supuse unui tratament taxidermist complet care le asigură o conservare la temperatura ambiantă;
- (b) să fie ungulate sau păsări împăiate sau părți împăiate ale acestor animale;

- (c) să fi fost supuse unei preparări anatomice, cum ar fi plastinația; sau
- (d) să fie animale din clasa biologică Insecta sau Arachnida care au fost supuse unui tratament precum uscarea, care să împiedice transmiterea de boli transmisibile la om sau la animale.
2. Trofeele de vânătoare sau alte preparate, altele decât cele menționate la punctul B și la punctul C.1, care provin de la animale originare dintr-o zonă supusă restricțiilor legate de prezența unor boli transmisibile grave la care sunt receptive animalele din specia vizată, pot fi introduse pe piață cu condiția ca:
- (a) în cazul trofeelor de vânătoare sau al altor preparate constând exclusiv în oase, coarne, copite, gheare, coarne de cerb sau dinți:
- (i) să fi fost scufundate în apă clocotită pe o durată corespunzătoare, astfel încât să se garanteze eliminarea oricăror materii, altele decât oasele, coarnele, copitele, ghearele, coarnele de cerb sau dinți;
- (ii) să fi fost dezinfectate cu un produs autorizat de către autoritatea competentă, în special cu apă oxigenată, în cazul părților alcătuite din oase;
- (iii) să fi fost ambalate, imediat după tratare, fără să fi intrat în contact cu alte produse de origine animală care le-ar putea contamina, în ambalaje individuale, transparente și închise astfel încât să se evite o contaminare ulterioară; și
- (iv) să fie însoțite de un certificat de sănătate care să ateste că au fost îndeplinite condițiile enunțate la subpunctele (i), (ii) și (iii);
- (b) în cazul trofeelor de vânătoare sau al altor preparate constând exclusiv în piei,
- (i) să fi fost:
- uscate,
- sărate uscat sau sărate umed timp de cel puțin 14 zile înainte de expediere, sau
- supuse unui proces de conservare, altul decât prin tăbăcire;
- (ii) să fi fost ambalate, imediat după tratare, fără să fi intrat în contact cu alte produse de origine animală care le-ar putea contamina, în ambalaje individuale, transparente și închise astfel încât să se evite o contaminare ulterioară; și
- (iii) să fie însoțite de un document comercial sau de un certificat de sănătate care să ateste că au fost îndeplinite condițiile enunțate la subpunctele (i) și (ii).

CAPITOLUL VII

Cerințe specifice privind lâna, părul, părul de porc, penele, părțile de pene și puful

A. Materii prime

1. Lâna netratată, părul netratat, părul de porc netratat și penele, părțile de pene și puful netratate trebuie să fie materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (b) subpunctele (iii), (iv) și (v) și la articolul 10 literele (h) și (n) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Ele trebuie să fie închise în ambalaje sigure și uscate.

Cu toate acestea, în cazul penelor, părților de pene și pufului netratate expediate direct de la abatoare la instalația de prelucrare, autoritatea competentă poate să acorde o derogare de la cerința privind starea uscată a materialelor transportate pe teritoriul său, cu condiția ca:

- (a) să fie luate toate măsurile pentru a se evita orice răspândire a eventualelor boli;
- (b) transportul să se realizeze în recipiente și/sau cu vehicule închise etanș care trebuie să fie curățate și dezinfectate imediat după fiecare utilizare.

2. Este interzis să se deplaseze părul de porc provenit din regiunile în care pesta porcină africană este endemică, cu excepția părului de porc care:

- (a) a fost opărit, vopsit sau decolorat; sau
- (b) a fost supus unei alte forme de tratare care asigură eliminarea agenților patogeni, cu condiția să se prezinte o dovadă în acest sens, sub forma unui certificat emis de un medic veterinar competent din locul de origine. Spălarea în fabrică nu poate fi considerată ca fiind o formă de tratare în sensul prezentei dispoziții.

3. Dispozițiile de la punctul 1 nu se aplică penelor decorative sau penelor:

- (a) pe care călătorii le transportă în scopuri personale; sau
- (b) sub formă de transporturi trimise unor persoane fizice în scopuri neindustriale.

B. Punctul final în lanțul de producție pentru lână și păr

Lâna și părul care au fost spălate industrial sau care au fost tratate printr-o altă metodă care asigură eliminarea tuturor riscurilor inacceptabile pot fi introduse pe piață fără restricții în conformitate cu prezentul regulament.

Statele membre pot autoriza introducerea pe piață a lânii și a părului netratate provenind de la ferme, unități sau instalații care au fost înregistrate în conformitate cu articolul 23 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 sau autorizate în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (i) din același regulament pe teritoriul lor, fără restricții în conformitate cu prezentul regulament, dacă s-au asigurat că lâna și părul nu prezintă niciun risc inacceptabil pentru sănătatea publică și animală.

C. Punctul final în lanțul de producție pentru pene și puf

Penele, părțile de pene și puful care au fost spălate industrial și tratate cu abur fierbinte la o temperatură de 100 °C pentru cel puțin 30 de minute pot fi introduse pe piață fără restricții în conformitate cu prezentul regulament.

CAPITOLUL VIII

Cerințe specifice referitoare la blănuri

Punct final

Blănurile care au fost uscate două zile la o temperatură ambiantă de 18 °C și 55 % umiditate pot fi introduse pe piață fără restricții în conformitate cu prezentul regulament.

CAPITOLUL IX

Cerințe specifice referitoare la subprodusele apicole

Subprodusele apicole destinate exclusiv utilizării în apicultură:

1. nu trebuie să provină dintr-o zonă care face obiectul unei interdicții legate de apariția:

- (a) unor cazuri de locă americană (*Paenibacillus larvae larvae*), cu excepția situațiilor în care autoritatea competentă a considerat riscul neglijabil, a eliberat o autorizație specială care limitează utilizarea acestor produse la statul membru în cauză și a luat toate măsurile necesare pentru a preveni propagarea acestei boli;
- (b) unor cazuri de acarioză [*Acarapis woodi* (Rennie)], cu excepția situațiilor în care regiunea de destinație a obținut garanții suplimentare conform articolului 14 alineatul (2) din Directiva 92/65/CEE;
- (c) gândacului mic de stup (*Aethina tumida*); sau
- (d) a acarianului *Tropilaelaps* (*Tropilaelaps* spp.); și

2. trebuie să îndeplinească cerințele impuse în articolul 8 litera (a) din Directiva 92/65/CEE.

CAPITOLUL X

Cerințe specifice pentru grăsimile topite provenite de la materialele de categoria 1 sau de categoria 2 destinate unor scopuri oleochimice

1. Grăsimile topite provenite din materiale de categoria 1 sau de categoria 2, care sunt destinate unor scopuri oleochimice, trebuie să fie produse utilizând oricare dintre metodele de prelucrare 1 - 5 descrise în anexa IV capitolul III.
2. Grăsimile topite obținute de la rumegătoare trebuie să fie purificate astfel încât nivelul maxim al cantității totale de impurități insolubile rămase să nu depășească 0,15 % din greutate.

CAPITOLUL XI

Cerințe specifice referitoare la derivații de grăsime

1. Pentru obținerea derivaților de grăsime din grăsimi topite provenite din materialele de categoria 1 și de categoria 2 se pot folosi următoarele procese:
 - (a) transesterificarea sau hidroliza la cel puțin 200 °C, la presiunea corespunzătoare, timp de 20 de minute (glicerol, acizi grași și ester);
 - (b) saponificarea cu NaOH 12M (glicerol și săpun):
 - (i) într-un proces discontinuu la 95 °C timp de trei ore; sau
 - (ii) într-un proces continuu la 140 °C, la o presiune de 2 bari (2 000 hPa), timp de opt minute; sau
 - (c) hidrogenare la 160 °C, la o presiune de 12 bari (12 000 hPa), timp de 20 de minute.
2. Derivații de grăsime produși în concordanță cu prezentul capitol pot fi introduși pe piață doar:
 - (a) pentru alte utilizări decât hrana pentru animale, produsele cosmetice și medicamentele;
 - (b) în plus, în cazul derivaților de grăsime provenind din materiale de categoria 1, pentru alte utilizări decât în îngrășăminte organice și amelioratori de sol.

CAPITOLUL XII

Cerințe specifice privind coarnele și produsele din coarne, exceptând făina din coarne, și copitele și produsele din copite, exceptând făina din copite, destinate producției de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol

Comercializarea coarnelor și produselor din coarne, exceptând făina din coarne, și a copitelor și produselor din copite, exceptând făina din copite, destinate producției de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol face obiectul următoarelor condiții:

- (a) ele trebuie să provină de la animale care:
 - (i) fie au fost sacrificate într-un abator, după efectuarea unei inspecții *ante-mortem*, în urma căreia s-au dovedit a fi adecvate pentru sacrificarea în vederea consumului uman, în conformitate cu legislația Uniunii Europene; sau
 - (ii) nu prezintă semne clinice ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului respectiv;
- (b) ele trebuie să fi fost supuse unui tratament termic timp de o oră la o temperatură interioară de cel puțin 80 °C;
- (c) coarnele trebuie să fie îndepărtate fără deschiderea cavității craniene;
- (d) în orice etapă a prelucrării, depozitării sau transportului, se iau toate măsurile de precauție pentru a se evita contaminarea reciprocă;
- (e) ele trebuie fie ambalate într-un ambalaj sau recipient nou; fie transportate în vehicule sau containere de transport în vrac dezinfectate înainte de încărcare cu ajutorul unui produs autorizat de către autoritatea competentă;
- (f) ambalajele sau recipientele trebuie:
 - (i) să indice tipul de produs (coarne, produse din coarne, copite sau produse din copite);
 - (ii) să fie marcate cu numele și adresa unității sau instalației autorizate sau înregistrate de destinație.

ANEXA XIV

IMPORTUL, EXPORTUL ȘI TRANZITUL

CAPITOLUL I

CERINȚE SPECIFICE PRIVIND IMPORTUL ÎN UNIUNE ȘI TRANZITUL ÎN INTERIORUL ACESTEIA A MATERIALELOR DE CATEGORIA 3 ȘI A PRODUSELOR DERIVATE DESTINATE UNOR UTILIZĂRI ÎN LANȚUL ALIMENTAR ANIMAL, ALTELE DECÂT CA HRANĂ PENTRU ANIMALE DE COMPANIE SAU CA HRANĂ PENTRU ANIMALE DE BLANĂ*Secțiunea 1*

În conformitate cu articolul 41 alineatul (1) litera (a) și alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, următoarele cerințe se aplică transporturilor importate și în tranzit de materiale de categoria 3 și de produse derivate din acestea destinate unor utilizări în lanțul alimentar animal, altele decât ca hrană pentru animale de companie sau ca hrană pentru animale de blană:

- (a) ele trebuie să fie constituite din materiale de categoria 3 menționate în coloana „materii prime” din tabelul 1 sau să fi fost produse pornind de la aceste materii, după caz;
- (b) trebuie să respecte condițiile de import și de tranzit specificate în coloana „Condiții de import și de tranzit” din tabelul 1;
- (c) trebuie să provină dintr-o țară terță sau dintr-o parte a unei țări terțe enumerate în coloana „Liste de țări terțe” din tabelul 1 și
- (d) trebuie să fie însoțite, în timpul transportului lor către punctul de intrare în Uniune în care sunt efectuate controalele sanitar-veterinare, de certificatul de sănătate vizat în coloana „Certificate/modele de documente” din tabelul 1; sau
- (e) trebuie să fie prezentate, la punctul de intrare în Uniune în care sunt efectuate controalele sanitar-veterinare, însoțite de un document corespunzător modelului vizat în coloana „Certificate/modele de documente” din tabelul 1.

Tabelul 1

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	Certificate/modele de documente
1	Proteine animale prelucrate	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a), (b), (d), (e), (f), (h), (i), (j), (k), (l) și (m).	(a) Proteinele animale prelucrate trebuie să fi fost produse în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 1 și (b) Proteinele animale prelucrate trebuie să îndeplinească cerințele suplimentare stabilite în secțiunea 2 a prezentului capitol.	(a) În cazul proteinelor animale prelucrate, cu excepția făinii de pește: Țări terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010. (b) În cazul făinii de pește: Țările terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE.	Anexa XV capitolul 1.
2	Produse din sânge pentru materii prime furajere	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (a) și litera (b) punctul (i).	Produsele din sânge trebuie să fi fost produse în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 2.	(a) În cazul produselor din sânge provenind de la ungulate: Țări terțe sau părți din țări terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010, din care se autorizează importuri din toate categoriile de carne proaspătă provenită de la speciile respective. (b) În cazul produselor din sânge provenind de la alte specii: Țări terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010.	Anexa XV capitolul 4(B).
3	Grăsimi topite și uleiuri de pește	(a) În cazul grăsimilor topite, cu excepția uleiului de pește: materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a), (b), (d), (e), (f), (g), (h), (i), (j) și (k). (b) În cazul uleiului de pește: materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (e), (f), (i) și (j).	(a) Grăsimile topite și uleiul de pește trebuie să fi fost produse în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 3 și (b) Grăsimile topite trebuie să îndeplinească cerințele suplimentare stabilite în secțiunea 3 a prezentului capitol.	(a) În cazul grăsimilor topite, cu excepția uleiului de pește: Țări terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010. (b) În cazul uleiului de pește: Țările terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE.	(a) În cazul grăsimilor topite, cu excepția uleiului de pește: Anexa XV capitolul 10 (A). (b) În cazul uleiului de pește: Anexa XV capitolul 9.

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	CertIFICATE/modele de documente
4	Lapte, produse pe bază de lapte și produse derivate din lapte, colostru și produse din colostru	<p>(a) Lapte și produse pe bază de lapte:</p> <p>materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (e), (f) și (h).</p> <p>(b) Colostru și produse din colostru:</p> <p>Materiale de categoria 3 provenind de la animale vii care nu au prezentat niciun semn de boală transmisibilă prin colostru la om sau la animale.</p>	Laptele, produsele pe bază de lapte, colostrul și produsele din colostru trebuie să îndeplinească cerințele enunțate în secțiunea 4 a prezentului capitol.	<p>(a) În cazul laptelui și al produselor pe bază de lapte:</p> <p>Țările terțe autorizate menționate în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010.</p> <p>(b) În cazul colostrului și al produselor din colostru:</p> <p>Țările terțe enumerate ca fiind autorizate în coloana „A” din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010.</p>	<p>(a) În cazul laptelui, al produselor pe bază de lapte și al produselor derivate din lapte:</p> <p>Anexa XV capitolul 2(A).</p> <p>(b) În cazul colostrului și al produselor din colostru:</p> <p>Anexa XV capitolul 2(B).</p>
5	Gelatină și proteine hidrolizate	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a), (b), (e), (f), (g), (i) și (j) și, în cazul proteinelor hidrolizate, materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (d), (h) și (k).	Gelatina și proteinele hidrolizate trebuie să fi fost produse în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 5.	<p>(a) Țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 și următoarele țări:</p> <p>(KR) Coreea de Sud</p> <p>(MY) Malaysia</p> <p>(PK) Pakistan</p> <p>(TW) Taiwan.</p> <p>(b) În cazul gelatinei și al proteinelor hidrolizate provenite de la pești:</p> <p>țările terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE.</p>	<p>(a) În cazul gelatinei:</p> <p>anexa XV capitolul 11.</p> <p>(b) În cazul proteinelor hidrolizate:</p> <p>anexa XV capitolul 12.</p>
6	Fosfat dicalcic	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a), (b), (d), (e), (f), (g), (h), (i), (j) și (k).	Fosfatul dicalcic trebuie să fi fost produs în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 6.	Țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 și următoarele țări: <p>(KR) Coreea de Sud</p> <p>(MY) Malaysia</p> <p>(PK) Pakistan</p> <p>(TW) Taiwan.</p>	Anexa XV capitolul 12.

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	Certificate/modele de documente
7	Fosfat tricalcic	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a), (b), (d),(e), (f), (g), (h), (i) și (k).	Fosfatul tricalcic trebuie să fi fost produs în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 7.	<p>Țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 și următoarele țări:</p> <p>(KR) Coreea de Sud</p> <p>(MY) Malaysia</p> <p>(PK) Pakistan</p> <p>(TW) Taiwan.</p>	Anexa XV capitolul 12.
8	Colagen	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a), (b), (e), (f), (g), (i) și (j).	Colagenul trebuie să fi fost produs în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 8.	<p>Țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 și următoarele țări:</p> <p>(KR) Coreea de Sud</p> <p>(MY) Malaysia</p> <p>(PK) Pakistan</p> <p>(TW) Taiwan.</p>	Anexa XV capitolul 11.
9	Produse din ouă	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (e), (f) și litera (k) punctul (ii).	Produsele din ouă trebuie să fi fost produse în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 9.	Țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010, precum și țări terțe sau părți din țări terțe din care statele membre autorizează importuri de carne proaspătă de păsări de curte, de ouă și de produse din ouă care sunt incluse în lista din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 798/2008.	Anexa XV capitolul 15.

Secțiunea 2

Importurile de proteine animale prelucrate

Cerințele următoare se aplică importurilor de proteine animale prelucrate:

1. Înainte de introducerea transporturilor în liberă circulație în interiorul Uniunii, autoritatea competentă trebuie să preleveze probe de la proteinele animale prelucrate din cadrul transporturilor importate la punctul de control la frontieră, pentru a asigura respectarea cerințelor generale din anexa X capitolul I.

Autoritatea competentă trebuie:

- (a) să preleveze probe de la fiecare transport de produse transportat în vrac;
- (b) să efectueze prelevări aleatorii de probe din transporturile de produse ambalate în unitatea producătoare de origine.

2. Prin derogare de la punctul 1, în cazul în care șase teste consecutive efectuate pe transporturile în vrac provenite dintr-o anumită țară terță au un rezultat negativ, autoritatea competentă a punctului de control la frontieră poate efectua prelevări aleatorii de probe din următoarele transporturi în vrac provenite din țara terță în cauză.

În cazul în care una dintre aceste probe aleatorii are un rezultat pozitiv, autoritatea competentă care efectuează prelevarea de probe informează autoritatea competentă din țara terță de origine astfel încât aceasta să poată lua măsurile corespunzătoare în vederea remedierii situației.

Autoritatea competentă din țara terță de origine trebuie să transmită aceste măsuri autorității competente care efectuează prelevarea de probe.

În cazul în care se obține încă un rezultat pozitiv din aceeași sursă, autoritatea competentă a punctului de control la frontieră trebuie să efectueze prelevări de probe din fiecare transport din sursa respectivă până în momentul în care obține șase teste consecutive cu rezultat negativ.

3. Autoritățile competente trebuie să păstreze timp de cel puțin trei ani o evidență a rezultatelor obținute din eșantionările efectuate pe toate transporturile din care s-au prelevat probe.
4. Atunci când rezultatul testelor de verificare a prezenței *Salmonella* asupra unui transport importat în Uniune este pozitiv sau când transportul nu respectă standardele microbiologice referitoare la *Enterobacteriaceae* stabilite în anexa X capitolul I, acesta trebuie:

- (a) să fie tratat în conformitate cu procedura stabilită la articolul 17 alineatul (2) litera (a) din Directiva 97/78/CE sau
- (b) să fie reprelucrat într-o instalație de prelucrare sau decontaminat printr-un tratament autorizat de către autoritatea competentă. Transportul nu poate fi eliberat înainte de a fi tratat, testat pentru verificarea prezenței *Salmonella* sau a *Enterobacteriaceae* de către autoritatea competentă în conformitate cu anexa X capitolul I și înainte de obținerea unui rezultat negativ.

Secțiunea 3

Importuri de grăsimi topite

Cerințele următoare se aplică importurilor de grăsimi topite:

Grăsimile topite trebuie:

- (a) să provină parțial sau în întregime din materii prime porcine și dintr-o țară terță sau dintr-o zonă a teritoriului unei țări terțe care a fost indemnă de febră aftoasă în ultimele 24 de luni sau indemnă de pestă porcină clasică sau de pestă porcină africană în ultimele 12 luni;
- (b) să provină parțial sau în întregime din materii prime de păsări de curte și dintr-o țară terță sau dintr-o zonă a teritoriului unei țări terțe care a fost indemnă de boala Newcastle sau de gripă aviară în ultimele șase luni;
- (c) să provină parțial sau în întregime din materii prime de rumegătoare și dintr-o țară terță sau dintr-o zonă a teritoriului unei țări terțe care a fost indemnă de febră aftoasă în ultimele 24 de luni și de pestă bovină în ultimele 12 luni sau

(d) în cazul în care a existat un focar al uneia dintre bolile menționate la literele (a), (b) și (c) în cursul perioadei de referință menționate la punctele respective, să fi fost supuse unuia dintre următoarele tratamente termice:

(i) la cel puțin 70 °C timp de cel puțin 30 de minute sau

(ii) la cel puțin 90 °C timp de cel puțin 15 minute

Informațiile detaliate privind punctele critice de control trebuie să fie înregistrate de operatori și păstrate astfel încât proprietarul, operatorul sau reprezentantul acestora și, dacă se dovedește necesar, autoritatea competentă, să poată controla funcționarea unității; informațiile înregistrate trebuie să includă dimensiunea particulelor, temperatura critică și, dacă este necesar, valoarea absolută a timpului, profilul presiunii, viteza de alimentare cu materii prime și rata de reciclare a grăsimilor

Secțiunea 4

Importuri de lapte, produse pe bază de lapte, produse derivate din lapte, colostru și produse din colostru

A. Cerințele următoare se aplică importurilor de lapte, produse pe bază de lapte, produse derivate din lapte, colostru și produse din colostru:

1. Laptele, produsele pe bază de lapte și produsele derivate din lapte trebuie:

(a) să fi fost supuse cel puțin unuia dintre tratamentele prevăzute în anexa X capitolul II secțiunea 4 partea I, punctele 1.1, 1.2, 1.3 și punctul B.1.4 litera (a);

(b) să fie conforme cu dispozițiile anexei X capitolul II secțiunea 4 partea I, punctele B.2 și B.4 și, în cazul zerului, punctul B.3.

2. Prin derogare de la anexa X capitolul II secțiunea 4 partea I punctul B.1.4, laptele, produsele pe bază de lapte și produsele derivate din lapte pot fi importate din țările terțe autorizate menționate în coloana A a anexei I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010, cu condiția ca laptele, produsele pe bază de lapte și produsele derivate din lapte să fi fost supuse unui tratament HTST unic și:

(a) să nu fi fost expediate înainte de trecerea unei perioade minime de 21 de zile de la producție și în această perioadă să nu se fi detectat niciun caz de febră aftoasă în țara terță exportatoare sau

(b) să fi fost prezentate la un punct de control la frontieră al Uniunii la cel puțin 21 de zile după producție și în această perioadă să nu se fi detectat niciun caz de febră aftoasă în țara terță exportatoare.

B. Cerințele următoare se aplică importurilor de colostru și de produse din colostru:

1. Materialele trebuie să fi fost supuse unui tratament HTST unic și:

(a) să nu fi fost expediate înainte de trecerea unei perioade minime de 21 de zile de la producție și în această perioadă să nu se fi detectat niciun caz de febră aftoasă în țara terță exportatoare sau

(b) să fi fost prezentate la un punct de control la frontieră al Uniunii la cel puțin 21 de zile după producție și în această perioadă să nu se fi detectat niciun caz de febră aftoasă în țara terță exportatoare.

2. Materialele trebuie să fie obținute de la bovine supuse unor inspecții veterinare regulate pentru a garanta că acestea provin din exploatații în care bovinele:

(a) sunt recunoscute ca oficial indemne de tuberculoză și oficial indemne de bruceloză, conform definițiilor de la articolul 2 alineatul (2) literele (d) și (f) din Directiva 64/432/CEE, fie nerestricționate conform legislației naționale a țării terțe din care provine colostrul în ceea ce privește eradicarea tuberculozei și a brucelozei și

(b) sunt recunoscute ca oficial indemne de leucoză enzootică bovină, conform definițiilor de la articolul 2 alineatul (2) litera (j) din Directiva 64/432/CEE, fie incluse într-un sistem oficial pentru controlul leucozei enzootice bovine și să nu se fi înregistrat, ca urmare a testelor clinice și de laborator, simptome ale prezenței bolii respective în efectivul de animale în ultimii doi ani.

3. După prelucrare, trebuie să fie luate toate măsurile de precauție pentru a se preveni contaminarea colostrului și a produselor din colostru.

4. Produsul final trebuie să fie etichetat astfel încât să indice faptul că acesta conține material de categoria 3 și nu este destinat consumului uman și trebuie să fi fost:

- (a) ambalat în recipiente noi, sau
- (b) transportat în vrac în recipiente sau în orice alt mijloc de transport care înainte de utilizare a fost curățat și dezinfectat în totalitate.

CAPITOLUL II

CERINȚE SPECIFICE REFERITOARE LA IMPORTUL ÎN UNIUNE ȘI LA TRANZITUL ÎN INTERIORUL ACESTEIA A SUBPRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ ȘI A PRODUSELOR DERIVATE DESTINATE A FI UTILIZATE ÎN AFARA LANȚULUI ALIMENTAR ANIMAL AL ANIMALELOR DE FERMĂ, CU EXCEPȚIA ANIMALELOR DE BLANĂ

Secțiunea 1

Cerințe specifice

În conformitate cu articolul 41 alineatul (1) litera (a), alineatul (2) litera (c) și alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, următoarele cerințe specifice se aplică transporturilor importate și în tranzit de subproduse de origine animală și de produse derivate destinate a fi utilizate în afara lanțului alimentar animal al animalelor de fermă:

- (a) trebuie să fie constituite din subproduse de origine animală menționate în coloana „Materii prime” din tabelul 2 sau să fi fost produse pornind de la aceste subproduse de origine animală;
- (b) trebuie să respecte condițiile de import și de tranzit specificate în coloana „Condiții de import și de tranzit” din tabelul 2;
- (c) trebuie să provină dintr-o țară terță sau dintr-o parte a unei țări terțe enumerate în coloana „Liste de țări terțe” din tabelul 2; și
- (d) trebuie să fie însoțite, în timpul transportului lor către punctul de intrare în Uniune în care sunt efectuate controalele sanitar-veterinare, de certificatul de sănătate sau alt document, după caz, menționat în coloana „Certificate/modele de documente” din tabelul 2; sau
- (e) trebuie să fie prezentate, la punctul de intrare în Uniune în care sunt efectuate controalele sanitar-veterinare, însoțite de un document corespunzător modelului vizat în coloana „Certificate/modele de documente” din tabelul 2.

Tabelul 2

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	Certificate/ modele de documente
1	Gunoii de grajd prelucrați, produse derivate din gunoii de grajd prelucrați și guano de la liliici	Materiale de categoria 2 menționate la articolul 9 litera (a).	Gunoii de grajd prelucrați, produsele derivate din gunoii de grajd prelucrați și guano de la liliici trebuie să fi fost produse în conformitate cu anexa XI capitolul I secțiunea 2.	<p>Țările terțe enumerate în:</p> <p>(a) anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010;</p> <p>(b) anexa I la Decizia 2004/211/CE; sau</p> <p>(c) anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 798/2008.</p>	Anexa XV capitolul 17.
2	Produse din sânge, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă	Materiale de categoria I menționate la articolul 8 literele (c) și (d) și materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a), (b), (d) și (h).	Produsele din sânge trebuie să fi fost produse în conformitate cu secțiunea 2.	<p>Următoarele țări terțe:</p> <p>(a) în cazul produselor din sânge netratate provenind de la ungulate:</p> <ul style="list-style-type: none"> — țările terțe sau părți din țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 din care se autorizează importuri de carne proaspătă de orice specie de ungulate domestice și numai în perioada indicată în coloanele 7 și 8 ale părții respective, — Japonia. <p>(b) în cazul produselor din sânge netratate provenind de la păsări de curte și de la alte specii aviare:</p> <ul style="list-style-type: none"> — țările terțe sau părți din țările terțe incluse în lista din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 798/2008, — Japonia. <p>(c) în cazul produselor din sânge netratate provenind de la alte animale:</p> <ul style="list-style-type: none"> — țările terțe incluse fie în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010, fie în lista din partea 1 a anexei I la Regulamentul (CE) nr. 798/2008, fie în lista din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 119/2009, — Japonia. 	<p>(a) în cazul produselor din sânge netratate:</p> <p>anexa XV capitolul 4(C).</p> <p>(b) în cazul produselor din sânge tratate:</p> <p>anexa XV capitolul 4(D).</p>

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	Certificate/ modele de documente
				<p>(d) în cazul produselor din sânge tratate provenind de la orice specie:</p> <ul style="list-style-type: none"> — țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010, din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 798/2008 sau din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 119/2009, — Japonia. 	
3	Sânge și produse din sânge de ecvidee	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a), (b), (d) și (h).	Sângele și produsele din sânge trebuie să îndeplinească cerințele stabilite în secțiunea 3.	<p>Următoarele țări terțe:</p> <p>(a) în cazul sângelui recoltat în conformitate cu anexa XIII capitolul IV punctul 1 sau al produselor din sânge produse în conformitate cu punctul 2 litera (b) subpunctul (i) din capitolul respectiv:</p> <ul style="list-style-type: none"> — țările terțe sau părți din țările terțe incluse în lista din anexa I la Decizia 2004/211/CE, din care este autorizată importarea de ecvidee pentru reproducere și pentru producție. <p>(b) în cazul produselor din sânge tratate în conformitate cu anexa XIII capitolul IV punctul 2 litera (b) subpunctul (ii):</p> <ul style="list-style-type: none"> — țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010, din care statele membre autorizează importuri de carne proaspătă de ecvidee domestice. 	Anexa XV capitolul 4(A).
4	Piei proaspete sau refrigerate de ungulate	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (a) și litera (b) punctul (iii).	Pieile trebuie să îndeplinească cerințele stabilite în secțiunea 4 punctele 1 și 4.	Pieile provin dintr-o țară terță sau, în caz de regionalizare în conformitate cu legislația Uniunii, dintr-o zonă a unei țări terțe figurând în anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) 206/2010, de unde statele membre autorizează importurile de care proaspătă de la aceeași specie.	Anexa XV capitolul 5(A).

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	CertIFICATE/ modele de documente
5	Piei tratate de unghulate	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (a), litera (b) punctele (i) și (iii) și litera (n).	Pieile trebuie să îndeplinească cerințele stabilite în secțiunea 4 punctele 2, 3 și 4.	<p>(a) în cazul pieilor tratate de unghulate:</p> <p>țările terțe sau părți din țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010.</p> <p>(b) în cazul pieilor tratate de rumegătoare destinate expedierii în Uniunea Europeană, care au fost izolate timp de douăzeci și una de zile sau care urmează să fie transportate timp de douăzeci și una de zile fără întrerupere înainte de import:</p> <p>orice țară terță.</p>	<p>(a) în cazul pieilor tratate de unghulate, altele decât cele care îndeplinesc cerințele stabilite în secțiunea 4 punctul 2:</p> <p>anexa XV capitolul 5(B).</p> <p>(b) în cazul pieilor tratate de rumegătoare și de ecvidee destinate expedierii în Uniunea Europeană, care au fost izolate timp de douăzeci și una de zile sau care urmează să fie transportate timp de douăzeci și una de zile fără întrerupere înainte de import:</p> <p>declarația oficială prevăzută în anexa XV capitolul 5(C).</p> <p>(c) în cazul pieilor tratate de unghulate care îndeplinesc cerințele stabilite în secțiunea 4 punctul 2:</p> <p>nu este cerut niciun certificat.</p>

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	CertIFICATE/ modele de documente
6	Trofee de vânătoare și alte preparate din animale	Materiale de categoria 2 menționate la articolul 9 litera (f) provenite de la animale sălbatice care nu sunt suspecte de infecție cu o boală transmisibilă la om sau la animale și materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (a), litera (b) punctele (i), (iii) și (v) și litera (n).	Trofee de vânătoare și celelalte preparate trebuie să îndeplinească cerințele stabilite în secțiunea 5.	<p>(a) În cazul trofeelor de vânătoare și al celorlalte preparate menționate în secțiunea 5 punctul 2:</p> <p>orice țară terță.</p> <p>(b) În cazul trofeelor de vânătoare și al celorlalte preparate menționate în secțiunea 5 punctul 3:</p> <p>(i) Trofee de vânătoare de păsări:</p> <p>— țările terțe incluse în lista din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 798/2008, din care statele membre autorizează importuri de carne proaspătă de păsări de curte și următoarele țări:</p> <p>(GL) Groenlanda,</p> <p>(TN) Tunisia.</p> <p>(ii) Trofee de vânătoare de ungulate:</p> <p>— țările terțe enumerate în coloanele corespunzătoare cărnii proaspătă de ungulate din partea I a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, inclusiv orice restricții prevăzute în coloana cu observații speciale pentru carnea proaspătă.</p>	<p>(a) În cazul trofeelor de vânătoare menționate în secțiunea 5 punctul 2:</p> <p>anexa XV capitolul 6(A).</p> <p>(b) În cazul trofeelor de vânătoare menționate în secțiunea 5 punctul 3:</p> <p>anexa XV capitolul 6(B).</p> <p>(c) În cazul trofeelor de vânătoare menționate în secțiunea 5 punctul 1:</p> <p>nu este cerut niciun certificat.</p>
7	Păr de porc	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (b) subpunctul (iv).	Părul de porc trebuie să fi fost obținut de la animale provenite din țara terță de origine și sacrificate într-un abator în această țară.	<p>(a) În cazul părului de porc netratat:</p> <p>țările terțe sau, în cazul regionalizării, regiuni ale acestora incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010, care sunt indemne de pesta porcină africană în cele 12 luni care preced data importării.</p> <p>(b) În cazul părului de porc tratat:</p> <p>țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010, care ar putea să nu fie indemne de pesta porcină africană în cele 12 luni care preced data importării.</p>	<p>(a) Dacă niciun caz de pestă porcină africană nu a fost constatat în cursul ultimelor 12 luni:</p> <p>anexa XV capitolul 7(A).</p> <p>(b) Dacă unul sau mai multe cazuri de pestă porcină africană au fost constatate în cursul ultimelor 12 luni:</p> <p>anexa XV capitolul 7(B).</p>

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	CertIFICATE/ modele de documente
8	Lână și păr netratate	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (h) și (m).	Lâna și părul netratate trebuie să fie: (a) închise în ambalaje sigure și uscate și (b) trimise direct către o instalație care produce produse derivate destinate a fi utilizate în afara lanțului alimentar animal sau către o instalație care efectuează operațiuni intermediare, în condiții care să permită evitarea propagării de agenți patogeni.	Orice țară terță.	Niciun certificat de sănătate nu este cerut pentru importurile de lână și păr netratate.
9	Pene, părți de pene și puf tratate	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (b) punctul (v) și literele (h) și (n).	Penele și părțile de pene trebuie să respecte cerințele stabilite în secțiunea 6.	Orice țară terță.	Niciun certificat de sănătate nu este cerut pentru importurile de pene, părți de pene și puf tratate.
10	Subproduse apicole	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (e).	(a) În cazul subproduselor apicole destinate a fi utilizate în apicultură, altele decât ceara de albine sub formă de fagure: (i) subprodusele trebuie să fi fost supuse unei temperaturi mai mici sau egale cu -12 °C timp de cel puțin 24 de ore; sau (ii) În cazul cerii de albine, materia trebuie să fi fost prelucrată în conformitate cu oricare din metodele de prelucrare 1 – 5 sau cu metoda de prelucrare 7, astfel cum au fost prezentate în anexa IV capitolul III și rafinată înainte de a fi importată. (b) În cazul cerii de albine, alta decât ceara de albine sub formă de fagure, destinată altor scopuri decât hrana animalelor de fermă, ceara de albine trebuie să fi fost rafinată sau prelucrată în conformitate cu oricare din metodele de prelucrare 1 - 5 sau cu metoda de prelucrare 7, astfel cum au fost prezentate în anexa IV capitolul III înainte de a fi importată.	(a) În cazul subproduselor apicole destinate a fi utilizate în apicultură: țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 și următoarea țară: (CM) Camerun. (b) În cazul cerii de albine destinate altor scopuri decât hrana animalelor de fermă: orice țară terță.	(a) În cazul subproduselor apicole destinate a fi utilizate în apicultură: anexa XV capitolul 13. (b) În cazul cerii de albine destinate altor scopuri decât hrana animalelor de fermă: un document comercial care să ateste că materia a fost rafinată și prelucrată.

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	CertIFICATE/ modele de documente
11	Oase și produse din oase (cu excepția făinii de oase), coarnele și produsele din coarne (cu excepția făinii de coarne) și copitele și produsele din copite (cu excepția făinii de copite) destinate utilizării în alte scopuri decât ca materii prime furajere, îngrășăminte organice sau amelioratori de sol	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (a), litera (b) punctele (i) și (iii) și literele (e) și (h).	Produsele îndeplinesc cerințele enunțate în secțiunea 7.	Orice țară terță.	Produsele trebuie să fie însoțite de: (a) documentul comercial prevăzut în secțiunea 7 punctul 2 și (b) o declarație a importatorului în conformitate cu anexa XV capitolul 16, întocmită în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru prin care intră transportul în Uniune și în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație.
12	Hrană pentru animale de companie, inclusiv produse de ros pentru câini	(a) În cazul hranei prelucrate pentru animale de companie și al produselor de ros pentru câini: materiale menționate la articolul 35 litera (a) punctele (i) și (ii). (b) În cazul hranei neprelucrate pentru animale de companie: materiale menționate la articolul 35 litera (a) punctul (iii).	Hrana pentru animale de companie și produsele de ros pentru câini trebuie să fi fost produse în conformitate cu anexa XIII capitolul II.	(a) În cazul hranei neprelucrate pentru animale de companie: Țări terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 sau din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 798/2008, din care statele membre autorizează importuri de carne proaspătă de la aceleași specii și unde este autorizată doar carnea nedezosată. În ceea ce privește materiile din pește, țări terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE. (b) În cazul produselor de ros pentru câini și a hranei pentru animale de companie, alta decât hrana neprelucrată pentru animale de companie: Țările terțe incluse în lista din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 și următoarele țări: (JP) Japonia (EC) Ecuador (LK) Sri Lanka (TW) Taiwan.	(a) În cazul conservelor de hrană pentru animale de companie: anexa XV capitolul 3(A). (b) În cazul hranei prelucrate pentru animale de companie, alta decât cea în conserve: anexa XV capitolul 3(B). (c) În cazul produselor de ros pentru câini: anexa XV capitolul 3(C). (d) În cazul hranei neprelucrate pentru animale de companie: anexa XV capitolul 3(D).

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	CertIFICATE/ modele de documente
13	Subproduse aromatizante de origine animală pentru producerea hranei pentru animale de companie	Materiale menționate la articolul 35 litera (a).	Subproduse aromatizante de origine animală trebuie să fi fost produse în conformitate cu anexa XIII capitolul III.	<p>Țări terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 din care statele membre autorizează importuri de carne proaspătă de la aceleași specii și unde este autorizată doar carnea nedezosată.</p> <p>În ceea ce privește subprodusele aromatizante obținute din pește, țări terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE.</p>	Anexa XV capitolul 3(E).
14	Subproduse de origine animală pentru producerea hranei pentru animale de companie, altele decât hrana neprelucrată pentru animale de companie, și a produselor derivate destinate a fi utilizate în afara lanțului alimentar animal	<p>(a) Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (a) – (k).</p> <p>(b) În cazul materialelor pentru producerea hranei pentru animale de companie, materiale de categoria 1 menționate la articolul 8 litera (c).</p> <p>(c) În cazul blăni pentru producerea produselor derivate, materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (n).</p>	Produsele îndeplinesc cerințele enunțate în secțiunea 8.	<p>(a) În cazul subproduselor de origine animală destinate preparării hranei pentru animale de companie:</p> <p>(i) în cazul subproduselor de origine animală obținute de la animale din speciile bovină, ovină, caprină, porcină și cabalină, inclusiv animalele sălbatice și de crescătorie:</p> <p>țările terțe sau părți din țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010, din care se autorizează importuri de carne proaspătă destinată consumului uman.</p> <p>(ii) Materii prime obținute de la păsări de curte, inclusiv de la ratite</p> <p>țările terțe sau părți din țările terțe din care statele membre autorizează importuri de carne proaspătă de pasăre, incluse în lista din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 798/2008.</p> <p>(iii) materii prime obținute de la pești:</p> <p>țările terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE.</p> <p>(iv) materii prime obținute de la alte mamifere sălbatice terestre și de la leporide:</p> <p>țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 sau din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 798/2008.</p>	<p>(a) În cazul subproduselor de origine animală destinate preparării hranei prelucrate pentru animale de companie:</p> <p>anexa XV capitolul 3(F).</p> <p>(b) În cazul subproduselor de origine animală destinate fabricării de produse destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal al animalelor de fermă:</p> <p>anexa XV capitolul 8.</p>

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	CertIFICATE/ modele de documente
				<p>(b) În cazul subproduselor de origine animală destinate producerii de produse farmaceutice:</p> <p>țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010, din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 798/2008 sau din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 119/2009, precum și următoarele țări terțe:</p> <p>(JP) Japonia</p> <p>(PH) Filipine</p> <p>(TW) Taiwan.</p> <p>(c) În cazul subproduselor de origine animală destinate fabricării de produse destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal al animalelor de fermă, altele decât produsele farmaceutice:</p> <p>țările terțe incluse în lista din partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, din care se autorizează importuri de carne proaspătă provenită de la speciile respective, în lista din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 798/2008 sau din anexa I partea 1 din Regulamentul (CE) nr. 119/2009 sau, în cazul materiilor provenite de la pești, țările terțe enumerate în anexa II la Decizia 2006/766/CE.</p>	
15	Subproduse de origine animală destinate a fi utilizate ca hrană neprelucrată pentru animale de companie	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (a) și litera (b) punctul (i) și (ii).	Produsele trebuie să îndeplinească cerințele enunțate în secțiunea 8.	<p>Țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 din care statele membre autorizează importuri de carne proaspătă de la aceleași specii și unde este autorizată doar carnea nedezosată.</p> <p>În ceea ce privește materiile din pește, țările terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE.</p>	anexa XV capitolul 3(D).
16	Subproduse de origine animală destinate a fi utilizate pentru hrana animalelor de blană	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 litera (a) și litera (b) punctele (i) și (ii).	Produsele trebuie să îndeplinească cerințele enunțate în secțiunea 8.	<p>Țări terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 sau din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 798/2008, din care statele membre autorizează importuri de carne proaspătă de la aceleași specii și unde este autorizată doar carnea nedezosată.</p> <p>În ceea ce privește materiile din pește, țările terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE.</p>	anexa XV capitolul 3(D).

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	CertIFICATE/ modele de documente
17	Grăsimi topite destinate anumitor scopuri în afara lanțului alimentar animal al animalelor de fermă	<p>(a) În cazul materiilor destinate producerii de biomotorină:</p> <p>materii de categoriile 1, 2 și 3 menționate la articolele 8, 9 și 10.</p> <p>(b) În cazul materiilor prime destinate îngrășămintelor organice și amelioratorilor de sol:</p> <p>materiale de categoria 2 menționate la articolul 9 literele (c), (d) și litera (f) punctul (i) și materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 la alte litere decât (c) și (p).</p> <p>(c) În cazul materiilor prime destinate altor scopuri:</p> <p>materiale de categoria 1 prevăzute la articolul 8 literele (b), (c) și (d), materiale de categoria 2 prevăzute la articolul 9 literele (c) și (d) și litera (f) punctul (i) și materiale de categoria 3 prevăzute la articolul 10, la alte litere decât (c) și (p).</p>	Grăsimile topite trebuie să îndeplinească cerințele enunțate în secțiunea 9.	Țările terțe incluse în lista din anexa II partea 1 din Regulamentul (UE) nr. 206/2010 și, în cazul materiilor din pește, țările terțe incluse în lista din anexa II la Decizia 2006/766/CE.	anexa XV capitolul 10(B).
18	Derivați de grăsime	<p>(a) În cazul derivaților de grăsime destinați unor utilizări în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă:</p> <p>materiale de categoria 1 menționate la articolul 8, literele (c) și (d), materiale de categoria 2 menționate la articolul 9 literele (c), (d) și litera (f) punctul (i) și materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a), (b), (d), (e), (f), (g), (h), (i), (j) și (k).</p>	Derivații de grăsime trebuie să îndeplinească cerințele enunțate în secțiunea 10.	Orice țară terță.	<p>(a) În cazul derivaților de grăsime destinați unor utilizări în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă:</p> <p>anexa XV capitolul 14(A).</p> <p>(b) În cazul derivaților de grăsime destinați a fi utilizați ca hrană pentru animale sau în afara lanțului alimentar animal pentru animale de fermă:</p> <p>anexa XV capitolul 14(B).</p>

Nr.	Produsul	Materii prime [referire la dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1069/2009]	Condiții de import și de tranzit	Liste de țări terțe	Certificate/ modele de documente
		(b) În cazul derivaților de grăsime destinați a fi utilizați ca hrană pentru animale sau în afara lanțului alimentar animal: materiale de categoria 3 menționate la articolul 10.			
19	Fotogelatină	Materiale de categoria 1 menționate la articolul 8 litera (b) și materiale de categoria 3 menționate la articolul 10.	Fotogelatina importată trebuie să îndeplinească cerințele enunțate în secțiunea 11.	Fotogelatina poate fi importată doar din cadrul unor unități de origine situate în Statele Unite și în Japonia care sunt autorizate în conformitate cu secțiunea 11.	Anexa XV capitolul 19.
20	Coarne și produse din coarne, exceptând făina din coarne, și copitele și produsele din copite, exceptând făina din copite, destinate producției de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol	Materiale de categoria 3 menționate la articolul 10 literele (a), (b), (h) și (n).	Produsele trebuie să îndeplinească cerințele enunțate în secțiunea 12.	Orice țară terță.	Anexa XV capitolul 18.

Secțiunea 2

Importurile de sânge și produse din sânge, cu excepția celor provenite de la ecvidee, destinate fabricării produselor derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă

Următoarele cerințe se aplică importurilor de sânge și produse din sânge, cu excepția celor provenite de la ecvidee, destinate fabricării de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă:

1. Produsele din sânge trebuie să provină dintr-o instalație de producție a produselor derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă care îndeplinesc cerințele specifice prevăzute de prezentul regulament sau din unitatea de colectare.
2. Sângele din care sunt fabricate produsele destinate fabricării produselor derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă trebuie să fi fost colectat:
 - (a) în abatoare autorizate în conformitate cu legislația Uniunii;
 - (b) în abatoare autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării terțe; sau
 - (c) de la animale vii, în unități autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării terțe.
- 3.1. Produsele din sânge destinate fabricării de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă derivate de la animalele care aparținând taxonilor *Artiodactyla*, *Perissodactyla* și *Proboscidea*, inclusiv hibridii acestora, trebuie să respecte condițiile de la punctul (a) fie cele de la punctul (b):
 - (a) produsele trebuie să fi fost supuse unuia dintre următoarele tratamente, garantând absența agenților patogeni ai bolilor menționate la punctul (b):
 - (i) tratament termic la o temperatură de 65 °C timp de cel puțin trei ore, urmat de un test de eficacitate;
 - (ii) iradiere la 25 kGy cu raze gamma, urmată de un test de eficacitate;
 - (iii) tratament termic în profunzime la o temperatură de cel puțin 80 °C, urmat de un test de eficacitate;
 - (iv) numai în cazul animalelor care nu fac parte din *Suidae* și *Tayassuidae*: modificarea pH-ului la valoarea 5 timp de două ore, urmată de un test de eficacitate;
 - (b) în cazul produselor din sânge care nu sunt tratate conform punctului (a), produsele trebuie să provină dintr-o țară terță sau regiune:
 - (i) unde nu s-a înregistrat niciun caz de pestă bovină, pestă a rumeștoarelor mici sau febră a Văii de Rift pentru o perioadă de cel puțin 12 luni și unde, de cel puțin 12 luni, nu s-a practicat vaccinarea împotriva bolilor respective.
 - (ii) unde nu s-a înregistrat niciun caz de febră aftoasă pentru o perioadă de cel puțin 12 luni și
 - unde, de cel puțin 12 luni, nu s-a practicat vaccinarea împotriva bolii respective, sau
 - unde programele de vaccinare a rumeștoarelor domestice împotriva febrei aftoase se derulează și se controlează în mod oficial pentru o perioadă de cel puțin 12 luni; în acest caz, în urma controalelor sanitar-veterinare prevăzute în Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, produsele trebuie să fie transportate direct la unitatea înregistrată sau la instalația de destinație și trebuie să se ia toate măsurile de precauție, inclusiv de eliminare în siguranță a deșeurilor, a materialului neutilizat sau în surplus, pentru a evita riscul răspândirii bolilor la animale sau oameni.
- 3.2. În cazul animalelor care nu fac parte din *Suidae* și *Tayassuidae*, pe lângă punctul 3.1 litera (b) subpunctele (i) și (ii) trebuie să se respecte una din următoarele condiții:
 - (a) în țara terță sau în regiunea de origine nu s-a înregistrat, în ultimele 12 luni, niciun caz de stomatită veziculoasă și boala limbii albastre (inclusiv prezența de animale seropozitive) și, de cel puțin 12 luni, nu s-a practicat vaccinarea speciilor receptivă la bolile respective;
 - (b) în urma controalelor sanitar-veterinare prevăzute în Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, produsele trebuie să fie transportate direct la instalația de destinație și trebuie să se ia toate măsurile de precauție, inclusiv de eliminare în siguranță a deșeurilor, a materialului neutilizat sau în surplus, pentru a evita riscul răspândirii bolilor la animale sau oameni.

- 3.3. Pe lângă punctul 3.1 litera (b) subpunctele (i) și (ii), în cazul animalelor din familiile *Suidae* și *Tayassuidae* din țara terță sau în regiunea de origine, nu s-a înregistrat, în ultimele 12 luni, niciun caz de boală veziculoasă a porcului, pestă porcină clasică și pestă porcină africană, nu s-a practicat vaccinarea împotriva bolilor respective, de cel puțin 12 luni și se respectă una din următoarele condiții:
- (a) în țara sau în regiunea de origine nu s-a înregistrat, în ultimele 12 luni, niciun caz de stomatită veziculoasă (inclusiv prezența de animale seropozitive) și, de cel puțin 12 luni, nu s-a practicat vaccinarea speciilor receptive la boala respectivă;
 - (b) în urma controalelor sanitar-veterinare prevăzute în Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, produsele trebuie să fie transportate direct la unitatea înregistrată sau la instalația de destinație și trebuie să se ia toate măsurile de precauție, inclusiv de eliminare în siguranță a deșeurilor, a materialului neutilizat sau în surplus, pentru a evita riscul răspândirii bolilor la animale sau oameni.
4. În cazul produselor din sânge pentru producția de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă care provin de la păsări de crescătorie și alte specii aviare, acestea trebuie să respecte următoarele condiții de la litera (a) sau (b):
- (a) Produsele trebuie să fi fost supuse unuia dintre următoarele tratamente, garantând absența agenților patogeni ai bolilor menționate la litera (b):
 - (i) tratament termic la o temperatură de 65 °C timp de cel puțin trei ore, urmat de un test de eficacitate;
 - (ii) iradiere la 25 kGy cu raze gamma, urmată de un test de eficacitate;
 - (iii) tratament termic în profunzime la o temperatură de cel puțin 70 °C, urmat de un test de eficacitate;
 - (b) în cazul produselor din sânge care nu sunt tratate conform literei (a), produsele trebuie să provină dintr-o țară terță sau regiune:
 - (i) care a fost indemnă de boala de Newcastle și de gripa aviară înalt patogenă, astfel cum sunt incluse în Codul de Sănătate al Animalelor Terestre al OIE, ediția din 2010;
 - (ii) în care, în ultimele 12 luni, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva gripei aviare;
 - (iii) în care păsările de crescătorie sau alte specii aviare de la care provin produsele nu au fost vaccinate împotriva bolii de Newcastle cu vaccinuri preparate dintr-o tulpină dominantă a virusului bolii de Newcastle, care arată un indice de patogenicitate mai ridicat decât tulpinile lentogene ale virusului.

Secțiunea 3

Importuri de sânge și produse din sânge de ecvidee

Următoarele cerințe se aplică importurilor de sânge și produse din sânge de ecvidee:

1. Sângele trebuie să respecte condițiile menționate în anexa XIII capitolul IV punctul 1 litera (a) și trebuie să fie recoltat sub supraveghere veterinară în:
 - (a) abatoare
 - (i) autorizate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 853/2004; sau
 - (ii) autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării terțe; sau
 - (b) în unități autorizate și cărora le-a fost alocat un număr de autorizare veterinară și supravegheate de autoritatea competentă a țării terțe, pentru colectarea de sânge de la ecvidee în vederea fabricării de produse din sânge destinate altor utilizări decât hrănirea animalelor.
2. Produsele din sânge trebuie să respecte condițiile stabilite în anexa XIII capitolul IV punctul 2.

În plus, produsele din sânge menționate în anexa XIII capitolul IV punctul 2 litera (b) subpunctul (i) trebuie să fie fabricate din sânge recoltat de la ecvidee care au fost ținute sub supraveghere veterinară timp de cel puțin trei luni – sau de la naștere dacă au vârsta mai mică de trei ani – înainte de data recoltării în exploatații din țara terță unde s-a efectuat recoltarea, care, în perioada respectivă și în cursul perioadei în care s-a efectuat recoltarea, a fost indemnă de:

- (a) pestă cabalină africană în conformitate cu articolul 5 primul paragraf alineatul (2) din Directiva 2009/156/CE;
 - (b) encefalomielită ecvină venezueleană timp de cel puțin doi ani;
 - (c) morvă:
 - (i) timp de trei ani; sau
 - (ii) timp de șase luni, în cazul în care animalele nu au prezentat niciun semn clinic de morvă (*Burkholderia mallei*) la inspecția *post-mortem* efectuată în abatorul menționat la punctul (1) litera (a), incluzând o examinare atentă a membranelor mucoase din trahee, laringe, cavități nazale și sinusuri cu ramificațiile lor, după secționarea capului în planul median și excizarea septului nazal;
 - (d) în cazul produselor din sânge altele decât serul, stomatita veziculoasă pentru o perioadă de cel puțin șase luni.
3. Produsele din sânge trebuie să provină de la o unitate sau instalație care a fost autorizată sau înregistrată de autoritatea competentă a țării terțe.
4. Sângele și produsele din sânge sunt ambalate și etichetate în conformitate cu anexa XIII capitolul IV punctul 3.

Secțiunea 4

Importuri de piei de unghiate

Următoarele cerințe se aplică importurilor de piei de unghiate:

1. Pieile proaspete sau refrigerate pot fi importate în cazul în care:
- (a) provin dintr-o țară terță menționată în coloana aplicabilă din tabelul 2 rândul 4 prevăzut în secțiunea 1 care, în funcție de specia în cauză:
 - (i) pentru o perioadă de cel puțin 12 luni înaintea expedierii, a fost indemnă de următoarele boli:
 - pesta porcină clasică,
 - pesta porcină africană și
 - pesta bovină; și
 - (ii) a fost indemnă de febră aftoasă pentru o perioadă de cel puțin 12 luni înainte de data expedierii și în care, pentru o perioadă de cel puțin 12 luni înainte de data expedierii, nu s-a practicat vaccinarea împotriva bolii respective;
 - (b) au fost obținute de la:
 - (i) animale care au rămas pe teritoriul țării terțe de origine timp de cel puțin trei luni înainte de a fi sacrificate sau de la naștere, în cazul animalelor cu o vârstă mai mică de trei luni;
 - (ii) în cazul pieilor de biungulate, animale care provin din exploatații în care nu a existat niciun focar de febră aftoasă în ultimele 30 de zile și în jurul cărora, pe o rază de 10 km, nu a existat niciun caz de febră aftoasă timp de 30 de zile;
 - (iii) în cazul pieilor de porcine, animale care provin din exploatații în care nu a existat niciun focar de boală veziculoasă a porcului în ultimele 30 de zile sau de pesta porcină clasică sau africană în ultimele 40 de zile și în jurul cărora, pe o rază de 10 km, nu a existat niciun caz de astfel de boli timp de 30 de zile; sau
 - (iv) animale care au fost supuse inspecției de sănătate *ante-mortem* la abator pe parcursul celor 24 de ore anterioare sacrificării și nu au prezentat semne de febră aftoasă, pesta bovină, pesta porcină clasică, pesta porcină africană sau boală veziculoasă a porcului; și
- (c) acestea au fost supuse tuturor măsurilor de precauție pentru a se evita recontaminarea cu agenți patogeni.

2. Pieile tratate menționate în anexa XIII capitolul V punctul C.2 pot fi importate fără nicio restricție.
3. Alte piei tratate pot fi importate în cazul în care:
 - (a) provin fie:
 - (i) dintr-o țară terță sau, în caz de regionalizare în conformitate cu legislația Uniunii, dintr-o zonă a unei țări terțe figurând pe lista prevăzută la litera (a) din coloana „lista țărilor terțe” din secțiunea 1 tabelul 2 rândul 5 de unde importurile de carne proaspătă de la speciile în cauză sunt autorizate și au fost tratate astfel cum se specifică în anexa I punctul 28 literele (a), (b) și (c);
 - (ii) dintr-o țară terță care figurează pe lista prevăzută în secțiunea 1 tabelul 2 rândul 5 coloana aplicabilă litera (a) și au fost tratate astfel cum se specifică în anexa I punctul 28 literele (c) sau (d); sau
 - (iii) de la ecvidee sau animale rumegătoare dintr-o țară terță menționată în lista din secțiunea 1 tabelul 2 rândul 5 coloana „lista țărilor terțe” litera (b) și au fost tratate în conformitate cu anexa I punctul 28 literele (a), (b) și (c) și care după tratament au fost izolate timp de cel puțin 21 de zile și
 - (b) în cazul pieilor sărate transportate pe cale navală, acestea au fost tratate în conformitate cu anexa I punctul (28) literele (b) și (c) și au fost izolate după tratament pe durata transportului timp de cel puțin 14 zile în cazul tratamentului menționat la punctul 28 litera (b) sau șapte zile în cazul tratamentului menționat la punctul 28 litera (c) înaintea importului, iar certificatul de sănătate care însoțește transportul atestă acest tratament și durata transportului.
4. Pieile proaspete, refrigerate sau tratate de ungluate trebuie să fie importate în recipiente, vehicule rutiere, vagoane de cale ferată sau baloturi sigilate sub responsabilitatea autorității competente din țara terță din care sunt expediate.

Secțiunea 5

Importuri de trofee de vânătoare și alte preparate din animale

Următoarele cerințe se aplică importurilor de trofee de vânătoare și a altor preparate din animale:

1. Trofee de vânătoare sau alte preparate din animale care respectă cerințele menționate în anexa XIII capitolul VI punctele B și C.1 pot fi importate fără restricții.
2. Trofee de vânătoare tratate sau alte preparate de la păsări și ungluate, constând exclusiv în oase, coarne, copite, gheare, coarne de cerb, dinți, piei din țări terțe pot fi importate dacă respectă cerințele specificate în anexa XIII capitolul VI punctul C.1 litera (a) și punctul C.2 litera (a) subpunctele (i)-(ii) și litera (b) subpunctele (i) și (ii).

Totuși, în cazul pieilor sărate uscat sau sărate umed transportate cu nave, pieile nu trebuie să fie sărate cu 14 zile înainte de expediere, cu condiția ca ele se fie sărate timp de 14 zile înainte de import.

3. Trofee de vânătoare sau alte preparate de la păsări și ungluate alcătuite din părți anatomice întregi care nu au fost tratate deloc pot fi importate în cazul în care:
 - (a) provin de la animale originare dintr-o zonă care nu este supusă restricțiilor din cauza prezenței unei boli transmisibile grave la care sunt receptive animalele din speciile în cauză;
 - (b) au fost ambalate, fără a intra în contact cu alte produse de origine animală care le-ar putea contamina, în ambalaje individuale, transparente și închise, pentru a evita orice contaminare ulterioară.

Secțiunea 6

Importuri de pene și părți de pene și puf tratate

Pene și părți de pene și puf tratate pot fi importate în cazul în care:

- (a) sunt pene decorative tratate, pene tratate transportate de călători pentru uz personal sau transporturi de pene sau puf tratate trimise unor persoane fizice în scopuri neindustriale; sau
- (b) sunt însoțite de un document comercial în care se precizează că penele și părțile de pene sau puful au fost tratate cu un curent de abur sau prin altă metodă care asigură eliminarea tuturor riscurilor inacceptabile și sunt bine ambalate și uscate; și

- (c) cu excepția cazului în care documentul comercial atestă că au fost spălate industrial și tratate cu abur fierbinte la o temperatură de 100 °C timp de cel puțin 30 de minute, acestea sunt trimise unei unități sau instalații înregistrate pentru un astfel de tratament.

Secțiunea 7

Importuri de oase și produse din oase (cu excepția făinii de oase), coarne și produse din coarne (cu excepția făinii de coarne) și copite și produse din copite (cu excepția făinii de copite) destinate utilizării în alte scopuri decât ca materii prime furajere, îngrășăminte organice sau amelioratori de sol

1. Oase și produse din oase (cu excepția făinii de oase), coarne și produse din coarne (cu excepția făinii de coarne) și copite și produse din copite (cu excepția făinii de copite) pot fi importate pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal în cazul în care:

- (a) produsele sunt deshidratate înainte de exportul către Uniune și nu sunt refrigerate sau congelate;
- (b) produsele sunt transportate numai pe uscat și pe mare, din țara terță de origine, direct la un punct de control la frontieră de la punctul de intrare în Uniune și nu sunt transbordate într-un alt port sau loc din exteriorul Uniunii;
- (c) după verificarea documentelor, prevăzută de Directiva 97/78/CE, produsele sunt transportate direct la unitatea sau la instalația de destinație înregistrată.

2. Fiecare transport trebuie să fie însoțit de un document comercial ștampilat de autoritatea competentă care supraveghează unitatea de origine, care să cuprindă următoarele informații:

- (a) țara terță de origine;
- (b) denumirea unității sau a instalației de producție;
- (c) tipul produsului (os deshidratat/produse din os deshidratat/coarne deshidratate/produse din coarne deshidratate/copite deshidratate/produse din copite deshidratate) și
- (d) confirmarea faptului că produsul a fost:
- (i) obținut de la animale sănătoase sacrificate într-un abator;
- (ii) deshidratat timp de 42 de zile la o temperatură medie de cel puțin 20°;
- (iii) încălzit timp de o oră la o temperatură internă de cel puțin 80 °C înainte de deshidratare;
- (iv) calcinat timp de o oră la o temperatură internă de cel puțin 800 °C înainte de deshidratare;
- (v) supus unui proces de acidificare astfel încât pH-ul să fie menținut la o valoare mai mică de 6 timp de cel puțin o oră înainte de deshidratare și

nu este destinat, în nicio etapă, folosirii ca hrană, materii prime furajere, îngrășăminte organice sau amelioratori de sol.

3. La expedierea către Uniune, materialul trebuie să fie închis în recipiente sau vehicule sigilate sau transportate în vrac cu nave.

În cazul în care se transportă în recipiente, recipientele și, în toate cazurile, toate documentele însoțitoare trebuie să poarte numele și adresa unității sau instalației de destinație înregistrate.

4. În urma controalelor sanitar-veterinare prevăzute în Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, materialul trebuie să fie transportat direct la unitatea înregistrată sau la instalația de destinație.

Secțiunea 8

Importuri de subproduse de origine animală pentru fabricarea de hrană pentru animalele de blană, hrană pentru animalele de companie, alta decât hrana neprelucrată pentru animalele de companie și de produse derivate destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă

Subprodusele de origine animală destinate fabricării de hrană pentru animalele de blană, hrană pentru animalele de companie, alta decât hrana neprelucrată pentru animalele de companie și produsele derivate destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă pot fi importate în cazul în care:

1. subprodusele de origine animală au fost congelate în instalația de origine sau au fost conservate în conformitate cu legislația Uniunii, astfel încât să se evite alterarea lor între data expedierii și data livrării la unitatea sau instalația de destinație;

2. subprodusele de origine animală au fost supuse tuturor măsurilor de precauție în vederea evitării contaminării cu agenți patogeni;
3. subprodusele de origine animală au fost ambalate în ambalaje noi pentru a preveni orice scurgere sau în ambalaje care au fost curățate și dezinfectate înainte de utilizare;
4. în urma controalelor sanitar-veterinare prevăzute în Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, subprodusele de origine animală trebuie să fie transportate direct la:
 - (a) o instalație de producere a hranei pentru animale de companie sau la o unitate sau instalație înregistrată de destinație care a oferit garanții că subprodusele de origine animală vor fi utilizate doar în scopul fabricării produselor pentru care a fost înregistrată sau autorizată, după caz, conform precizărilor autorității competente – dacă acestea sunt necesare – și nu părăsesc unitatea sau instalația fără să fi fost tratate, decât cu scopul de a fi eliminate direct;
 - (b) o unitate sau instalație care a fost autorizată în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (h) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;
 - (c) un utilizator înregistrat sau un centru de colectare înregistrat care a furnizat garanții conform cărora subprodusele de origine animală urmează să fie utilizate exclusiv în scopuri autorizate, conform precizărilor autorității competente – dacă acestea sunt necesare; sau
 - (d) o unitate sau instalație care a fost autorizată în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (a) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; și
- 5.1. în cazul materiei prime pentru producția de hrană pentru animale de companie menționată la articolul 35 litera (a) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, materia primă:
 - (a) se marchează într-o țară terță, înainte de intrarea în Uniune, cu o cruce de mangal lichefiat sau de cărbune activ, pe fiecare față exterioară a fiecărui bloc congelat sau, atunci când materia primă este transportată în paleți care nu sunt împărțiți în transporturi separate în timpul transportului la instalația de producere a hranei pentru animale de companie de destinație, pe fiecare parte externă a fiecărui palet, astfel încât marcajul să acopere cel puțin 70 % din lungimea diagonalei laturii blocului congelat și să aibă o lățime de cel puțin 10 cm;
 - (b) în cazul materialelor necongelate, să fie marcate în țara terță înainte de intrarea în Uniune, prin vaporizare cu mangal lichefiat sau prin aplicarea unui praf de mangal astfel încât mangalul să fie foarte vizibil pe suprafața materialului;
 - (c) să fie transportate direct către:
 - (i) instalația de producere a hranei pentru animale de companie de destinație, conform punctului 4 litera (a); sau
 - (ii) o unitate sau instalație de destinație care a fost autorizată în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (h) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în conformitate cu punctul 4 litera (b) din secțiunea în cauză și de acolo este transportată direct către instalația de producere a hranei pentru animale de companie menționată la litera (i), cu condiția ca instalația de destinație:
 - să trateze exclusiv materialele prevăzute la prezentul punct 5.1. sau
 - să trateze exclusiv materialele destinate unei instalații producătoare de hrană pentru animale de companie prevăzută la punctul (i); și
 - (d) să fie manipulate astfel încât marcajul prevăzut la literele (a) și (b) să nu fie îndepărtat decât în instalația de producere a hranei pentru animale de companie de destinație, chiar înainte ca materialul să fie utilizat pentru fabricarea de hrană pentru animale de companie, în conformitate cu condițiile aplicabile hranei pentru animalele de companie fabricate din material de categoria 3 prevăzut în anexa XIII capitolul II;
- 5.2. în cazul în care transporturile fabricate din materie primă care a fost tratată astfel cum se menționează la punctul 5.1 de mai sus sau din materie primă netratată, toate materiile prime din transport au fost marcate în conformitate cu punctul 5.1 literele (a) și (b) de mai sus;
- 5.3. marcajul prevăzut la punctul 5.1. literele (a) și (b) și la punctul 5.2 rămâne vizibil de la expediere până la livrarea către instalația de producere a hranei pentru animale de companie de destinație;
6. În instalația de producere a hranei pentru animale de companie de destinație, materiile prime pentru producția de hrană pentru animale de companie menționate la articolul 35 litera (a) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 sunt depozitate înainte de producție, utilizate și eliminate respectând condițiile autorizate de autoritatea competentă, permițând realizarea controalelor oficiale privind cantitatea de materii prime primite, utilizate pentru producție și eliminate, după caz.

Autoritatea competentă poate autoriza operatorul instalației de producere a hranei pentru animale de companie să depoziteze astfel de materiale împreună cu materialele de categoria 3.

Secțiunea 9

Importuri de grăsimi topite destinate anumitor scopuri în afara lanțului alimentar animal al animalelor de fermă

Grăsimile topite care nu sunt destinate producției de hrană pentru animalele de fermă, fabricării de produse cosmetice, medicamente sau dispozitive medicale pot fi importate, cu condiția:

- (a) să fie derivate din:
 - (i) în cazul materiilor prime destinate pentru producerea de biomotorină, subprodusele animale menționate la articolele 8, 9 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;
 - (ii) în cazul materiilor prime destinate producției de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol, materialele de categoria 2 menționate la articolul 9 literele (c), (d) și (f) punctul (i) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 sau materiale din categoria 3, altele decât materialele menționate la articolul 10 literele (c) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;
 - (iii) în cazul altor materiale, materialele de categoria 1 menționate la articolul 8 literele (b), (c) și (d) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, materiale de categoria 2 menționate la articolul 9 literele (c), (d) și (f) punctul (i) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 sau materialele de categoria 3, altele decât materialele menționate la articolul 10 literele (c) și (p) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;
- (b) să fi fost prelucrate prin metoda de prelucrare 1 (sterilizare sub presiune) sau în conformitate cu una dintre celelalte metode de prelucrare menționate în anexa IV capitolul III;
- (c) în cazul grăsimii obținute de la rumegătoare să se fi îndepărtat impuritățile insolubile de peste 0,15 % în greutate;
- (d) să fi fost marcate înainte de expedierea în Uniunea Europeană, astfel încât să fie atinsă concentrația minimă de GTH menționată în anexa VIII capitolul V punctul (1) litera (b).
- (e) ca în urma controalelor sanitar-veterinare prevăzute în Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, grăsimile topite sunt transportate direct la unitatea înregistrată sau la instalația de destinație, în condiții care să împiedice contaminarea; și
- (f) să se aplice etichete pe ambalaj sau pe recipient indicând „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL”.

Secțiunea 10

Importuri de derivați de grăsime

1. Derivații de grăsime pot fi importați în cazul în care certificatul de sănătate care însoțește transportul certifică faptul că:
 - (a) derivații de grăsime provin din materiale de categoria 1, 2 sau 3;
 - (b) în cazul derivaților de grăsime care provin din materiale de categoria 2, produsele:
 - (i) au fost fabricate conform unei metode care respectă cel puțin standardele unuia dintre procesele prevăzute în anexa XIII capitolul XI punctul 1; și
 - (ii) vor fi utilizate exclusiv în îngrășăminte organice, în produse de ameliorare a solului sau alte utilizări în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă, altele decât produsele cosmetice, produsele farmaceutice și dispozitivele medicale.
 - (c) în cazul derivaților de grăsime fabricați din materiale de categoria 1, produsele nu trebuie să fie utilizate în îngrășăminte organice și amelioratori de sol, produse cosmetice, produse farmaceutice și dispozitive medicale; totuși, acestea pot fi utilizate pentru alte scopuri în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă.
2. Certificatul de sănătate menționat la punctul 1 trebuie să fie prezentat autorității competente la punctul de control la frontieră de primă intrare a bunurilor în Uniune și, în continuare, un exemplar trebuie să însoțească transportul până la sosirea acestuia la instalația de destinație.
3. În urma controalelor sanitar-veterinare prevăzute în Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, derivații de grăsime sunt transportați direct la unitatea înregistrată sau la instalația de destinație.

Secțiunea 11

Importuri de fotogelatină

1. Gelatina care a fost fabricată din materiale care conțin coloană vertebrală de bovine compusă din materiale de categoria 1 în conformitate cu articolul 8 litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și care este destinată utilizării în industria fotografică (fotogelatina) poate fi importată, cu condiția ca aceasta:

- (a) să provină de la una dintre instalațiile de origine indicate în tabelul 3;
- (b) să fi fost produsă în conformitate cu punctul 6;
- (c) să fie importată printr-unul dintre punctele de control la frontieră de primă intrare în Uniune indicate în tabelul 3; și
- (d) să fie destinată producției într-o fabrică autorizată din industria fotografică menționată în tabelul 3.

Tabelul 3

Importuri de fotogelatină

Țara terță de origine	Instalații de proveniență	Statul membru de destinație	Punct de control la frontieră de primă intrare în Uniune	Fabrici autorizate din industria fotografică
Japonia	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japonia	Țările de Jos	Rotterdam	FujifilmEurope, Oudenstaart 1, 5047 TK Tilburg, Țările de Jos
	Jellie Co. Ltd- 7-1, Wakabayashi 2- Chome, Wakabayashi-ku, Sendai-City; Miyagi, 982 Japonia			
	NIPPI Inc. Gelatine Division 1 Yumizawa-Cho Fujinomiya City Shizuoka 418-0073 Japonia			
Japonia	Nitta Gelatin Inc., 2-22 Futamata Yao-City, Osaka 581-0024 Japonia	Regatul Unit	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, Regatul Unit
		Republica Cehă	Hamburg	FOMA Bohemia, spol. SRO Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Republica Cehă
Statele Unite	Eastman Gelatine Corporation, 227 Washington Street, Peabody, MA, 01960 SUA	Regatul Unit	Liverpool Felixstowe Heathrow	Kodak Ltd. Headstone Drive, Harrow, Middlesex, HA4 4TY, Regatul Unit
	Gelita North America, 2445 Port Neal Industrial Road Sergeant Bluff, Iowa, 51054 SUA	Republica Cehă	Hamburg	FOMA Bohemia spol. SRO Jana Krušinky 1604 501 04 Hradec Králove, Republica Cehă

2. Din momentul intrării fotogelatinei pe teritoriul statului membru de destinație, ea nu este comercializată între state membre, ci este utilizată doar în fabricile autorizate din industria fotografică din același stat membru de destinație și doar în scopul utilizării în producția fotografică.
3. În urma controalelor sanitar-veterinare prevăzute în Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, fotogelatina trebuie să fie transportată direct la fabrica autorizată din industria fotografică de destinație.
4. Transportul menționat la punctul 3 este efectuat în vehicule sau recipiente în care fotogelatina este complet separată de alte produse destinate alimentației umane sau animale.
5. În fabrica autorizată din industria fotografică de destinație, operatorul se asigură că orice surplus, reziduu sau alt tip de deșeu derivat din fotogelatină este:
 - (a) transportat în recipiente etanșe care poartă eticheta „exclusiv pentru eliminare” în vehicule în condiții de igienă satisfăcătoare;
 - (b) eliminat în conformitate cu articolul 12 litera (a) punctul (i) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 sau exportat într-o țară terță de origine în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1013/2006.
6. Fotogelatina este produsă în conformitate cu următoarele cerințe:
 - (a) Fotogelatina se produce doar în instalații care nu produc gelatină pentru alimentația umană sau pentru hrana pentru animale destinată expedierii în Uniunea Europeană și care sunt autorizate de autoritatea competentă din țara terță în cauză.
 - (b) Fotogelatina este produsă printr-un proces care să asigure că materiile prime sunt tratate prin metoda de prelucrare 1 (sterilizare sub presiune) în conformitate cu anexa IV capitolul III sau fac obiectul unui tratament cu acid sau substanțe alcaline timp de cel puțin două zile, spălării cu apă și:
 - (i) după tratamentul cu acid, este tratată cu o soluție alcalină pentru o perioadă de cel puțin 20 de zile; sau
 - (ii) după tratamentul cu acid, este tratată cu o soluție de acid pentru un interval de 10-12 ore;în continuare, nivelul de pH trebuie modificat, iar materialul purificat prin filtrare și sterilizare la o temperatură de 138 °C-140 °C, timp de 4 secunde.
 - (c) După ce a fost supusă procesului menționat la litera (b), fotogelatina poate fi supusă unui proces de deshidratare și, dacă este necesar, unui proces de pulverizare sau de laminare.
 - (d) Fotogelatina este împachetată și ambalată în ambalaje noi, depozitată și transportată în recipiente închise ermetic, etanșe și etichetate într-un vehicul în condiții de igienă satisfăcătoare.

În cazul în care se observă scurgeri, vehiculul și recipientele se curăță în profunzime și se inspectează înaintea reutilizării.
 - (e) Pachetele și ambalajele care conțin fotogelatină trebuie să poarte mențiunea „fotogelatină fotografică destinată exclusiv industriei fotografice”.

Secțiunea 12

Importuri de coarne și produse din coarne, cu excepția făinii de coarne, și de copite și produse din copite, cu excepția făinii de copite, destinate producției de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol

Coarnele și produsele din coarne, cu excepția făinii de coarne, și copitele și produsele din copite, cu excepția făinii de copite, destinate producției de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol, pot fi importate cu condiția:

1. să fie produse conform anexei XIII capitolul XII; și
2. să fie transportate, după efectuarea controalelor sanitar-veterinare prevăzute în Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, direct către o unitate sau instalație autorizată sau înregistrată.

CAPITOLUL III

NORME SPECIALE PRIVIND ANUMITE PROBE

Secțiunea 1

Probe pentru cercetare și diagnostic

Probele pentru cercetare și diagnostic și orice produse derivate din utilizarea acestora, cu excepția cazurilor în care acestea sunt păstrate ca referințe sau reexpediate către țara terță de origine, se elimină:

- (a) ca deșeuri prin incinerare;
- (b) prin sterilizare sub presiune și eliminare ulterioară sau utilizare în conformitate cu articolele 12 și 14 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; sau
- (c) în conformitate cu anexa VI capitolul I secțiunea 1 punctul 4 litera (b) în cazul:
 - (i) cantităților care nu depășesc 2 000 ml; și
 - (ii) cu condiția ca probele sau produsele derivate să fi fost produse în și expediate din țări terțe sau zone ale țărilor terțe din care statele membre autorizează importurile de carne proaspătă de animale domestice din specia bovină care sunt enumerate în anexa II partea I din Regulamentul (UE) nr. 206/2010.

Secțiunea 2

Probe comerciale

1. Autoritatea competentă poate autoriza importul și tranzitul de probe comerciale, cu condiția ca acestea:

- (a) să provină din:
 - (i) țările terțe menționate în coloana „lista țărilor terțe” din prezenta anexă capitolul II secțiunea 1 tabelul 2 rândul 14;
 - (ii) în cazul probelor comerciale care constau din lapte, produse pe bază de lapte sau produse derivate din lapte, din țările terțe autorizate enumerate în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010;
- (b) să fie însoțite de un certificat de sănătate astfel cum se menționează în anexa XV capitolul 8; și
- (c) după efectuarea controalelor sanitar-veterinare prevăzute în Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, să fie transportate direct către una din unitățile sau instalațiile autorizate sau înregistrate indicate în autorizația autorității competente.

2. Cu excepția cazului în care probele comerciale sunt păstrate ca referință, acestea:

- (a) se elimină sau se utilizează în conformitate cu articolele 12, 13 și 14 din Regulamentul (CE) 1069/2009; sau
- (b) se reexpediază în țara terță de origine.

3. În cazul în care probele comerciale sunt utilizate pentru testarea utilajelor, testarea este efectuată:

- (a) cu echipament corespunzător; sau
- (b) cu echipament care este curățat și dezinfectat înainte de utilizarea în alte scopuri decât testarea.

În timpul transportului către unitatea sau instalația autorizată sau înregistrată, probele comerciale trebuie să fie ambalate în recipiente etanșe.

Secțiunea 3

Articole pentru expoziții

1. Importul și tranzitul articolelor pentru expoziții se desfășoară în conformitate cu următoarele condiții:
 - (a) acestea provin din țările terțe menționate în capitolul II secțiunea 1 tabelul 2 rândul 14 coloana „lista țărilor terțe”;
 - (b) introducerea acestora a fost autorizată în prealabil de către autoritatea competentă a statului membru în care articolul de expoziție urmează să fie utilizat;
 - (c) după efectuarea controalelor sanitar-veterinare prevăzute de Directiva 97/78/CE, articolele de expoziție sunt trimise direct către utilizatorul autorizat.

2. Fiecare transport trebuie să fie ambalat în ambalaje care să împiedice orice scurgere și trebuie să fie însoțit de un document comercial care specifică:
 - (a) descrierea materialului și specia animală de la care provine;
 - (b) categoria materialului;
 - (c) cantitatea materialului;
 - (d) locul de expediere al materialului;
 - (e) numele și adresa expeditorului;
 - (f) numele și adresa destinatarului; și
 - (g) detalii care să permită identificarea autorizației autorității competente de destinație.

3. După încheierea activității expoziției sau a activității artistice, articolele pentru expoziție:
 - (a) se reexpediază în țara terță de origine;
 - (b) se expediază către alt stat membru sau țară terță, dacă o astfel de expediere a fost autorizată în prealabil de autoritatea competentă din statul membru sau țara terță de destinație; sau
 - (c) se elimină în conformitate cu articolele 12, 13 și 14 din Regulamentul (CE) 1069/2009.

CAPITOLUL IV

CERINȚE SPECIFICE ÎN CAZUL ANUMITOR DEPLASĂRI ALE SUBPRODUSELOR ANIMALE

Secțiunea 1

Importuri de anumite materiale de categoria 1

Materialele menționate la articolul 26 pot fi importate în următoarele condiții:

1. Materialele importate prezintă o etichetă atașată pe ambalaj, recipient sau vehicul care indică „Interzisă utilizarea în alimentație, hrana animalelor, îngrășăminte, produse cosmetice, medicamente și dispozitive medicale”.
2. Materialele sunt trimise direct unei unități sau instalații autorizate sau înregistrate pentru producția de produse derivate, altele decât produsele menționate la punctul 1.
3. Materialul neutilizat sau în surplus se utilizează sau se elimină în conformitate cu articolul 12 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

Secțiunea 2

Importuri de anumite materiale destinate altor scopuri decât hrana animalelor de fermă

1. Autoritatea competentă poate autoriza importurile următoarelor materiale destinate altor scopuri decât hrana animalelor de fermă, cu excepția celor destinate pentru hrana animalelor de blană, cu condiția să nu existe niciun risc inacceptabil de transmitere a bolilor transmisibile la om sau la animale:
 - (a) subproduse de origine animală din animale acvatice și produse derivate din animale acvatice;
 - (b) nevertebrate acvatice și produse derivate din nevertebrate acvatice;
 - (c) nevertebrate acvatice, incluzând oricare dintre formele lor de transformare, cum ar fi larvele și produse derivate din larve;
 - (d) produsele provenite de la animalele menționate la literele (a), (b) și (c), cum ar fi icrele de pește;
 - (e) materialele de categoria 3 care cuprind animale și părți ale acestora din ordinele zoologice *Rodentia* și *Lagomorpha*.
 2. Importul transporturilor de materiale menționate la punctul 1 se desfășoară în conformitate cu cerințele de certificare sanitar-veterinară prevăzute în legislația națională.
-

ANEXA XV

MODELE DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE

Modelele de certificate de sănătate din prezenta anexă se aplică importurilor din țări terțe și tranzitului prin Uniunea Europeană de subproduse de origine animală și de produse derivate menționate în modelele de certificate de sănătate respective.

Note

<p>(a) Certificatele veterinare sunt întocmite de țara terță exportatoare pe baza modelelor prevăzute în prezenta anexă, în conformitate cu modelul corespunzător subproduselor sau produselor derivate de origine animală în cauză. Ele conțin, numerotate în ordinea indicată în model, certificatele necesare pentru orice țară terță și, dacă este cazul, garanțiile suplimentare cerute pentru țara terță exportatoare sau pentru o parte a acesteia.</p> <p>(b) În cazul în care modelul de certificat prevede că anumite mențiuni se păstrează după caz, mențiunile care nu sunt relevante pot fi tăiate de către medicul veterinar oficial responsabil cu certificarea, acesta marcându-le cu inițialele și ștampila sa, sau pot fi eliminate complet din certificat.</p> <p>(c) Originalul fiecărui certificat este compus dintr-o singură foaie de hârtie, față-verso, sau, în cazul în care nu este suficient, este prezentat astfel încât toate foile de hârtie necesare să facă parte dintr-un tot integrat și indivizibil.</p> <p>(d) Certificatul se întocmește în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru al UE în care se efectuează inspecția transportului la punctul de control la frontieră și ale statului membru al UE de destinație. Cu toate acestea, statele membre respective pot autoriza și utilizarea altor limbi, însoțite, dacă este cazul, de o traducere oficială.</p> <p>(e) În cazul în care la certificat se anexează foi de hârtie suplimentare, din rațiuni legate de identificarea elementelor transportului, aceste foi de hârtie sunt considerate, de asemenea, ca făcând parte din certificatul original, prin aplicarea pe fiecare foaie de hârtie a semnăturii și a ștampilei medicului veterinar oficial care face certificarea.</p>	<p>(f) Atunci când certificatul, inclusiv tabellele suplimentare prevăzute la litera (e), conține mai mult de o pagină, fiecare pagină trebuie să fie numerotată în partea de jos a paginii – (<i>numărul paginii</i>) din (<i>numărul total de pagini</i>) –, iar numărul de cod al certificatului acordat de autoritatea competentă trebuie să figureze în partea de sus a paginii.</p> <p>(g) Certificatul original se completează și se semnează de către un medic veterinar oficial. De aceea, autoritățile competente ale țării exportatoare garantează aplicarea principiilor de certificare echivalente cu cele stabilite în Directiva 96/93/CE.</p> <p>(h) Semnătura trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit. Aceeași regulă se aplică și pentru alte ștampile, cu excepția celor în relief sau filigranate.</p> <p>(i) Certificatul original trebuie să însoțească transportul până la punctul comunitar de control la frontieră.</p> <p>(j) În cazul în care certificatele de sănătate sunt folosite pentru transporturile în tranzit, se va completa rubrica nr. 1.5 („Destinatar”) a certificatului de sănătate relevant, cu numele și adresa punctului de control la frontieră prin care transportul urmează să părăsească Uniunea Europeană.</p>
--	--

CAPITOLUL 1

Certificat de sănătate

Pentru proteine animale prelucrate care nu sunt destinate consumului uman, inclusiv amestecuri și produse, altele decât hrana pentru animale de companie, care conțin astfel de proteine, destinate expeditiei în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expeditat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare				I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE		I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			
							I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/recipientului						I.24. Tipul ambalajului		
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică)		Natura mărfurilor		Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare		Greutate netă Numărul lotului		

ȚARA

Proteine animale prelucrate care nu sunt destinate consumului uman, inclusiv amestecuri și produse, altele decât hrana pentru animale de companie

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa X capitolul II secțiunea 1 și anexa XIV capitolul I și certific următoarele:</p>		
	<p>II.1. proteina sau produsul animal prelucrat descris anterior conține, în întregime, proteine animale prelucrate care nu sunt destinate consumului uman și care:</p> <p>(a) au fost preparate și depozitate într-o unitate sau instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și</p> <p>(b) au fost preparate exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>(²) fie [- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;]</p> <p>(²) și/sau [- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:</p> <p>(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;</p> <p>(ii) capete de păsări de curte;</p> <p>(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;</p> <p>(iv) păr de porc;</p> <p>(v) pene;]</p> <p>(²) și/sau [- sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(²) și/sau [- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]</p> <p>(²) și/sau [- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(²) și/sau [- sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]</p> <p>(²) și/sau [- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile omului sau animalelor;]</p> <p>(²) și/sau [- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din unități sau instalații de fabricare a produselor pentru consumul uman;]</p> <p>(²) și/sau [- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:</p> <p>(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;</p> <p>(ii) următoarele care provin de la animale terestre:</p> <p>— subproduse de incubator,</p> <p>— ouă,</p> <p>— subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă;</p> <p>(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]</p>		

TARA Proteine animale prelucrate care nu sunt destinate consumului uman, inclusiv amestecuri și produse, altele decât hrana pentru animale de companie

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(²) și/sau [- nevertebrate acvatice și terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale;]</p> <p>(²) și/sau [- animale și părți ale acestora din ordinele zoologice <i>Rodentia</i> și <i>Lagomorpha</i>, cu excepția materialului de categoria 1 menționat la articolul 8 litera (a) punctele (iii), (iv) și (v) și a materialului de categoria 2 menționat la articolul 9 literele (a)-(g) din Regulamentul nr. 1069/2009;]</p> <p>și</p> <p>(c) au fost supuse următorului standard de prelucrare:</p> <p>(²) fie [prin încălzire la o temperatură internă mai mare de 133 °C timp de cel puțin 20 de minute fără întrerupere la o presiune (absolută) de cel puțin 3 bari produsă de aburi saturați, cu o dimensiune a particulelor înainte de prelucrare mai mică sau egală cu 50 milimetri;]</p> <p>(²) fie [în cazul proteinelor de la animale care nu sunt mamifere, altele decât făina de pește, metoda de prelucrare 1-2-3-4-5-7 prezentată în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011;]</p> <p>(²) fie [în cazul făinii de pește, metoda de prelucrare 1-2-3-4-5-6-7 prezentată în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011;]</p> <p>(²) fie [în cazul sângelui obținut de la porcine, metoda de prelucrare 1-2-3-4-5-7 prezentată în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011, unde în cazul metodei 7 se aplică un tratament termic la cel puțin 80 °C pentru întregul conținut;]</p>		
<p>II.2. autoritatea competentă a analizat un eșantion aleatoriu imediat înainte de expediere și a constatat că respectă următoarele standarde (³):</p> <p><i>Salmonella</i>: absentă în 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 în 1 g;</p>		
<p>II.3. produsul finit:</p> <p>(²) fie [a fost ambalat în saci noi sau sterilizați,]</p> <p>(²) fie [a fost transportat în vrac în recipiente sau în orice alt mijloc de transport care înainte de utilizare a fost curățat și dezinfectat în totalitate,]</p> <p>pe care s-a aplicat eticheta „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN”;</p>		
<p>II.4. produsul finit a fost depozitat în depozite închise;</p>		
<p>II.5. produsul a fost supus tuturor măsurilor de precauție pentru a se evita recontaminarea cu agenți patogeni după tratament;</p>		
<p>II.6.</p> <p>(²) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (⁴) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]</p> <p>(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]</p>		
<p><i>Note</i></p>		
<p>Partea I:</p>		
<p>— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.</p>		
<p>— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.</p>		
<p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p>		
<p>— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 05.05; 05.06; 05.07 sau 23.01.</p>		
<p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p>		
<p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p>		

Proteine animale prelucrate care nu sunt destinate consumului uman, inclusiv amestecuri și produse, altele decât hrana pentru animale de companie

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) unde:</p> <p>n = numărul de probe de analizat;</p> <p>m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii din toate probele este mai mic sau egal cu m;</p> <p>M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare; și</p> <p>c = numărul de probe la care numărul total de bacterii poate să aibă valori cuprinse între m și M, proba putând fi considerată încă acceptabilă, în cazul în care numărul total de bacterii la celelalte probe este egal cu m sau mai mic.</p> <p>(⁴) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 2(A)

Certificat de sănătate

Pentru lapte, produse pe bază de lapte și produse derivate din lapte care nu sunt destinate consumului uman destinate expeditiei în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expeditat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală						
			I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.						
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod	
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa			Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare			I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare			I.16. PCF de intrare în UE					
				I.17. Numărul (numerele) CITES					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete					
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului					
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Prelucrare ulterioară <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>									
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>						
Țara terță			Cod ISO						
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică)							Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare	Greutate netă	Numărul lotului

ȚARA

Lapte, produse pe bază de lapte și produse derivate din lapte care nu sunt destinate consumului uman

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1b), în special anexa X capitolul II secțiunea 4 și anexa XIV capitolul I și certific faptul că laptele (2), produsele pe bază de lapte (2) și produsele derivate din lapte (2) menționate la rubrica I.28 îndeplinesc următoarele condiții:</p> <p>II.1. au fost produse și provin din (se înscrie numele țării exportatoare) (3), (se înscrie numele regiunii) (3), care este inclusă în lista din anexa la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 al Comisiei și care a fost indemnă de febră aftoasă și de pestă bovină în decursul celor 12 luni care preced exportarea și unde nu s-a efectuat vaccinarea împotriva pestei bovine în perioada respectivă;</p> <p>II.2. au fost produse din lapte crud provenind de la animale care, la momentul mulsului, nu prezentau semne clinice ale niciunei boli transmise prin lapte la om sau la animale și care au fost ținute timp de cel puțin 30 de zile înaintea producției în exploataji care nu făceau obiectul unor restricții oficiale datorate febrei aftoase sau pestei bovine;</p> <p>II.3. reprezintă lapte sau produse din lapte care:</p> <p>(2) fie [au fost supuse unuia dintre tratamentele sau combinațiile de tratamente descrise la punctul II.4.];</p> <p>(2) fie [conțin zer cu care se hrănesc animale din specii receptivă la febra aftoasă, iar zerul respectiv provine din lapte care a fost supus unuia dintre tratamentele descrise la punctul II.4 și:</p> <p>(2) fie [zerul a fost colectat după cel puțin 16 ore de la coagulare și are pH-ul mai mic de 6;]</p> <p>(2)(4) fie [zerul a fost produs cu cel puțin 21 de zile înainte de expediere, iar în această perioadă nu a fost depistat niciun caz de febră aftoasă în țara exportatoare;]</p> <p>(2)(4) fie [zerul a fost produs la data de .../.../..., această dată, luând în considerare durata prevăzută a transportului, fiind cu cel puțin 21 de zile anterioară datei prezentării transportului la un punct de control la frontieră al Uniunii Europene;]</p> <p>II.4. laptele sau produsele din lapte au fost supuse unuia dintre următoarele tratamente:</p> <p>(2) fie [pasteurizare de scurtă durată la temperatură înaltă, de 72 °C, timp de cel puțin 15 secunde sau o pasteurizare echivalentă prin care se obține o reacție negativă la un test cu fosfatază în laptele de vacă, în combinație cu:</p> <p>(2) fie [un tratament succesiv prin pasteurizare de scurtă durată la temperatură înaltă, de 72 °C, timp de cel puțin 15 secunde sau o pasteurizare echivalentă prin care se obține o reacție negativă la un test cu fosfatază în laptele de vacă;]</p> <p>(2) fie [un proces succesiv de deshidratare, care, în cazul laptelui utilizat ca hrană pentru animale, este combinat cu încălzire suplimentară la 72 °C sau mai mult;]</p> <p>(2) fie [un proces succesiv prin care pH-ul este redus și menținut timp de cel puțin o oră la un nivel mai mic de 6;]</p> <p>(2)(4) fie [condiția ca laptele/produsul din lapte să fi fost produs cu cel puțin 21 de zile înainte de expediere, iar în această perioadă să nu se fi depistat niciun caz de febră aftoasă în țara exportatoare;]</p> <p>(2)(4) fie [laptele/produsul din lapte a fost produs la data de .../.../..., această dată, luând în considerare durata prevăzută a transportului, fiind cu cel puțin 21 de zile anterioară datei prezentării transportului la un punct de control la frontieră al Uniunii Europene;]</p> <p>(2) fie [sterilizare la un nivel minim de F₀3;]</p> <p>(2) fie [tratament la temperatură ultraînaltă, de 132 °C, timp de cel puțin o secundă, în combinație cu:</p> <p>(2) fie [un proces succesiv de deshidratare, care, în cazul laptelui utilizat ca hrană pentru animale, este combinat cu încălzire suplimentară la 72 °C sau mai mult;]</p> <p>(2) fie [un proces succesiv prin care pH-ul este redus și menținut timp de cel puțin o oră la un nivel mai mic de 6;]</p> <p>(2)(4) fie [condiția ca laptele/produsul din lapte să fi fost produs cu cel puțin 21 de zile înainte de expediere, iar în această perioadă să nu se fi depistat niciun caz de febră aftoasă în țara exportatoare;]</p> <p>(2)(4) fie [laptele/produsul din lapte a fost produs la data de .../.../..., această dată, luând în considerare durata prevăzută a transportului, fiind cu cel puțin 21 de zile înainte de data prezentării transportului la un punct de control la frontieră al Uniunii Europene;]</p>		

ȚARA **Lapte, produse pe bază de lapte și produse derivate din lapte care nu sunt destinate consumului uman**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.5.		
II.6.		<p>s-au luat toate măsurile de precauție pentru a se evita contaminarea laptelui/produsului pe bază de lapte/produsului derivat din lapte după prelucrare;</p> <p>laptele/produsul pe bază de lapte/produsul derivat din lapte a fost ambalat:</p> <p>(²) fie [în recipiente noi;]</p> <p>(²) fie [în vehicule sau recipiente de transport în vrac dezinfectate înainte de încărcare cu ajutorul unui produs autorizat de către autoritatea competentă;]</p> <p>și recipientele sunt marcate astfel încât să se indice natura laptelui/produsului pe bază de lapte/produsului derivat din lapte și poartă etichete indicând faptul că produsul face parte din materialele de categoria 3 și nu este destinat consumului uman.</p>
II.7.		<p>(²) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (⁵) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p>
II.8.		<p>în plus, în ceea ce privește EST:</p> <p>(²) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]</p> <p>(²) fie în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (⁶), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]</p>
<i>Note</i>		
Partea I:		
— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit.		
— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit.		

ȚARA

Lapte, produse pe bază de lapte și produse derivate din lapte care nu sunt destinate consumului uman

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica de referință I.15: trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În caz de descărcare și reincărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră al Uniunii Europene.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: se utilizează codul corespunzător din Sistemul Armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor: 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 sau 35.04.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele de transport în vrac, trebuie menționate numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: „Unitatea producătoare”: se indică numărul de înregistrare al unității de tratare sau de prelucrare.</p> <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) Se completează în cazul în care autorizația de import în Uniunea Europeană este limitată la anumite regiuni din țara terță în cauză.</p> <p>(⁴) Această condiție se aplică numai țărilor terțe cuprinse în lista din anexa I coloana A din Regulamentul (UE) nr. 605/2010.</p> <p>(⁵) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(⁶) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru importator: prezentul certificat este eliberat exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră al Uniunii Europene.</p>		
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 2(B)

Certificat de sănătate

Pentru colostru și produse din colostru de bovine care nu sunt destinate consumului uman destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17. Numărul (numerele) CITES	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Prelucrare ulterioară <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Numărul de autorizare al unităților (Unitate producătoare) Greutate netă Numărul lotului								

ȚARA

Colostrul și produsele din colostru provenite de la bovine care nu sunt destinate consumului uman

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa X capitolul II secțiunea 4 și anexa XIV capitolul I (1^b) și certific faptul că colostrul (2) sau produsele din colostru (2) menționate la rubrica 1.28 îndeplinesc următoarele condiții:</p> <p>II.1. au fost produse și provin din (se înscrie numele țării exportatoare) (3), (se înscrie numele regiunii) (3), care este inclusă în lista din anexa la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 al Comisiei și care a fost indemnată de febră aftoasă și de pestă bovină în decursul celor 12 luni care preced exportarea și unde nu s-a efectuat vaccinarea împotriva pestei bovine în perioada respectivă;</p> <p>II.2. au fost produse din colostru provenind de la animale care, la momentul mulsului, nu prezentau semne clinice ale niciunei boli transmisibile prin colostru la om sau la animale și care au fost ținute timp de cel puțin 30 de zile înaintea producției în exploatații care nu făceau obiectul unor restricții oficiale datorate febrei aftoase sau pestei bovine;</p> <p>II.3. sunt colostru sau produse pe bază de colostru provenite de la bovine, care au fost supuse pasteurizării de scurtă durată la temperatură înaltă, de 72 °C, timp de cel puțin 15 secunde sau unei pasteurizări echivalente prin care se obține o reacție negativă la un test cu fosfatază în laptele de vacă, în combinație cu:</p> <p>(2)(4) fie [condiția ca colostrul sau produsele pe bază de colostru să fi fost produse cu cel puțin 21 de zile înainte de expediere, iar în această perioadă să nu se fi depistat niciun caz de febră aftoasă în țara exportatoare;]</p> <p>(2)(4) fie [colostrul sau produsele pe bază de colostru să fi fost produse la data de .../.../..., această dată, luând în considerare durata prevăzută a transportului, fiind cu cel puțin 21 de zile anterioară datei prezentării transportului la un punct de control la frontieră al Uniunii Europene;]</p> <p>și să fie obținute de la animale supuse unor inspecții veterinare periodice pentru a garanta că acestea provin din exploatații în care bovinele sunt:</p> <p>(2)(4) fie [recunoscute ca fiind oficial indemne de tuberculoză și bruceloză (5);]</p> <p>(2)(4) fie [nerestricționate prin legislația națională a țării terțe de origine în ceea ce privește eradicarea tuberculozei și a brucelozei;]</p> <p>și (2)(4) fie [recunoscute ca oficial indemne de leucoza enzootică bovină (6);]</p> <p>(2)(4) fie [incluse într-un sistem oficial de control al leucozei enzootice bovine și nu s-au constatat simptome, fie clinice, fie ca urmare a testului de laborator, ale acestei boli, în ultimii doi ani;]</p> <p>II.4. s-au luat toate măsurile de precauție pentru a se evita contaminarea colostrului/produsului din colostru după prelucrare;</p> <p>II.5. colostrul/produsul din colostru a fost ambalat:</p> <p>(2) fie [în recipiente noi,]</p> <p>(2) fie [în vehicule sau recipiente de transport în vrac dezinfectate înainte de încărcare cu ajutorul unui produs autorizat de autoritatea competentă,]</p> <p>și recipientele sunt marcate astfel încât să se indice natura colostrului/produsului din colostru și poartă etichete indicând faptul că produsul face parte din materialele de categoria 3 și nu este destinat consumului uman;</p> <p>II.6.</p> <p>(2) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (6) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>(2) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p> <p>II.7. în plus, în ceea ce privește EST:</p> <p>(2) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanente de la naștere sau în ultimii trei ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;</p>		

ȚARA Colostrul și produsele din colostru provenite de la bovine care nu sunt destinate consumului uman

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <ul style="list-style-type: none"> — toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și — toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ; <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]</p> <p>(²) fie în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (⁷), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice; (ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică: <ul style="list-style-type: none"> — toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și — toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ; (iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).] 		

Note

Partea I:

- Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit.
- Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit.
- Rubrica de referință I.15: trebuie menționat numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau numele (navă). În caz de descărcare și reîncărcare, expeditorul trebuie să informeze punctul de control la frontieră al Uniunii Europene.
- Rubrica de referință I.19: se utilizează codul corespunzător din Sistemul Armonizat (SA) al Organizației Mondiale a Vămirilor: 23.09.10, 23.09.90, 35.01, 35.02 sau 35.04.
- Rubrica de referință I.23: pentru recipientele de transport în vrac, trebuie menționate numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).
- Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.
- Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.
- Rubrica de referință I.28: „Unitatea producătoare”: se indică numărul de înregistrare al unității de tratare sau de prelucrare.

Partea II:

(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.

(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.

(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.

(³) Se completează în cazul în care autorizația de import în Uniunea Europeană este limitată la anumite regiuni din țara terță în cauză.

(⁴) Această condiție se aplică numai țărilor terțe cuprinse în lista din coloana A din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 al Comisiei.

(⁵) Efective considerate oficial ca fiind indemne de tuberculoză și de bruceloză, conform anexei A la Directiva 64/432/CEE a Consiliului; efective considerate oficial ca fiind indemne de leucoză enzootică bovină, conform anexei D capitolul I la Directiva 64/432/CEE a Consiliului.

(⁶) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.

(⁷) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.

ȚARA**Colostrul și produsele din colostru provenite de la bovine care nu sunt destinate consumului uman**

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.						
<p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru importator: prezentul certificat este eliberat exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră al Uniunii Europene.</p>								
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <table><tr><td>Numele (cu majuscule):</td><td>Calificarea și funcția:</td></tr><tr><td>Data:</td><td>Semnătura:</td></tr><tr><td>Ștampila:</td><td></td></tr></table>			Numele (cu majuscule):	Calificarea și funcția:	Data:	Semnătura:	Ștampila:	
Numele (cu majuscule):	Calificarea și funcția:							
Data:	Semnătura:							
Ștampila:								

CAPITOLUL 3(A)

Certificat de sănătate

Pentru conservele de hrană pentru animale de companie destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 23.09.10		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Greutate netă Numărul lotului								

ȚARA

Conserve de hrană pentru animale de companie

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolele 8 și 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIII capitolul II și anexa XIV capitolul II și certific că hrana pentru animale de companie descrisă mai sus:</p> <p>II.1. a fost preparată și depozitată într-o unitate sau instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;</p> <p>II.2. a fost preparată exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>(²) fie [- carcace și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;]</p> <p>(²) și/sau [- carcace și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:</p> <p>(i) carcace sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;</p> <p>(ii) capete de păsări de curte;</p> <p>(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpiene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;</p> <p>(iv) păr de porc;</p> <p>(v) pene;]</p> <p>(²) și/sau [- sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(²) și/sau [- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]</p> <p>(²) și/sau [- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(²) și/sau [- hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(²) și/sau [- sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]</p> <p>(²) și/sau [- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile omului sau animalelor;]</p> <p>(²) și/sau [- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]</p> <p>(²) și/sau [- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:</p> <p>(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;</p> <p>(ii) următoarele care provin de la animale terestre:</p> <p>— subproduse de incubator,</p> <p>— ouă,</p> <p>— subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă;</p> <p>(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]</p>		

ȚARA

Conserve de hrană pentru animale de companie

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(2) și/sau [- subproduse de origine animală din nevertebrate acvatice sau terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale;]		
(2) și/sau [- materiale provenite de la animale cărora li s-au administrat substanțe interzise prin Directiva 96/22/CE, importul materialelor fiind permis conform articolului 35 litera (a) subpunctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;]		
II.3. a fost supusă unui tratament termic în urma căruia să se atingă o valoare Fc minimă de 3 în recipiente închise ermetic;		
II.4. a fost analizată prin prelevarea aleatorie de probe de la cel puțin cinci recipiente din fiecare lot prelucrat, efectuată prin metode de diagnosticare de laborator, pentru a garanta un tratament termic adecvat al întregului lot, conform prevederilor punctului II.3;		
II.5. produsul a fost supus tuturor măsurilor de precauție pentru a se evita recontaminarea cu agenți patogeni după tratament.		
II.6.		
(2) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (2) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]		
(2) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]		
II.7. în plus, în ceea ce privește EST:		
(2) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:		
(i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;		
(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:		
— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și		
— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;		
(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]		
(2) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (4), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:		
(i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;		
(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:		
— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și		
— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;		
(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]		

ȚARA

Conserve de hrană pentru animale de companie

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><i>Note</i></p> <p>Partea I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat. — Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau antrepozite vamale. — Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare. — Rubrica de referință I.23: pentru recipiente de transport în vrac se menționează numărul recipientului și al sigiliului (dacă este cazul). — Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal. — Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import. 		
<p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(⁴) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit. — Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră. 		
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 3(B)

Certificat de sănătate

Pentru hrană pentru animale de companie prelucrată, alta decât conservele de hrană pentru animale de companie, destinată expeditiei în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expeditat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 23.09.10		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor								
Specie (denumire științifică)		Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare		Greutate netă		Numărul lotului		

ȚARA

Hrană pentru animale de companie prelucrată, alta decât conserve de hrană pentru animale de companie

Partea II: Certificare	II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolele 8 și 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIII capitolul II și anexa XIV capitolul II și certific că hrana pentru animale de companie descrisă mai sus:</p> <p>II.1. a fost preparată și depozitată într-o instalație de prelucrare autorizată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;</p> <p>II.2. a fost preparată exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>(²) fie [- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;]</p> <p>(²) și/sau [- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:</p> <p>(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;</p> <p>(ii) capete de păsări de curte;</p> <p>(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;</p> <p>(iv) păr de porc;</p> <p>(v) pene;]</p> <p>(²) și/sau [- sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(²) și/sau [- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]</p> <p>(²) și/sau [- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(²) și/sau [- hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(²) și/sau [- sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]</p> <p>(²) și/sau [- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile omului sau animalelor;]</p> <p>(²) și/sau [- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]</p> <p>(²) și/sau [- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:</p> <p>(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;</p> <p>(ii) următoarele care provin de la animale terestre:</p> <p>— subproduse de incubator,</p> <p>— ouă,</p> <p>— subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă,</p> <p>(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]</p>		

ȚARA **Hrană pentru animale de companie prelucrată, alta decât conserve de hrană pentru animale de companie**

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(²) și/sau [- subproduse de origine animală din nevertebrate acvatice sau terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale;]</p> <p>(²) și/sau [- materiale obținute de la animale cărora li s-au administrat substanțe interzise prin Directiva 96/22/CE, importul materialelor fiind permis conform articolului 35 litera (a) subpunctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;]</p>		
<p>II.3.</p>		
<p>(²) fie</p>		[a fost supusă unui tratament termic la cel puțin 90 °C pentru întregul conținut;]
<p>(²) fie</p>		[a fost produsă, în ce privește ingredientele de origine animală, utilizând exclusiv produse care au fost,
		(a) în cazul subproduselor de origine animală sau al produselor derivate din carne sau din produse din carne supuse unui tratament termic la cel puțin 90° pentru întregul conținut;
		(b) în cazul laptelui și al produselor din lapte:
		(i) în cazul în care provin din țări terțe sau din zone ale țărilor terțe enumerate în coloana B din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 al Comisiei (³), supuse unui tratament de pasteurizare suficient pentru a produce o reacție negativă la testul fosfatazei;
		(ii) cu un pH redus la o valoare mai mică de 6, din țări terțe sau din zone ale țărilor terțe enumerate în coloana C din anexa I la Decizia 2004/438/CE, supuse în prealabil unui tratament de pasteurizare suficient pentru a produce o reacție negativă la testul fosfatazei;
		(iii) în cazul în care provin din țări terțe sau din zone ale țărilor terțe enumerate în coloana C din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010, supuse unui tratament de sterilizare sau unui dublu proces termic, fiecare dintre tratamente fiind suficient pentru a produce o reacție negativă la testul fosfatazei;
		(iv) în cazul în care provin din țări terțe sau din zone ale țărilor terțe enumerate în coloana C din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 605/2010 în care s-a înregistrat un focar de febră aftoasă în ultimele 12 luni sau în care s-a efectuat o vaccinare împotriva febrei aftoase în ultimele 12 luni, trebuie să fi fost supuse
		fie
		— unui proces de sterilizare în urma căruia să se atingă o valoare F ₀ mai mare sau egală cu 3
		sau
		— unui tratament termic inițial cu un efect de încălzire cel puțin egal cu cel obținut prin procesul de pasteurizare de cel puțin 72 °C timp de cel puțin 15 secunde și suficient pentru a produce o reacție negativă la testul fosfatazei, urmat de
		fie
		— un al doilea tratament termic cu un efect de încălzire cel puțin egal cu cel obținut prin tratamentul termic inițial și care să fie suficient pentru a produce o reacție negativă la testul fosfatazei, urmat, în cazul laptelui deshidratat sau al produselor din lapte deshidratate, de un proces de deshidratare
		sau
		— de un proces de acidificare prin care pH-ul să fie menținut la o valoare mai mică de 6 timp de cel puțin o oră;
		(c) în cazul gelatinei, produsă printr-un proces care garantează că materialele de categoria 3 neprelucrate sunt supuse unui tratament cu acid sau substanțe alcaline, urmat de una sau mai multe clătiri, pH-ul trebuie să fie adaptat în consecință. Gelatina trebuie să fie extrasă prin una sau mai multe încălziri succesive, urmate de purificare prin filtrare sau sterilizare;
		(d) în cazul proteinelor hidrolizate produse printr-un proces de producție care implică măsuri corespunzătoare pentru reducerea la minimum a contaminării materiei prime de categoria 3 și, în cazul proteinelor hidrolizate derivate în întregime sau parțial din piei de la rumegătoare produse într-o instalație de prelucrare destinată doar producerii de proteine hidrolizate, folosindu-se doar materiale cu o greutate moleculară sub 10 000 Dalton și un proces care include pregătirea materiei prime de categoria 3 prin tratarea cu saramură, cenușărire și spălare intensivă, urmată de:
		(i) expunere a materiei la un pH mai mare de 11 timp de mai mult de trei ore la o temperatură mai mare de 80 °C, urmată de un tratament termic la o temperatură mai mare de 140 °C timp de 30 de minute la o presiune mai mare de 3,6 bari; sau

ȚARA

Hrană pentru animale de companie prelucrată, alta decât conserve de hrană pentru animale de companie

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(ii) expunerea materiilor la un pH de 1–2, urmat de un pH mai mare de 11, urmată de tratament termic la 140 °C timp de 30 de minute la o presiune de 3 bari;</p> <p>(e) în cazul produselor din ouă supuse oricăror metode de prelucrare de la 1 la 5 sau 7, după cum este menționat în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011; sau tratate în conformitate cu anexa III secțiunea X capitolul II din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (⁴);</p> <p>(f) în cazul colagenului, supuse unui proces care asigură că materialele neprelucrate de categoria 3 sunt supuse unui tratament care include spălarea, adaptarea pH-ului, utilizându-se un acid sau substanțe alcaline, urmat de una sau mai multe clătiri, filtrare și extrudare, folosirea altor conservanți decât cei autorizați de legislația Uniunii fiind interzisă;</p> <p>(g) în cazul produselor din sânge, fabricate prin utilizarea oricărei metode de prelucrare de la 1 la 5 sau 7, după cum este menționat în capitolul III din anexa IV la Regulamentul (UE) nr. 142/2011;</p> <p>(h) în cazul proteinei animale prelucrată de la mamifere, supusă oricărei dintre metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7 și, în cazul sângelui obținut de la porcine, supus oricăreia dintre metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7, cu condiția ca în cazul metodei 7 să se aplice un tratament termic la cel puțin 80 °C pentru întregul conținut;</p> <p>(i) în cazul proteinelor de la animale care nu sunt mamifere, altele decât făina de pește, supuse oricăreia dintre metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7, conform anexei IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011;</p> <p>(k) în cazul făinii de pește, supuse oricăreia dintre metodele de prelucrare sau unei metode și parametri care asigură faptul că produsele sunt în conformitate cu standardele microbiologice pentru produsele derivate stabilite în anexa X capitolul I din Regulamentul (UE) nr. 142/2011;</p> <p>(l) în cazul grăsimilor topite, inclusiv uleiul de pește, supuse la oricare din metodele de prelucrare de la 1 la 5 sau metodei de prelucrare 7 (și metoda 6 în cazul uleiului de pește) astfel cum se face referire în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011 sau fabricate în conformitate cu anexa III secțiunea XII capitolul II din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 (⁴); grăsimile topite obținute de la rumegătoare trebuie să fie purificate astfel încât nivelul maxim al cantității totale de impurități insolubile rămase să nu depășească 0,15 % din greutate;</p> <p>(m) în cazul fosfatului dicalcic, produs printr-un proces care:</p> <p>(i) să asigure faptul că materialul osos de categoria 3 este zdrobit în particule fine, degresat cu apă fierbinte și tratat cu acid clorhidric diluat (cu o concentrație minimă de 4 % și cu un pH mai mic de 1,5) timp de cel puțin două zile;</p> <p>(ii) ulterior procedurii descrise la punctul (i) soluția în acid fosforic este tratată cu var, obținându-se un precipitat de fosfat dicalcic cu pH între 4 și 7; și</p> <p>(iii) în final, precipitatul de fosfat dicalcic este uscat cu aer la o temperatură de intrare între 65 °C-325 °C și o temperatură de ieșire de 30 °C-65 °C;</p> <p>(n) în cazul fosfatului dicalcic, produs printr-un proces care:</p> <p>(i) că tot materialul osos de categoria 3 este zdrobit în particule fine și degresat în contracurent cu apă fierbinte (așchii de os mai mici de 14 mm);</p> <p>(ii) asigură o fierbere continuă în aburi timp de 30 de minute, la o temperatură de 145° și o presiune de 4 bari;</p> <p>(iii) separarea masei proteice din hidroxiapatită (fosfatul tricalcic) prin centrifugare; și</p> <p>(iv) granulara fosfatului tricalcic după uscare în pat fluidizat cu aer la 200 °C;</p> <p>(o) în ceea ce privește subprodusele aromatizante, fabricate în conformitate cu metoda și parametrii de tratare, care garantează că produsul respectă standardele microbiologice menționate la punctul II.4.]</p> <p>(²) fie [a fost supus unui tratament cum ar fi deshidratarea sau fermentarea care a fost autorizat de autoritatea competentă;]</p> <p>(²) fie [în cazul nevertebratelor acvatice și terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale, a fost supus unui tratament care nu a fost autorizat de autoritatea competentă și care garantează faptul că hrana pentru animale de companie nu prezintă niciun risc inacceptabil pentru sănătatea publică și animală;]</p>		
<p>II.4. s-a analizat un eșantion aleatoriu de cel puțin cinci probe din fiecare lot procesat luate pe parcursul sau după depozitare în instalația de prelucrare și s-a constatat că respectă următoarele standarde (⁵):</p> <p><i>Salmonella</i>: absență în 25 g; n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 în 1 g.</p>		

ȚARA Hrană pentru animale de companie prelucrată, alta decât conserve de hrană pentru animale de companie

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.5.		produsul a fost supus tuturor măsurilor de precauție pentru a se evita recontaminarea cu agenți patogeni după tratament;
II.6.		a fost ambalat în ambalaj nou, care, dacă hrana pentru animale de companie nu este expediată în ambalaje adecvate pentru a fi pusă în vânzare pe care să se indice în mod clar faptul că produsul este destinat doar animalelor de companie, va purta eticheta „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN”.
II.7.		
(2) fie		[produsul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (6) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]
(2) fie		[produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]
II.8.		în plus, în ceea ce privește EST:
(2) fie		[în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:
(i)		a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;
(ii)		nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:
—		toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și
—		toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o aielă ARR și nu prezintă alela VRQ;
(iii)		ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]
(2) fie		în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (7), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:
(i)		a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;
(ii)		nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:
—		toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și
—		toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o aielă ARR și nu prezintă alela VRQ;
(iii)		ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]
Note		
Partea I:		
—		Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.
—		Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau antrepozite vamale.

ȚARA **Hrană pentru animale de companie prelucrată, alta decât conserve de hrană pentru animale de companie**

II. Informații sanitare	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipiente de transport în vrac se menționează numărul recipientului și al sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic; orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) JO L 175, 10.7.2010, p. 1.</p> <p>(⁴) JO L 139, 30.4.2004, p. 55.</p> <p>(⁵) unde:</p> <p>n = numărul de probe de analizat;</p> <p>m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii din toate probele este mai mic sau egal cu m;</p> <p>M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare; și</p> <p>c = numărul de probe la care numărul total de bacterii poate să aibă valori cuprinse între m și M, proba putând fi considerată încă acceptabilă, în cazul în care numărul total de bacterii la celelalte probe este egal cu m sau mai mic.</p> <p>(⁶) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(⁷) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 3(C)

Certificat de sănătate

Pentru produse de ros pentru câini destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală						
			I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.						
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod	
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare		
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării						
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.		
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 42.05.00		I.20. Cantitate		
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului					
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>				I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>	
Țara terță		Cod ISO							
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică)				Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare		Greutate netă		Numărul lotului	

ȚARA

Produse de ros pentru câini

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1b), în special anexa XIII capitolul II și anexa XIV capitolul II și certific că produsele de ros pentru câini descrise mai sus:</p> <p>II.1. au fost preparate exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>(2) fie [- carcace și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;]</p> <p>(2) și/sau [- carcace și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:</p> <p>(i) carcace sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;</p> <p>(ii) capete de păsări de curte;</p> <p>(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;</p> <p>(iv) păr de porc;</p> <p>(v) pene;]</p> <p>(2) și/sau [- sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(2) și/sau [- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]</p> <p>(2) și/sau [- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]</p> <p>(2) și/sau [- materiale provenite de la animale cărora li s-au administrat substanțe interzise prin Directiva 96/22/CE, importul produselor fiind permis conform articolului 35 litera (a) subpunctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;]</p> <p>II.2. au fost supuse</p> <p>(2) fie [în cazul produselor de ros pentru câini produse din piei de ungulate sau din pește, unui tratament suficient pentru a distruge organismele patogene (inclusiv <i>Salmonella</i>); și produsele de ros pentru câini sunt deshidratate;]</p> <p>(2) și/sau [în cazul produselor de ros pentru câini produse din subproduse de origine animală, altele decât piei de ungulate sau din pește, unui tratament termic la cel puțin 90 °C aplicat întregului conținut;]</p> <p>II.3. s-a analizat un eșantion aleatoriu de cel puțin cinci probe din fiecare lot procesat luat pe parcursul depozitării sau după depozitare în instalația de prelucrare și s-a constatat că respectă următoarele standarde (3):</p> <p><i>Salmonella</i>: absență în 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 în 1 g.</p> <p>II.4. produsul a fost supus tuturor măsurilor de precauție pentru a se evita contaminarea cu agenți patogeni după tratament;</p> <p>II.5. a fost ambalat în ambalaj nou;</p>		

ȚARA

Produse de ros pentru câini

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.6. (2) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (4) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;] (2) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animalele născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]		
II.7. în plus, în ceea ce privește EST: (2) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe: (i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice; (ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică: — toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și — toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ; (iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).] (2) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (5), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe: (i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice; (ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică: — toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și — toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ; (iii) toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;]		
Note Partea I: — Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat. — Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau antrepozite vamale.		

ȚARA

Produse de ros pentru câini

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: În mod alternativ, pot fi alese codurile de mărfuri 2309 și 4101.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipiente de transport în vrac se menționează numărul recipientului și al sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) unde:</p> <p>n = numărul de probe de analizat;</p> <p>m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii din toate probele este mai mic sau egal cu m;</p> <p>M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare; și</p> <p>c = numărul de probe la care numărul total de bacterii poate să aibă valori cuprinse între m și M, proba putând fi considerată încă acceptabilă, în cazul în care numărul total de bacterii la celelalte probe este egal cu m sau mai mic.</p> <p>(⁴) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(⁵) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 3(D)

Certificat de sănătate

Pentru hrană pentru animale de companie neprelucrată, destinată vânzării directe, sau subproduse de origine animală utilizate în hrană pentru animalele de blană, destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			
						I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Greutate netă Numărul lotului								

Hrană pentru animale de companie neprelucrată destinată vânzării directe sau subproduse de origine animală utilizate în hrana pentru animalele de blană

ȚARA

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIII capitolul II și anexa XIV capitolul II și certific că hrana pentru animalele de companie neprelucrată sau subprodusul de origine animală descrise mai sus:</p> <p>II.1. constă în subproduse de origine animală care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;</p> <p>II.2. constă în subproduse de origine animală:</p> <p>(a) derivate din carne care îndeplinesc cerințele relevante de sănătate publică și animală expuse în:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei (2) în măsura în care animalele de la care carnea este derivată provin dintr-un teritoriu sau dintr-o parte a unui teritoriu (cod ISO) care, astfel cum se expune în regulamentul menționat, nu a fost infectat cu febră aftoasă, pestă bovină, pestă porcină clasică, pestă porcină africană și boala veziculoasă a porcului în ultimele 12 luni și în cazul în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate în acest interval de timp (relevant doar în cazul speciilor receptive); — și/sau Regulamentul (CE) nr. 798/2008 al Comisiei (4), în măsura în care animalele de la care carnea este derivată provin dintr-un teritoriu sau dintr-o parte a unui teritoriu (cod ISO) care, astfel cum se expune în regulamentul respectiv, nu a fost infectat cu boala Newcastle și gripă aviară în ultimele 12 luni; — și/sau Regulamentul (CE) nr. 119/2009 al Comisiei (5), în măsura în care animalele de la care carnea este derivată provin dintr-un teritoriu sau dintr-o parte a unui teritoriu (cod ISO) astfel cum se expune în regulamentul menționat care nu a fost infectat cu febră aftoasă, pestă bovină, pestă porcină clasică, pestă porcină africană și boala veziculoasă a porcului, boala Newcastle și gripă aviară în ultimele 12 luni și în cazul în care nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor menționate în acest interval de timp (relevant doar în cazul speciilor receptive); <p>(b) provenind de la animale care au fost supuse inspecției de sănătate <i>ante-mortem</i> la abator pe parcursul celor 24 de ore anterioare sacrificării și nu au prezentat semne ale bolilor menționate în regulamentele de mai sus, la care aceste animale sunt receptive; și</p> <p>(c) provenind de la animale care au fost tratate în abator înainte sau în momentul sacrificării sau uciderii, conform prevederilor relevante ale Directivei 93/119/CE a Consiliului (6) privind protecția animalelor în momentul sacrificării sau uciderii;</p> <p>II.3. constau doar în următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>(a) părți de animale sacrificate, adecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu sunt destinate consumului uman din motive comerciale, și</p> <p>(b) părți de animale sacrificate care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman, dar care nu sunt afectate de niciun semn al bolilor transmisibile omului sau animalelor și care provin din carcase adecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii;</p> <p>II.4. au fost obținute și preparate fără a veni în contact cu alt material care nu corespunde condițiilor cerute în regulamentele de mai sus, și care a fost manipulat încât să se evite contaminarea cu agenți patogeni;</p> <p>II.5. au fost ambalate într-un ambalaj final pe care se aplică etichete indicând „HRANĂ PENTRU ANIMALE DE COMPANIE NEPRELUCRATĂ – PRODUS CARE NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN” sau „SUBPRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ UTILIZATE ÎN HRANA PENTRU ANIMALE DE BLANĂ – PRODUSE CARE NU SUNT DESTINATE CONSUMULUI UMAN”, apoi în cutii/recipiente etanșe și sigilate în mod oficial sau în ambalaje noi pentru prevenirea scurgerilor și cutii sigilate în mod oficial pe care se aplică etichete indicând „HRANĂ PENTRU ANIMALE DE COMPANIE NEPRELUCRATĂ – PRODUS CARE NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN” sau „SUBPRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ UTILIZATE ÎN HRANA PENTRU ANIMALELE DE BLANĂ – PRODUSE CARE NU SUNT DESTINATE CONSUMULUI UMAN”, precum și numele unității de destinație;</p> <p>II.6. în cazul hranei pentru animale de companie neprelucrate:</p> <p>(a) a fost preparată și depozitată într-o instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și</p> <p>(b) s-a analizat un eșantion aleatoriu de cel puțin cinci mostre din fiecare lot procesat luat pe parcursul depozitării (înainte de expediere) și s-a constatat că respectă următoarele standarde (7):</p> <p><i>Salmonella</i>: absentă în 25 g; n = 5, c = 0, m = 0, M = 0</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 5000 în 1 g;</p> <p>II.7.</p> <p>(2) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (8) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.];</p>		

Hrană pentru animale de companie neprelucrată destinată vânzării directe sau subproduse de origine animală utilizate în hrana pentru animalele de blană

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p>		
<p>II.8. în plus, în ceea ce privește EST:</p>		
<p>(²) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]</p>		
<p>(²) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (⁹), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]</p>		
<p><i>Note</i></p>		
<p>Partea I:</p>		
<p>— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.</p>		
<p>— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau antrepozite vamale.</p>		
<p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p>		
<p>— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 05.11.91; 05.11.99 sau 23.09.90.</p>		
<p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipiente de transport în vrac se menționează numărul recipientului și al sigiliului (dacă este cazul).</p>		

Hrană pentru animale de companie neprelucrată destinată vânzării directe sau subproduse de origine animală utilizate în hrana pentru animalele de blană

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Natura mărfurilor: se selectează hrana pentru animale de companie neprelucrată sau subprodusul de origine animală.</p> <p>Partea II:</p> <p>(1^a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1^b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(2) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(3) JO L 73, 20.3.2010, p. 1.</p> <p>(4) JO L 226, 23.8.2008, p. 1.</p> <p>(5) JO L 39, 10.2.2009, p. 12.</p> <p>(6) JO L 340, 31.12.1993, p. 21.</p> <p>(7) unde:</p> <p>n = numărul de probe de analizat;</p> <p>m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii din toate probele este mai mic sau egal cu m;</p> <p>M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare; și</p> <p>c = numărul de probe la care numărul total de bacterii poate să aibă valori cuprinse între m și M, proba putând fi considerată încă acceptabilă, în cazul în care numărul total de bacterii la celelalte probe este egal cu m sau mai mic.</p> <p>(8) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(9) JO L 94, 1.4.2006, p. 28;</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 3(E)

Certificat de sănătate

Pentru subproduse aromatizante de origine animală utilizate la fabricarea hranei pentru animale de companie, destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului			
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Greutate netă Numărul lotului								

ȚARA		Subproduse aromatizante de origine animală utilizate la fabricarea hranei pentru animale de companie	
Partea II: Certificare	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
		<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolele 8 și 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIII capitolul III și anexa XIV capitolul II și certific că subprodusele aromatizante de origine animală descrise mai sus:</p>	II.b.
	II.1.	constau în subproduse de origine animală care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate descrise mai jos;	
	II.2.	au fost preparate din următoarele subproduse de origine animală care sunt exclusiv:	
	(²) fie	[- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;]	
	(²) și/sau	[- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:	
		(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;	
		(ii) capete de păsări de curte;	
		(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpiene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;	
		(iv) păr de porc;	
		(v) pene;]	
	(²) și/sau	[- sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]	
	(²) și/sau	[- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]	
(²) și/sau	[- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
(²) și/sau	[- hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
(²) și/sau	[- sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]		
(²) și/sau	[- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile omului sau animalelor;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		
(²) și/sau	[- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:		
	(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;		

ȚARA		Subproduse aromatizante de origine animală utilizate la fabricarea hranei pentru animale de companie	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(ii) următoarele care provin de la animale terestre:</p> <ul style="list-style-type: none"> — subproduse de incubator, — ouă, — subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă, <p>(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]</p> <p>(²) și/sau [- subproduse de origine animală din nevertebrate acvatice sau terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale;]</p> <p>(²) și/sau [- materiale provenite de la animale cărora li s-au administrat substanțe interzise prin Directiva 96/22/CE, importul materialului fiind permis conform articolului 35 litera (a) subpunctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;]</p>		
II.3.	au fost supuse unui proces de prelucrare în conformitate cu anexa XIII capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011, în vederea eliminării agenților patogeni;		
II.4.	<p>autoritatea competentă a analizat un eșantion aleatoriu imediat înainte de expediere și a constatat că respectă următoarele standarde (³):</p> <p><i>Salmonella</i>: absență în 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 în 1 g.</p>		
II.5.	<p>produsul finit a fost:</p> <p>(²) fie [a fost ambalat în saci noi sau sterilizați,]</p> <p>(²) fie [transportat în vrac în recipiente sau în alte mijloace de transport care înainte de utilizare au fost curățate și dezinfectate minuțios cu ajutorul unui produs dezinfectant autorizat de autoritatea competentă,]</p> <p>și pe care se aplică eticheta „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN”;</p>		
II.6.	produsul finit a fost depozitat în depozite închise;		
II.7.	produsul a fost supus tuturor măsurilor de precauție pentru a se evita contaminarea cu agenți patogeni după tratament;		
II.8.	<p>(²) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (⁴) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p>		
II.9.	<p>în plus, în ceea ce privește EST:</p> <p>(²) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani, într-o exploatare în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice; (ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică: <ul style="list-style-type: none"> — toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și — toate caprinele și ovinele din exploatare au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ; 		

ȚARA		Subproduse aromatizante de origine animală utilizate la fabricarea hranei pentru animale de companie	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]</p> <p>(²) fie în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (⁵), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]</p>		
<i>Note</i>			
Partea I:			
— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.			
— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau antrepozite vamale.			
— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.			
— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 05.04 sau 05.11.91.			
— Rubrica de referință I.23: pentru recipiente de transport în vrac se menționează numărul recipientului și al sigiliului (dacă este cazul).			
— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.			
— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.			
— Rubrica de referință I.28: se definește subprodusul.			
Partea II:			
^(1a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.			
^(1b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.			
⁽²⁾ Se elimină ceea ce nu corespunde.			
⁽³⁾ unde:			
n = numărul de probe de analizat;			
m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii din toate probele este mai mic sau egal cu m;			
M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare; și			
c = numărul de probe la care numărul total de bacterii poate să aibă valori cuprinse între m și M, proba putând fi considerată încă acceptabilă, în cazul în care numărul total de bacterii la celelalte probe este egal cu m sau mai mic.			

ȚARA		Subproduse aromatizante de origine animală utilizate la fabricarea hranei pentru animale de companie	
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<p>(⁴) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(⁵) JO L 94, 11.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			

CAPITOLUL 3(F)

Certificat de sănătate

Pentru subproduse ⁽³⁾ de origine animală pentru producerea hranei pentru animale de companie, destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 42.06		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Prelucrare ulterioară <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Numărul de pachete Greutate netă Numărul lotului								

ȚARA

Subproduse de origine animală pentru producerea hranei pentru animale de companie

Partea II: Certificare	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 ^a) și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 ^b), în special anexa XIV capitolul II și certific că subprodusele de origine animală descrise mai sus:		
	II.1.1.	constau în subproduse de origine animală care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate descrise mai jos;		
	II.1.2.	au fost obținute pe teritoriul: (1 ^c) de la animale:		
		(²) fie [(a) care au rămas pe acest teritoriu de la naștere sau cel puțin pe parcursul ultimelor trei luni înaintea sacrificării;]		
		(²) fie [(b) care au fost ucise în sălbăticie în acest teritoriu (1 ^d);]		
	II.1.3.	au fost obținute de la animale:		
		(²) fie [(a) provenind din exploatații:		
		(i) unde, în cazul următoarelor boli la care animalele sunt receptive, nu s-a înregistrat niciun caz/focar de pestă bovină, boală veziculoasă a porcului, boală Newcastle sau gripă aviară înalt patogenă în cursul celor 30 de zile precedente, nici în cazul pestei porcine clasice și pestei porcine africane în cursul celor 40 de zile precedente; nici în exploatații situate pe o rază de 10 km, în cursul celor 30 de zile precedente; și		
		(ii) unde nu a fost caz/focar de febră aftoasă, în cursul celor 60 de zile precedente, și nici în exploatațiile situate pe o rază de 25 km, în cursul celor 30 de zile precedente; și		
		(b) care:		
		(i) nu au fost ucise în vederea eradicării unei boli epizootice,		
		(ii) au rămas în exploatațiile de origine pentru cel puțin 40 de zile înaintea plecării și care au fost transportate direct la abator fără a veni în contact cu alte animale care nu corespund aceluiași cerințe în materie de sănătate;		
		(iii) animale care au fost supuse inspecției de sănătate <i>ante-mortem</i> la abator pe parcursul celor 24 de ore anterioare sacrificării și nu au prezentat semne ale bolilor menționate în deciziile de mai sus, la care aceste animale sunt receptive; și		
		(iv) au fost tratate în abator înainte sau în momentul sacrificării sau al uciderii, conform dispozițiilor relevante ale Directivei 93/119/CE a Consiliului privind protecția animalelor în momentul sacrificării sau uciderii (4);]		
		(²) fie [(a) capturate și ucise în sălbăticie într-o zonă:		
		(i) în care, pe o rază de 25 km nu s-a constatat niciun caz/focar al niciuneia dintre bolile următoare la care animalele sunt receptive: febră aftoasă, pestă bovină, boala Newcastle sau gripă aviară înalt patogenă în cursul celor 30 de zile precedente, nici de pestă porcine clasică sau pestă porcine africană în cursul celor 40 de zile precedente; și		
		(ii) care este situată la o distanță mai mare de 20 km de la frontierele unui teritoriu dintr-o țară sau a unei părți a acesteia care nu este autorizată la data respectivă să exporte acest produs în interiorul Uniunii; și		
		(b) care, după ce au fost ucise, au fost transportate în decurs de 12 ore pentru refrigerare fie la un centru de colectare, după care imediat la o unitate de prelucrare a vânatului, fie direct la o unitate de prelucrare a vânatului;]		
	II.1.4.	au fost obținute într-o exploatație în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor vizate la punctul II.1.3 la care animalele sunt receptive, în cursul celor 30 de zile precedente; în eventualitatea survenirii unui astfel de caz, prepararea materiei prime pentru export în cadrul Uniunii Europene a fost autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar;		

ȚARA		Subproduse de origine animală pentru producerea hranei pentru animale de companie	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certifi- catului	II.b.
II.1.5.	au fost obținute și preparate fără a veni în contact cu alt material care nu corespunde condițiilor cerute mai sus, și care a fost manipulat într-o astfel de manieră încât să se evite contaminarea cu agenți patogeni;		
II.1.6.	au fost ambalate în ambalaje noi pentru prevenirea scurgerilor și în recipiente sigilate în mod oficial pe care se aplică etichete indicând „MATERIE PRIMĂ DESTINATĂ EXCLUSIV PRODUCERII HRANEI PENTRU ANIMALE DE COMPANIE”, precum și numele și adresa unității de destinație pe teritoriul UE;		
II.1.7.	constau doar în următoarele subproduse de origine animală:		
(²) fie	[- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;]		
(²) și/sau	[- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:		
	(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;		
	(ii) capete de păsări de curte;		
	(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;		
	(iv) păr de porc;		
	(v) pene;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]		
(²) și/sau	[- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
(²) și/sau	[- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile omului sau animalelor;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		
(²) și/sau	[- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:		
	(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;		
	(ii) următoarele care provin de la animale terestre:		
	— subproduse de incubator,		
	— ouă,		
	— subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă,		
	(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală din nevertebrate acvatice sau terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale;]		
(²) și/sau	[- materiale provenite de la animale cărora li s-au administrat substanțe interzise prin Directiva 96/22/CE, importul materialului fiind permis conform articolului 35 litera (a) subpunctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;]		

TARA		Subproduse de origine animală pentru producerea hranei pentru animale de companie	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.1.8.	au fost congelate în instalația de origine sau au fost conservate în conformitate cu legislația comunitară, astfel încât să se evite alterarea lor între data expedierii și data livrării la instalația de destinație;		
II.1.9.	<p>în cazul materiei prime provenite de la animale tratate cu anumite substanțe interzise în temeiul Directivei 96/22/CE pentru producerea hranei pentru animale de companie, importul fiind permis în conformitate cu articolul 35 litera (a) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009:</p> <p>(a) se marchează într-o țară terță, înainte de intrarea pe teritoriul Comunității, cu o cruce de mangal lichefiat sau de cărbune activ, pe fiecare față exterioară a fiecărui bloc congelat sau, atunci când materia primă este transportată în paleți care nu sunt împărțiți în transporturi separate în timpul transportului la instalația de producere a hranei pentru animale de companie de destinație, pe fiecare parte externă a fiecărui palet, astfel încât marcajul să acopere cel puțin 70 % din lungimea diagonalei laturii blocului congelat și să aibă o lățime de cel puțin 10 cm;</p> <p>(b) în cazul materialelor necongelate, materia primă se marchează în țara terță înainte de intrarea pe teritoriul Uniunii, prin vaporizare cu mangal lichefiat sau prin aplicarea unui praf de mangal astfel încât mangalul să fie foarte vizibil pe suprafața materialului; și</p> <p>(c) în cazul în care subprodusele de origine animală sunt fabricate din materie primă care a fost tratată astfel cum se menționează în cazul materiei prime de mai sus sau din materie primă netratată, toate materiile prime se marchează în conformitate cu literele (a) și (b) anterioare.</p>		
(²) (⁵)	II.2. Cerințe specifice		
(²) (⁶)	II.2.1. Subprodusele acestui transport provin de la animale care au fost ținute pe teritoriul menționat la punctul II.1.2, unde programele de vaccinare împotriva febrei aftoase se aplică în mod regulat și sunt controlate în mod oficial în cazul animalelor domestice din specia bovină.		
(²) (⁷)	II.2.2. Subprodusele acestui transport constau doar în subproduse de origine animală provenite din organ comestibil prelucrat de la rumegătoare domestice, care s-a maturat la o temperatură ambiantă de peste +2 °C pentru cel puțin trei ore sau, în cazul mușchilor maseteri la bovine și al cărnii proaspete dezosată la animale domestice, pentru cel puțin 24 de ore.]		
II.3.	<p>(²) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (⁸) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.];</p> <p>(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.];</p>		
II.4.	<p>în plus, în ceea ce privește EST:</p> <p>(²) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani într-o exploatare în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatare au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatare numai dacă provin dintr-o exploatare care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]</p>		

ȚARA		Subproduse de origine animală pentru producerea hranei pentru animale de companie	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(2) fie	<p>[În cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (9), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) a fost supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definită în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <ul style="list-style-type: none"> — toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și — toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ; <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]</p>		
<i>Note</i>			
Partea I:			
— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.			
— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau antrepozite vamale.			
— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.			
— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 05.11.91 sau 05.11.99.			
— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).			
— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.			
— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.			
— Rubrica de referință I.28: Unitate producătoare: se furnizează numărul de control sanitar-veterinar al unității autorizate.			
Partea II:			
(1a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.			
(1b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.			
(1c) Denumirea și numărul codului ISO al țării exportatoare după cum este prevăzut în:			
— partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010;			
— anexa la Regulamentul (CE) nr. 798/2008; și			
— anexa la Regulamentul (CE) nr. 119/2009.			
În completare, codul ISO privitor la regionalizare trebuie inclus în prezenta anexă (unde este cazul pentru speciile receptive).			

ȚARA		Subproduse de origine animală pentru producerea hranei pentru animale de companie	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(^{1d}) Doar pentru țările din care carnea de vânat de la aceeași specie de animale destinată consumului uman este autorizată pentru import în Uniunea Europeană.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) Cu excepția sângelui materie primă, a laptelui crud, a pieilor, a părului de porc și penelor (a se vedea certificate relevante pentru importul acestor produse).</p> <p>(⁴) JO L 340, 31.12.1993, p. 21.</p> <p>(⁵) Garanții suplimentare de furnizat în cazul în care materialele provenite de la rumegătoare domestice își au originea într-un teritoriu al unei țări din America de Sud sau Africa de Sud sau într-o parte a acestora, de unde doar carnea proaspătă maturată și dezosată provenită de la rumegătoare domestice destinată consumului uman este autorizată pentru export în Uniunea Europeană. Mușchii maseteri întregi de la bovine, incizați în conformitate cu anexa I secțiunea IV capitolul I partea B punctul (1) din Regulamentul (CE) nr. 854/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 139, 30.4.2004, p. 206), se consideră, de asemenea, autorizați.</p> <p>(⁶) Doar pentru anumite țări ale Americii de Sud.</p> <p>(⁷) Doar pentru anumite țări ale Americii de Sud și ale Africii de Sud.</p> <p>(⁸) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(⁹) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			

CAPITOLUL 4(A)

Certificat de sănătate

Pentru importurile de sânge și produse din sânge de evedee pentru utilizarea în afara lanțului alimentar animal, destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 30.02		I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică)							Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare	

ȚARA		Sânge și produse din sânge de la ecvidee destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal	
Partea II: Certificare	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 ^a), în special articolul 8 litera (c), articolul 8 litera (d) și articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 ^b), în special anexa XIII capitolul IV și certific că sângele și produsele din sânge de la ecvidee descrise anterior:	II.b.
	II.1.	constau din sânge sau produse din sânge de ecvidee, care îndeplinesc cerințele sanitare de mai jos;	
	II.2.	constau exclusiv din sânge sau produse din sânge de ecvidee, care nu sunt destinate consumului uman sau animal;	
	II.3.	au fost obținute de la animale care provin dintr-o țară terță, teritoriu sau parte enumerată în coloana „lista țărilor terțe” din anexa XIV capitolul II secțiunea I tabelul 2 rândul nr. 3 din Regulamentul (UE) nr. 142/2011 în care următoarele boli sunt boli cu declarare obligatorie: pesta cabalină africană, durina, morva (<i>Burkholderia mallei</i>), encefalomielita ecvină (toate tipurile, incluzând encefalomielita ecvină venezueleană), anemia infecțioasă ecvină, stomatita veziculoasă, rabia, antraxul;	
	II.4.	provin din sânge care a fost recoltat, sub supravegherea unui veterinar, de la ecvidee care la inspecția efectuată la momentul recoltării nu prezentau semne clinice ale bolilor infecțioase:	
		(²) fie [în abatoare autorizate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (³);]	
		(²) fie [în abatoare autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării de export;]	
		(²) fie [în unități autorizate și supravegheate de autoritatea competentă a țării de export, pentru colectarea de sânge de la ecvidee în vederea fabricării de produse din sânge destinate unor utilizări altele decât hrănirea animalelor de fermă;]	
	II.5.	provin din sânge recoltat de la ecvidee,	
II.5.1.	care, la inspecția din data recoltării sângelui, nu prezentau semne clinice ale niciunei boli cu notificare obligatorie menționate în anexa A la Directiva 2009/156/CE (⁴), și nici ale gripei ecvine, piroplasmozei ecvine, rinopneumoniei ecvine sau ale arteritei virale ecvine menționate la articolul 1.2.3 punctul 4 din Codul sanitar pentru animale terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE), ediția 2010;		
II.5.2.	care au fost ținute sub supraveghere veterinară cel puțin 30 de zile înainte de data recoltării sângelui și în cursul recoltării sângelui în exploatații care nu făceau obiectul unei interdicții în temeiul articolului 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE sau al unor restricții determinate de pesta cabalină africană în temeiul articolului 5 din directiva respectivă;		
II.5.3.	care nu au avut niciun contact cu ecvidee dintr-o exploatație supusă unei interdicții determinate de probleme de sănătate a animalelor aplicate în temeiul articolului 4 alineatul (5) din Directiva 2009/156/CE;		
II.5.4.	pentru care perioada de aplicare a interdicției la care se face referire la punctele II.5.2 și II.5.3 a fost determinată în modul următor:		
	(²) fie [în cazul în care nu toate animalele din speciile receptive la boală aflate în exploatație au fost sacrificate, iar exploatația a fost dezinfectată, perioada de interdicție a fost:		
	— de șase luni în cazul morvei (<i>Burkholderia mallei</i>), începând cu data în care ecvideele afectate de boală sunt sacrificate,		
	— de șase luni în cazul encefalomielitelor de orice tip, incluzând encefalomielita venezueleană, începând cu data în care ecvideele afectate de boală sunt sacrificate,		
	— în caz de anemie infecțioasă ecvină, până la data în care animalele infectate au fost sacrificate, iar animalele rămase au o reacție negativă la două teste Coggins efectuate la un interval de trei luni,		
	— de șase luni de la data ultimului caz înregistrat de stomatită veziculoasă,		
	— de o lună de la data ultimului caz înregistrat de rabie,		
	— de 15 zile de la data ultimului caz înregistrat de antrax;]		

TARA		Sânge și produse din sânge de la ecvidee destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(²) fie	[în cazul în care toate animalele din speciile receptive la boală aflate în exploatație au fost sacrificate, iar exploatația a fost dezinfectată, perioada de interdicție este de 30 de zile, începând cu data în care animalele au fost sacrificate și exploatația dezinfectată, cu excepția antraxului, caz în care perioada de interdicție este de 15 zile;]		
II.6.	produsele din sânge trebuie să provină dintr-o unitate sau instalație autorizată sau înregistrată de autoritatea competentă a țării terțe care îndeplinește condițiile specifice menționate la articolul 23 sau 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;		
II.7.	produsele din sânge au fost fabricate din sânge care îndeplinește condițiile menționate la punctele II.4 și II.5 și		
(²) fie	[au fost fabricate din sânge recoltat de la ecvidee care au fost ținute sub supraveghere veterinară timp de cel puțin trei luni – sau de la naștere dacă au vârsta mai mică de trei luni – înainte de data recoltării în exploatații din țara unde s-a efectuat recoltarea, care, în perioada respectivă și în cursul perioadei în care s-a efectuat recoltarea, a fost indemnă de:		
	(a) pestă cabalină africană timp de doi ani;		
	(b) encefalomielita ecvină venezueleană timp de cel puțin doi ani;		
	(c) morvă		
	(²) fie [timp de trei ani;]		
	(²) fie [timp de șase luni, în cazul în care animalele nu au prezentat niciun semn clinic de morvă la inspecția <i>post-mortem</i> efectuată în abatorul menționat la punctul II.4, incluzând o examinare atentă a membranelor mucoase din trahee, laringe, cavități nazale și sinusuri cu ramificațiile lor, după secționarea capului în planul median și excizarea septului nazal;]		
	(d) în cazul produselor din sânge altele decât serul, stomatita veziculoasă pentru șase luni;]		
(²) fie	[au fost supuse cel puțin unuia din tratamentele următoare, urmate de o verificare a eficacității, în vederea inactivării posibiloilor agenți patogeni ai pestei cabaline africane, encefalomielitelor ecvine de toate tipurile inclusiv encefalomielita ecvină venezueleană, anemiei infecțioase ecvine, stomatitei veziculoase și morvei (<i>Burkholderia mallei</i>):		
	(²) fie [tratament termic la o temperatură de 65 °C timp de cel puțin trei ore ;]]		
	(²) fie [iradiere cu 25 kGy prin raze gama;]]		
	(²) fie [modificare a pH-ului la pH 5 timp de două ore;]]		
	(²) fie [tratament termic la cel puțin 80 °C pentru întregul conținut;]]		
II.8.	s-au luat toate măsurile de precauție pentru a se evita contaminarea sângelui și a produselor din sânge cu agenți patogeni în cursul fabricării, mânării sau ambalării;		
II.9.	sângele și produsele din sânge au fost ambalate în recipiente impermeabile sigilate etichetate în mod clar cu textul „IMPROPRIU CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL” și purtând numărul de autorizație al unității în care a fost recoltat;		
II.10.	produsele au fost depozitate în depozite închise.		
<i>Note</i>			
Partea I:			
— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.			
— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.			
— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau antrepozite vamale.			

ȚARA		Sânge și produse din sânge de la ecvidee destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal	
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele de transport în vrac, trebuie menționate numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Unitate producătoare: se furnizează numărul de control sanitar-veterinar al unității de recoltare înregistrate.</p> <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) JO L 139, 30.4.2004, p. 55.</p> <p>(⁴) JO L 192, 23.7.2010, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat este eliberat exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			

CAPITOLUL 4(B)

Certificat de sănătate

Pentru produsele din sânge care nu sunt destinate consumului uman, care ar putea fi utilizate ca materii prime furajere și care sunt destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			
							I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului			
	I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>							
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>						
Țara terță		Cod ISO						
I.28. Identificarea mărfurilor								
Specie (denumire științifică)		Natura mărfurilor		Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare		Numărul lotului		

ȚARA		Produse din sânge care nu sunt destinate consumului uman, care ar putea fi utilizate ca materie primă furajeră			
Partea II: Certificare	II.	Informații privind sănătatea	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 70%; padding: 2px;">II.a. Numărul de referință al certificatului</td> <td style="width: 30%; padding: 2px;">II.b.</td> </tr> </table>	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.			
			Subsemnatul medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 ^a) și al Regulamentului (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 ^b) și certific faptul că produsele din sânge descrise mai sus:		
	II.1.	constau în produse din sânge care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;			
	II.2.	constau exclusiv în produse din sânge care nu sunt destinate consumului uman;			
	II.3.	au fost preparate și depozitate într-o instalație autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;			
	II.4.	au fost preparate exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:			
		(²) fie	[sânge de la animale sacrificate, adecvat pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu este destinat consumului uman din motive comerciale;]		
		(²) și/sau	[sânge de la animale sacrificate, care este respins ca fiind inadecvat pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale și care au fost sacrificate într-un abator și provenind din carcase care au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]		
	II.5.	au fost supuse:			
	(²) fie	[prelucrării în conformitate cu metoda de prelucrare (³) stabilită în anexa V capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011]			
	(²) fie	[unei metode și unor parametri care să garanteze conformitatea produselor cu standardele microbiologice prevăzute în anexa X capitolul I din Regulamentul (UE) nr. 142/2011;] pentru eliminarea agenților patogeni;			
II.6.	autoritatea competentă a analizat un eșantion aleatoriu imediat înainte de expediere și a constatat că respectă următoarele standarde (⁴):				
	<i>Salmonella</i> : absență în 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,				
	<i>Enterobacteriaceae</i> : n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 in 1 g;				
II.7.	produsul finit a fost:				
	(²) fie	[a fost ambalat în saci noi sau sterilizați;]			
	(²) fie	[transportat în vrac în recipiente sau în orice alt mijloc de transport care înainte de utilizare a fost curățat și dezinfectat în totalitate, cu ajutorul unui produs dezinfectant autorizat de autoritatea competentă, înainte de utilizare.] și pe care se aplică eticheta „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN”;			
II.8.	produsul finit a fost depozitat în depozite închise;				
II.9.	produsul a fost supus tuturor măsurilor de precauție pentru a se evita contaminarea cu agenți patogeni după tratament;				
II.10.					
	(²) fie	[produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (⁵) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]			
	(²) fie	[produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]			

TARA		Produse din sânge care nu sunt destinate consumului uman, care ar putea fi utilizate ca materie primă furajeră	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><i>Note</i></p> <p>Partea I:</p> <p>— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.</p> <p>— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau antrepozite vamale.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 05.11.91 sau 05.11.99.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) Se introduce o metodă de la 1 la 5 sau metoda 7, după caz.</p> <p>(⁴) unde:</p> <p>n = numărul de probe de analizat,</p> <p>m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii în totalitatea probelor este mai mic sau egal cu m,</p> <p>M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare, și</p> <p>c = numărul de probe la care numărul total de bacterii poate să aibă valori cuprinse între m și M, proba putând fi considerată încă acceptabilă, în cazul în care numărul total de bacterii la celelalte probe este egal cu m sau mai mic.</p> <p>(⁵) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			

CAPITOLUL 4(C)

Certificat de sănătate

Pentru produse din sânge netratate, cu excepția celor provenite de la evidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa			Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare			I.14. Data plecării				
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare			I.16. PCF de intrare în UE				
				I.17.				
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 30.02		I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Numărul lotului								

Produce din sânge netratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă

ȚARA

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolul 8 literele (c) și (d) și articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIV capitolul II și certific următoarele:</p> <p>II.1. produsele din sânge descrise mai sus reprezintă produse din sânge care îndeplinesc cerințele privind sănătatea de mai jos;</p> <p>II.2. ele reprezintă exclusiv produse din sânge care nu sunt destinate consumului uman sau animal;</p> <p>II.3. au fost preparate și depozitate într-o instalație de prelucrare supravegheată de către autoritatea competentă sau în unitatea în care au fost colectate (2), exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>(2) fie [- sânge de la animale sacrificate, adecvat pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu este destinat consumului uman din motive comerciale;]</p> <p>(2) și/sau [- sânge de la animale sacrificate, care este respins ca fiind inadecvat pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale și provenind din carcase care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(2) și/sau [- sânge de la animale sacrificate care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(2) și/sau [- sânge și produse din sânge provenite din fabricarea de produse destinată consumului uman;]</p> <p>(2) și/sau [- sânge și produse din sânge provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]</p> <p>(2) și/sau [- materiale provenite de la animale cărora li s-au administrat substanțe interzise prin Directiva 96/22/CE, importul materialului fiind permis conform articolului 35 litera (a) subpunctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;]</p> <p>II.4. sângele din care sunt fabricate produsele respective a fost recoltat:]</p> <p>(2) fie [în abatoare autorizate în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(2) fie [în abatoare autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării terțe;]</p> <p>(2) fie [de la animale vii, în unități autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării terțe;]</p> <p>(2) [II.5. în cazul produselor din sânge obținute de la animale care aparțin taxonilor <i>Artiodactyla</i>, <i>Perissodactyla</i> și <i>Proboscidea</i>, inclusiv hibridii acestora, produsele provin:</p> <p>II.5.1. dintr-o țară în care, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat niciun caz de pestă bovină, pestă a micilor rumegătoare sau febră a Văii de Rift și unde, de cel puțin 12 luni, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor respective;</p> <p>(2) II.5.2. fie [de pe teritoriul unei țări sau regiuni cu codul (3) în care, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat niciun caz de febră aftoasă și unde, de cel puțin 12 luni, nu s-a practicat vaccinarea împotriva bolii respective;]</p> <p>sau [de pe teritoriul unei țări sau regiuni cu codul (3) în care, în ultimele 12 luni, nu s-a înregistrat niciun caz de febră aftoasă și unde, de cel puțin 12 luni, programele de vaccinare a rumegătoarelor domestice împotriva febrei aftoase se derulează și se controlează în mod oficial (4);]</p>		

Produse din sânge netratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(²) [II.5.3. În plus, în cazul animalelor care nu fac parte din <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i>:</p> <p>(²) fie [în țara sau în regiunea de origine nu s-a înregistrat, în ultimele 12 luni, niciun caz de stomatită veziculoasă și boala limbii albastre (²) (inclusiv prezența de animale seropozitive) și, de cel puțin 12 luni, nu s-a efectuat vaccinarea împotriva bolilor respective;]</p> <p>(²) fie [în țara sau în regiunea de origine sunt prezente animale seropozitive la stomatită veziculoasă și boala limbii albastre (⁴);]</p>		
<p>(²) [II.5.4. În plus, în cazul animalelor din familiile <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i>:</p> <p>[II.5.4.1. [în țara sau în regiunea de origine nu s-a înregistrat, în ultimele 12 luni, niciun caz de boală veziculoasă a porcului, pestă porcină clasică și pestă porcină africană și unde, de cel puțin 12 luni, nu s-a efectuat vaccinarea speciilor receptivă la bolile respective]]</p>		
<p>(²) [II.5.4.2. fie [în țara sau în regiunea de origine nu s-a înregistrat, în ultimele 12 luni, niciun caz de stomatită veziculoasă (inclusiv prezența de animale seropozitive) și, de cel puțin 12 luni, nu s-a practicat vaccinarea împotriva bolii respective;]</p>		
<p>(²) [II.5.4.2. sau [în țara sau în regiunea de origine sunt prezente animale seropozitive la stomatită veziculoasă (⁴);]]</p>		
<p>(²) [II.6. în cazul produselor din sânge obținute de la păsări de curte sau de la alte specii aviare, animalele și produsele provin de pe teritoriul unei țări sau regiuni cu codul (⁵) care a fost indemnă de boala de Newcastle și de gripa aviară înalt patogenă definite conform Codului de Sănătate al Animalelor Terestre al OIE, care, cel puțin în ultimele 12 luni, nu a efectuat vaccinarea împotriva gripei aviare, în care animalele de la care provin produsele nu au fost vaccinate împotriva bolii de Newcastle cu un vaccin pregătit dintr-o tulpină dominantă a virusului bolii de Newcastle, care arată un indice de patogenicitate mai ridicat decât tulpinile lentogene ale virusului;]</p>		
<p>II.7. produsele au fost:</p> <p>(²) fie [ambalate în saci sau recipiente din sticlă, noi sau sterilizate,]</p> <p>(²) fie [transportate în vrac în recipiente sau în alte mijloace de transport care înainte de utilizare au fost curățate și dezinfectate minuțios cu ajutorul unui produs dezinfectant autorizat de autoritatea competentă,]</p> <p>exteriorul ambalajelor sau al recipientelor poartă etichete cu textul „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL”;</p>		
<p>II.8. produsele au fost depozitate în depozite închise;</p>		
<p>II.9. produsele au fost supuse tuturor măsurilor de precauție în vederea evitării contaminării cu agenți patogeni pe durata transportului;</p>		
<p>II.10.</p> <p>(²) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (⁶) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]</p> <p>(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]</p>		
<p><i>Note</i></p>		
<p>Partea I:</p> <p>— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.</p> <p>— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.</p> <p>— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau antrepozite vamale.</p>		

Produse din sânge netratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă

TARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) Codul teritoriului, astfel cum figurează în partea 1 din anexa II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei.</p> <p>(⁴) În acest caz, în urma controlului la frontieră prevăzut de Directiva 97/78/CE și în conformitate cu cerințele menționate la articolul 8 alineatul (4) din directiva respectivă, produsele trebuie să fie transportate direct la instalația de destinație.</p> <p>(⁵) Codul teritoriului, astfel cum apare în partea I a anexei II la Decizia 2006/696/CE.</p> <p>(⁶) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 4(D)

Certificat de sănătate

Pentru produse din sânge tratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.						
	Nume		I.3. Autoritatea competentă centrală								
	Adresa		I.4. Autoritatea competentă locală								
	Tel.										
	I.5. Destinatar			I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE							
	Nume			Nume							
	Adresa			Adresa							
	Codul poștal			Codul poștal							
	Tel.			Tel.							
	I.7. Țara de origine		Cod ISO	I.8. Regiunea de origine		Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație		Cod
	I.11. Locul de origine					I.12. Locul de destinație					
	Nume		Numărul de autorizare			Nume		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/>			
	Adresa		Numărul de autorizare			Adresa		Numărul de autorizare			
	Nume		Numărul de autorizare			Codul poștal					
	Adresa		Numărul de autorizare								
	I.13. Locul de încărcare					I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport					I.16. PCF de intrare în UE					
	Avion <input type="checkbox"/>		Navă <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>		I.17.				
Vehicul rutier <input type="checkbox"/>		Altele <input type="checkbox"/>									
Identificare											
Referințe documentare											
I.18. Descrierea mărfurilor						I.19. Codul mărfurilor (cod SA)					
						30.02					
									I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produselor									I.22. Numărul de pachete		
Ambiantă <input type="checkbox"/>		Refrigerate <input type="checkbox"/>		Congelate <input type="checkbox"/>							
I.23. Numărul sigiliului/recipientului						I.24. Tipul ambalajului					
I.25. Mărfuri certificate pentru:											
Uz tehnic <input type="checkbox"/>											
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>					I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>						
Țara terță		Cod ISO									
I.28. Identificarea mărfurilor											
Specie (denumire științifică)		Natura mărfurilor		Numărul de autorizare al unităților			Numărul lotului				
				Unitate producătoare							

ȚARA		Produse din sânge tratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă	
II. Informații privind sănătatea		II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 ^a), în special articolul 8 litera (c), articolul 8 litera (d) și articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 ^b), în special anexa XIV, capitolul II, și certific următoarele:		
	II.1.	produsele din sânge descrise mai sus reprezintă produse din sânge care îndeplinesc cerințele de mai jos;	
	II.2.	reprezintă exclusiv produse din sânge care nu sunt destinate consumului uman sau animal;	
	II.3.	au fost preparate și depozitate într-o instalație supravegheată de către autoritatea competentă exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:	
	(²) fie	[- sânge de la animale sacrificate, adecvat pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu este destinat consumului uman din motive comerciale;]	
	(²) și/sau	[- sânge de la animale sacrificate, care este respins ca fiind inadecvat pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu prezintă niciun semn de boală transmisibilă la om sau la animale provenit de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru consum uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]	
	(²) și/sau	[- sânge de la animale sacrificate care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]	
	(²) și/sau	[- sânge și produse din sânge provenite de la animale vii care nu au prezentat semne clinice ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produselor respective;]	
	(²) și/sau	[- materiale derivate de la animale cărora li s-au administrat substanțe interzise prin Directiva 96/22/CE, importul materialelor fiind permis conform articolului 35 litera (a) punctul (ii) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;]	
	II.4.	sângele din care sunt fabricate produsele respective a fost recoltat:	
	(²) fie	[în abatoare autorizate în conformitate cu legislația Uniunii,]	
	(²) fie	[în abatoare autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării terțe,]	
	(²) fie	[de la animale vii, în unități autorizate și supravegheate de către autoritatea competentă a țării terțe.]	
	(²) [II.5.	În cazul produselor din sânge provenite de la <i>Artiodactyla</i> , <i>Perissodactyla</i> și <i>Proboscidea</i> , inclusiv hibridii acestora care nu fac parte din <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i> , produsele au fost supuse unuia dintre următoarele tratamente, garantându-se absența agenților patogeni ai febrei aftoase, ai stomatitei veziculoase, ai pestei bovine, ai pestei rumegătoarelor mici, ai febrei Văii de Rift și ai bolii limbii albastre:	
	(²) fie	[tratament termic la o temperatură de 65 °C timp de cel puțin trei ore, urmat de un test de eficacitate;]	
(²) fie	[iradiere cu 25 kGy prin raze gamma, urmată de un test de eficacitate;]		
(²) fie	[modificarea pH-ului la valoarea 5 timp de două ore, urmată de un test de eficacitate;]		
(²) fie	[tratament termic la cel puțin 80 °C pentru întregul conținut, urmat de un test de eficacitate.]]		
(²) [II.6.	În cazul produselor din sânge provenite de la <i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i> , păsări domestice și alte specii aviare, produsele au fost supuse unuia dintre următoarele tratamente, garantându-se absența agenților patogeni ai următoarelor boli: febra aftoasă, stomatita veziculoasă, boala veziculoasă a porcului, pesta porcină clasică, pesta porcină africană, boala Newcastle și gripa aviară înalt patogenă, în funcție de specia în cauză:		
(²) fie	[tratament termic la o temperatură de 65 °C timp de cel puțin trei ore, urmat de un test de eficacitate;]		
(²) fie	[iradiere cu 25 kGy prin raze gamma, urmată de un test de eficacitate;]		
(²) fie	[tratament termic pentru întregul conținut la cel puțin 80 °C pentru <i>Suidae/Tayassuidae</i> (²) și la cel puțin 70 °C pentru păsări domestice și alte specii aviare (²), urmat de un test de eficacitate]].		

Produse din sânge tratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă

TARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(2) [II.7. În cazul produselor din sânge obținute de la alte specii decât cele menționate la punctele II.5 sau II.6, produsele au fost supuse următorului tratament (a se specifica):]		
II.8. Produsele au fost:		
(2) fie [ambalate în saci sau recipiente din sticlă, noi sau sterilizate,]		
(2) fie transportate în vrac în recipiente sau în orice alt mijloc de transport care înainte de utilizare a fost curățat și dezinfectat în totalitate, cu ajutorul unui produs dezinfectant autorizat de autoritatea competentă, înainte de utilizare;] și		
exteriorul ambalajelor sau al recipientelor poartă etichete cu textul „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL”;		
II.9. produsele au fost depozitate în depozite închise;		
II.10. produsele au fost supuse tuturor măsurilor de precauție în vederea evitării contaminării cu agenți patogeni după tratament;		
II.11.		
(2) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (3) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care este derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]		
(2) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animalele născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]		
<i>Note</i>		
Partea I:		
— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.		
— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.		
— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.		
— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reincărcare.		
— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).		
— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.		
— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.		
Partea II:		
(1a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.		
(1b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.		

Produse din sânge tratate, cu excepția celor provenite de la ecvidee, pentru fabricarea de produse derivate destinate utilizărilor în afara lanțului alimentar animal pentru animalele de fermă

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 5(A)

Certificat de sănătate

Pentru piei proaspete sau refrigerate de ungulate, destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare				I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE		I.17. Numărul (numerele) CITES	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete	
I.23. Numărul sigiliului/recipientului						I.24. Tipul ambalajului		
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică)		Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare		Greutate netă				

ȚARA

Piei proaspete sau refrigerate de ungate

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIV, capitolul II, și certific că pieile descrise mai sus:</p>		
II.1.	au fost obținute de la animale care:		
(2) fie	[- au fost sacrificate și carcasele lor sunt adecvate pentru consumul uman, în conformitate cu legislația Uniunii;]		
(2) fie	[- au fost sacrificate într-un abator după efectuarea unei inspecții <i>ante-mortem</i> și care, în urma inspecției respective, s-au considerat a fi adecvate pentru sacrificarea în vederea consumului uman, în conformitate cu legislația Uniunii;]		
II.2.	provin dintr-o țară sau, în cazul regionalizării în conformitate cu legislația Uniunii, dintr-o zonă a țării din care este autorizat importul tuturor categoriilor de carne proaspătă din speciile în cauză și care:		
(a)	de cel puțin 12 luni în momentul expedierii, nu prezintă niciun semn al următoarelor boli (3):		
	[- pestă porcină clasică, pestă porcină africană;]		
	[- pestă bovină;]		
și			
(b)	în momentul expedierii, sunt indemne de cel puțin 12 luni de febra aftoasă, în respectivele regiuni nepracticându-se nicio vaccinare împotriva febrei aftoase în cursul celor 12 luni de dinainte de expediere (3);		
II.3.	au fost obținute de la:		
	[animale care au rămas pe teritoriul țării de origine timp de cel puțin trei luni înainte de a fi sacrificate sau de la naștere, în cazul animalelor cu o vârstă mai mică de trei luni;]		
	[în cazul pieilor de biongate, animale care provin din ferme în care nu a existat niciun focar de febră aftoasă în ultimele 30 de zile și în jurul cărora, pe o rază de 10 km, nu a existat niciun caz de febră aftoasă timp de 30 de zile;]		
	[în cazul pieilor de porcine, animale care provin din ferme în care nu a existat niciun focar de boală veziculoasă a porcului în ultimele 30 de zile sau de pestă porcină clasică sau africană în ultimele 40 de zile și în jurul cărora, pe o rază de 10 km, nu a existat niciun caz de astfel de boli timp de 30 de zile;]		
	[animale care nu au prezentat semne de [febră aftoasă], [pestă bovină], [pestă porcină clasică], [pestă porcină africană] sau [boală veziculoasă a porcului] (3) la inspecția de sănătate <i>ante-mortem</i> la abator pe parcursul celor 24 de ore anterioare sacrificării;]		
II.4.	au făcut obiectul tuturor măsurilor de precauție necesare pentru a se evita contaminarea cu agenți patogeni.		
Note			
Partea I:			
—	Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.		
—	Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.		
—	Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.		
—	Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.		
—	Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 41.01; 41.02 sau 41.03.		

ȚARA

Piei proaspete sau refrigerate de ungulate

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipiente de transport în vrac se menționează numărul recipientului și al sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) Se elimină bolile care nu se aplică speciilor în cauză.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial / inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 5(B)

Certificat de sănătate

Pentru piei tratate de ungulate, destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17. Numărul (numerele) CITES	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>						
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Greutate netă								

ȚARA

Piei tratate de ungate

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIV, capitolul II, și certific că pieile descrise mai sus:</p> <p>II.1. au fost obținute de la animale care:</p> <p>(²) fie [- au fost sacrificate și carcasele lor sunt adecvate pentru consumul uman, în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(²) fie [- au fost sacrificate într-un abator după efectuarea unei inspecții <i>ante-mortem</i> și care, în urma inspecției respective, s-au considerat a fi adecvate pentru sacrificarea în vederea consumului uman, în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(²) fie [- nu au arătat niciun semn clinic al vreunei boli transmisibile la om sau animale prin intermediul pieilor și nu au fost ucise în vederea eradicării unei boli epizootice;]</p> <p>(²) fie [II.2. provin de la animale care își au originea într-o țară terță sau, în caz de regionalizare în conformitate cu legislația Uniunii, într-o zonă a unei țări terțe figurând în partea I a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010 al Comisiei (2), de unde importurile de carne proaspătă de la speciile în cauză sunt autorizate și sunt:</p> <p>(²) fie [uscate;]</p> <p>(²) fie [sărute uscat sau sărate umed timp de cel puțin 14 zile înainte de expediere;]</p> <p>(²) fie [sărute uscat sau sărate umed la data de și, în conformitate cu declarația transportatorului, pieile vor fi transportate pe cale navală, pentru o perioadă în care pieile vor fi fost sărate timp de cel puțin 14 zile înainte de a ajunge la punctul de control la frontiera UE;]</p> <p>(²) fie [sărute timp de șapte zile în sare de mare, cu un adaos de 2 % de carbonat de sodiu;]</p> <p>(²) fie [sărute în sare de mare, cu un adaos de 2 % de carbonat de sodiu la data de și în conformitate cu declarația transportatorului, pieile vor fi transportate pe cale navală, pentru o perioadă în care pieile vor fi fost sărate timp de cel puțin 7 zile înainte de a ajunge la punctul de control la frontiera UE;]</p> <p>(²) fie [II.2. provin de la animale care își au originea într-o țară terță sau, în caz de regionalizare în conformitate cu legislația Uniunii, într-o zonă a unei țări terțe figurând în partea I a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010, de unde importurile de carne proaspătă de la speciile în cauză NU sunt autorizate și sunt:</p> <p>(²) fie [sărute timp de șapte zile în sare de mare, cu un adaos de 2 % de carbonat de sodiu;]</p> <p>(²) fie [sărute în sare de mare, cu un adaos de 2 % de carbonat de sodiu la data de și, în conformitate cu declarația transportatorului, pieile vor fi transportate pe cale navală, pentru o perioadă în care pieile vor fi fost sărate timp de cel puțin 7 zile înainte de a ajunge la punctul de control la frontiera UE;]</p> <p>(²) fie [uscate timp de 42 de zile la o temperatură de cel puțin 20 °C;]</p> <p>II.3. transportul nu a intrat în contact cu alte produse animale sau cu animale vii care prezintă un risc de răspândire a unei boli transmisibile grave.</p>		

Note

Partea I:

— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.

ȚARA		Piei tratate de ungulate
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.</p> <p>— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane de cale ferată sau recipiente și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă), iar informațiile se vor furniza în cazul descărcării și al reîncărcării.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 41.01; 41.02 sau 41.03.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipiente de transport în vrac se menționează numărul recipientului și al sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) JO L 73, 20.3.2010, p. 1.</p> <p>(⁴) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 5(C)

Declarație oficială

Pentru pieile tratate de rumegătoare și de ecvidee expedierii în sau tranzitului prin ⁽¹⁾ Uniunea Europeană și care au fost izolate timp de 21 de zile sau care urmează să fie transportate timp de 21 de zile fără întrerupere înainte de import

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.	
			I.3. Autoritatea competentă centrală			
			I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatari Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.			
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO
					I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal	
					Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE			
		I.17. Numărul (numerele) CITES				
I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		
				I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului		
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>						
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Greutate netă						

ȚARA

Piei tratate de rumegătoare și de ecvidee care au fost izolate timp de 21 de zile sau care urmează să fie transportate timp de 21 de zile fără întrerupere înainte de import

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, declar că pieile descrise mai sus:</p> <p>II.1. au fost obținute de la animale care:</p> <p>(¹) fie [- au fost sacrificate și carcasele lor sunt adecvate pentru consumul uman, în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(¹) fie [- au fost sacrificate într-un abator după efectuarea unei inspecții <i>ante-mortem</i> și care, în urma inspecției respective, s-au considerat a fi adecvate pentru sacrificarea în vederea consumului uman, în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(¹) fie [- nu au arătat niciun semn clinic al vreunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul pieilor și nu au fost ucise în vederea eradicării unei boli epizootice;]</p> <p>II.2. au fost:</p> <p>(¹) fie [- uscate;]</p> <p>(¹) fie [- sărate uscat sau sărate umed timp de cel puțin 14 zile înainte de expediere;]</p> <p>(¹) fie [- sărate timp de șapte zile în sare de mare, cu un adaos de 2 % de carbonat de sodiu;]</p> <p>II.3. nu au intrat în contact cu alte produse animale sau cu animale vii care prezintă un risc de răspândire a unei boli transmisibile grave;</p> <p>(²) fie [II.4. au fost izolate imediat înainte de expediere timp de 21 de zile, sub supraveghere oficială, după tratamentul descris la punctul II.2.]</p> <p>(²) fie [II.4. ca urmare a declarației transportatorului, durata transportului este prevăzută la cel puțin 21 zile.]</p>		
	<p>Note</p> <p>Partea I:</p> <p>— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.</p> <p>— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.</p> <p>— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 41.01; 41.02 sau 41.03.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipiente de transport în vrac se menționează numărul recipientului și al sigiliului (dacă este cazul).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>Partea II:</p> <p>(¹) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezenta declarație servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		

Piei tratate de rumegătoare și de ecvidee care au fost izolate timp de 21 de zile sau care urmează să fie transportate timp de 21 de zile fără întrerupere înainte de import

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 6(A)

Certificat de sănătate

Pentru trofee de vânătoare tratate și alte preparate de păsări și ungulate, constând exclusiv din oase, coarne, copite, gheare, coarne de cerb, dinți, piei, destinate expeditiei în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expeditat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală						
			I.4. Autoritatea competentă locală						
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.						
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod	
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării						
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE				
			I.17. Numărul (numerele) CITES						
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate		
I.21.				I.22. Numărul de pachete					
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului					
I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>									
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>		Țara terță		Cod ISO		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>			
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică)						Natura mărfurilor		Numărul de pachete	

ȚARA		Trofee de vânătoare tratate și alte preparate de păsări și ungulate, constând exclusiv în oase, coarne, copite, gheare, coarne de cerb, dinți, piei	
Partea II: Certificare	II.	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a) și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIV, capitolul II, și certific că trofee de vânătoare descrise mai sus:</p>		
Partea II: Certificare	II.1.	au fost ambalate, imediat după tratare, fără să fi intrat în contact cu alte produse de origine animală care le-ar putea contamina, în ambalaje individuale, transparente și închise astfel încât să se evite o contaminare ulterioară;	
	(²) fie	II.2. În cazul trofeelor de vânătoare sau altor preparate constând exclusiv în piei:	
	(²) fie	[au fost uscate;]	
	(²) fie	[au fost sărate uscat sau umed timp de cel puțin 14 zile înainte de expediere;]	
	(²) fie	[au fost sărate uscat sau sărate umed la și, în conformitate cu declarația transportatorului, pieile vor fi transportate pe cale navală, pe o perioadă în care pieile vor fi fost sărate timp de cel puțin 14 zile înainte de a ajunge la punctul de control la frontiera UE;]	
	(²) fie	II.2. În cazul trofeelor de vânătoare sau altor preparate constând exclusiv în oase, coarne, copite, gheare, coarne de cerb sau dinți:	
Partea II: Certificare	(a)	au fost scufundate în apă clocotită pe o durată corespunzătoare, astfel încât să se garanteze eliminarea oricăror materii, altele decât oasele, coarnele, copitele, ghearele, coarnele de cerb sau dinți, și	
	(b)	au fost dezinfectate cu un produs autorizat de către autoritatea competentă, în special cu apă oxigenată, în cazul părților alcătuite din oase.]	
	II.3.		
	(²) fie	[produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (³) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]	
(²) fie	[produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]		
<i>Note</i>			
Partea I:			
— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.			
— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.			
— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.			
— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipiente și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reincărcare.			
— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mării în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).			

Trofee de vânătoare tratate și alte preparate de păsări și ungulate, constând exclusiv în oase, coarne, copite, gheare, coarne de cerb, dinți, piei

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 05.05; 05.06; 05.07 sau 97.05.</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: pentru tipul mărfii, completați cu una sau mai multe denumiri dintre cele de mai jos: [oase], [coarne], [copite], [gheare], [coarne de cerb], [dinți], [piei].</p> <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

ȚARA		Trofee de vânătoare sau alte preparate de păsări și ungulate tratate care constau din părți întregi care nu au fost tratate	
	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului II.b.
Partea II: Certificare		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 ^a) și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 ^b), în special anexa XIV, capitolul II, și certific că trofee de vânătoare descrise mai sus:	
	(²) fie	[II.1. În ceea ce privește trofee de vânătoare sau alte preparate de animale biongulate, cu excepția porcinelor:	
		(a) (regiunea) a fost indemnă de febră aftoasă și de pestă bovină în ultimele 12 luni și în această perioadă nu s-au efectuat vaccinări împotriva acestor boli; și	
		(b) trofee de vânătoare sau alte preparate descrise mai sus:	
		(i) au fost obținute de la animale care au fost ucise pe teritoriul zonei autorizate pentru exportul cărnii proaspete provenind de la speciile domestice receptive corespunzătoare și unde, pe parcursul ultimelor 60 zile, nu s-a impus nicio restricție în materie de sănătate animală, din motivul unor focare de boli la care este receptiv vânatul; și	
		(ii) provin de la animale care au fost ucise la o distanță de cel puțin 20 km de la frontierele unei țări terțe sau ale unei zone dintr-o țară terță care nu este autorizată să exporte în interiorul Uniunii trofee de vânătoare netratate de la animale biongulate, cu excepția porcinelor;]	
	(²) fie	[II.1. În ceea ce privește trofee de vânătoare sau alte preparate de porci sălbatici:	
		(a) (regiunea) în ultimele 12 luni a fost indemnă de pestă porcină clasică, pestă porcină africană, boală veziculoasă a porcului, febră aftoasă și de encefalomielită enterovirală porcină (boala Teschen) și pe parcursul celor 12 luni nu s-au efectuat vaccinări împotriva acestor boli; și	
		(b) trofee de vânătoare sau alte preparate descrise mai sus:	
		(i) au fost obținute de la animale care au fost ucise pe teritoriul zonei autorizate pentru exportul cărnii proaspete provenind de la speciile domestice receptive corespunzătoare și unde, pe parcursul ultimelor 60 zile, nu s-a impus nicio restricție în materie de sănătate animală, din motivul unor focare de boli la care porcinele sunt receptive; și	
	(ii) provin de la animale care au fost ucise la o distanță de cel puțin 20 km de frontierele unei țări terțe sau ale unei zone dintr-o țară terță care nu este autorizată să exporte în interiorul Uniunii trofee de vânătoare netratate de porci sălbatici;]		
(²) fie	[II.1. În ceea ce privește trofee de vânătoare sau alte preparate de solipede, trofee de vânătoare sau alte preparate descrise anterior au fost obținute de la solipede sălbatică care au fost ucise pe teritoriul țării exportatoare menționate anterior;]		
(²) fie	[II.1. În ceea ce privește trofee de vânătoare sau alte preparate de păsări sălbatică:		
	(a) (regiunea) este indemnă de gripă aviară înalt patogenă și de boala Newcastle; și		
	(b) trofee de vânătoare sau alte preparate descrise anterior au fost obținute de la păsări sălbatică care au fost ucise în regiunea în cauză în care în ultimele 30 de zile nu au existat restricții de sănătate animală din cauza focarelor de boli la care sunt receptive păsările sălbatică;]		
	II.2. Trofee de vânătoare sau alte preparate descrise anterior au fost ambalate, fără să fi intrat în contact cu alte produse de origine animală care le-ar putea contamina, în ambalaje individuale, transparente și închise, astfel încât să se evite o contaminare ulterioară.		
	II.3.		
(²) fie	[produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (3) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]		
(²) fie	[produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]		

ȚARA		Trofee de vânătoare sau alte preparate de păsări și unguitate tratate care constau din părți întregi care nu au fost tratate	
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<p><i>Note</i></p> <p>Partea I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat. — Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă. — Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale. — Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare. — Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 05.05; 05.06 sau 05.07. — Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz). — Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal. — Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import. <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit. — Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră. 			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			

CAPITOLUL 7(A)

Certificat de sănătate

Pentru păr de porc provenind din țări terțe sau din regiuni ale acestora indemne de pestă porcină africană, destinat expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 05.02		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului			
	I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>							
	I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare		Numărul de pachete		Greutate netă				

ȚARA		Păr de porc provenind din țări terțe sau din regiuni ale acestora indemne de pestă porcină africană	
Partea II: Certificare	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
			II.b.
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 ^a), în special articolul 10 litera (b) punctul (iv) și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 ^b), în special anexa XIV, capitolul II, și certific următoarele:	
	II.1.	părul de porc descris anterior a fost obținut de la porci proveniți din țara de origine și sacrificați într-un abator în țara de origine;	
	II.2.	porcii de la care s-a obținut părul de porc nu au prezentat, pe parcursul inspecției efectuate în momentul sacrificării, semne ale unor boli transmisibile la om sau la animale și nu au fost uciși pentru a eradica o boală epizootică;	
	II.3.	țara de origine sau, în cazul regionalizării în conformitate cu legislația Uniunii, regiunea de origine a fost indemnă de pestă porcină africană în ultimele 12 luni;	
	II.4.	părul de porc este uscat și introdus în ambalaje sigure.	
		<i>Note</i>	
		Partea I:	
		— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.	
		— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.	
		— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.	
		— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.	
		— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).	
		— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.	
		— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.	
		— Rubrica de referință I.28: Unitate producătoare: se furnizează numărul de control sanitar-veterinar al unității autorizate.	
		Partea II:	
		(1 ^a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.	
		(1 ^b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.	
		(2) Se elimină ceea ce nu corespunde.	
		— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.	
		— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.	
		Medic veterinar oficial/inspector oficial	
		Numele (cu majuscule):	Calificarea și funcția:
		Data:	Semnătura:
		Ștampila:	

CAPITOLUL 7(B)

Certificat de sănătate

Pentru păr de porc provenind din țări terțe sau din regiuni ale acestora care nu sunt indemne de pestă porcină africană, destinat expediției în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 05.02		I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>						
Țara terță		Cod ISO						
I.28. Identificarea mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare							Numărul de pachete	Greutate netă

ȚARA		Păr de porc provenind din țări terțe sau din regiuni ale acestora care nu sunt indemne de pestă porcină africană	
Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (^{1a}), în special articolul 10 litera (b) punctul (iv) și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 (^{1b}), în special anexa XIV, capitolul II, și certific următoarele:	
	II.1.	părul de porc descris anterior a fost obținut de la porci proveniți din țara de origine și sacrificați într-un abator în țara de origine;	
	II.2.	porcii de la care s-a obținut părul de porc nu au prezentat, pe parcursul inspecției efectuate în momentul sacrificării, semne ale unor boli transmisibile la om sau la animale și nu au fost uciși pentru a eradica o boală epizootică;	
	II.3.	părul de porc menționat anterior a fost:	
		(²) fie [fiert;]	
		(²) fie [vopsit;]	
		(²) fie [albit;]	
	II.4.	părul de porc este uscat și introdus în ambalaje sigure.	
		<i>Note</i>	
	Partea I:		
	— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.		
	— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.		
	— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.		
	— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.		
	— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).		
	— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.		
	— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.		
	— Rubrica de referință I.28: Unitate producătoare: se furnizează numărul de control sanitar-veterinar al unității autorizate.		
	Partea II:		
	^(1a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.		
	^(1b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.		
	⁽²⁾ Se elimină ceea ce nu corespunde.		
	— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.		
	— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.		

ȚARA		Păr de porc provenind din țări terțe sau din regiuni ale acestora care nu sunt indemne de pestă porcină africană	
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
Medic veterinar oficial/inspector oficial			
Numele (cu majuscule):		Calificarea și funcția:	
Data:		Semnătura:	
Ștampila:			

CAPITOLUL 8

Certificat de sănătate

Pentru subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale ⁽²⁾ destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			
					I.20. Cantitate			
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului			
I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Numărul de pachete Greutate netă Numărul lotului								

ȚARA		Subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale ⁽²⁾	
	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului ^(1a) și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei ^(1b) , în special anexa XIV, capitolul II, și certific că subprodusele de origine animală descrise mai sus:	
	II.1.	sunt probe comerciale care constau din subproduse de origine animală destinate anumitor studii sau analize descrise în definiția nr. 39 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei, care poartă eticheta „PROBĂ COMERCIALĂ CARE NU ESTE DESTINATĂ CONSUMULUI UMAN”; sau	
	II.2.	sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate animală de mai jos;	
	II.2.1.	au fost obținute pe teritoriul: ⁽³⁾ de la animale:	
		⁽²⁾ fie [(a) care au rămas pe acest teritoriu de la naștere sau cel puțin pe parcursul ultimelor trei luni înaintea sacrificării;]	
		⁽²⁾ fie [(b) care au fost ucise în sălbăticie în acest teritoriu ⁽⁴⁾];	
	II.2.2.	au fost obținute de la animale:	
		⁽²⁾ fie [(a) provenind din exploatații:	
		(i) unde, în cazul următoarelor boli la care animalele sunt receptive, nu s-a înregistrat niciun caz/focar de pestă bovină, boală veziculoasă a porcului, boală Newcastle sau gripă aviară înalt patogenă în cursul celor 30 de zile precedente, nici de pestă porcine clasică și pestă porcine africană în cursul celor 40 de zile precedente; nici în exploatații situate pe o rază de 10 km, în cursul celor 30 de zile precedente; și	
		(ii) unde nu a fost niciun caz/focar de febră aftoasă, în cursul celor 60 de zile precedente, și nici în exploatațiile situate pe o rază de 25 km, în cursul celor 30 de zile precedente; și	
	(b) care:		
	(i) nu au fost ucise în vederea eradicării unei boli epizootice,		
	(ii) au rămas în exploatațiile de origine pentru cel puțin 40 de zile înaintea plecării și care au fost transportate direct la abator fără a veni în contact cu alte animale care nu corespund aceluiași cerințe în materie de sănătate;		
	(iii) au fost supuse inspecției de sănătate <i>ante-mortem</i> la abator pe parcursul celor 24 de ore anterioare sacrificării și nu au prezentat semne ale bolilor menționate mai sus, la care aceste animale sunt receptive; și		
	(iv) au fost tratate în abator înainte sau în momentul sacrificării sau al uciderii, conform prevederilor relevante ale Directivei 93/119/CE a Consiliului privind protecția animalelor în momentul sacrificării sau uciderii (5);]		
	⁽³⁾ fie [(a) capturate și ucise în sălbăticie într-o zonă:		
	(i) în care, pe o rază de 25 km nu s-a constatat niciun caz/focar al niciuneia dintre bolile următoare la care animalele sunt receptive: febră aftoasă, pestă bovină, boală Newcastle sau gripă aviară înalt patogenă în cursul celor 30 de zile precedente și nici pestă porcine clasică sau pestă porcine africană în cursul celor 40 de zile precedente; și		
	(ii) care este situată la o distanță mai mare de 20 km de la frontierele unui teritoriu dintr-o țară sau a unei părți a acesteia care nu este autorizată la data respectivă să exporte acest produs în interiorul Uniunii; și		
	(b) care, după ce au fost ucise, au fost transportate în decurs de 12 ore pentru refrigerare fie la un centru de colectare, după care imediat la o unitate de prelucrare a vânatului, fie direct la o unitate de prelucrare a vânatului;]		
II.2.3.	au fost obținute într-o exploatație în vecinătatea căreia, pe o rază de 10 km, nu s-a constatat niciun caz/focar al bolilor vizate la punctul II.2.2 la care animalele sunt receptive, în cursul celor 30 de zile precedente; în eventualitatea survenirii unui astfel de caz, prepararea materiei prime pentru export către Uniunea Europeană a fost autorizată doar după înlăturarea tuturor produselor din carne și după curățarea și dezinfectarea completă a unității sub supravegherea unui medic veterinar;		
II.2.4.	au fost obținute și preparate fără a veni în contact cu alt material care nu corespunde condițiilor cerute mai sus, și care a fost manipulat într-o astfel de manieră încât să se evite contaminarea cu agenți patogeni;		

ȚARA		Subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale ⁽²⁾	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.2.5.	au fost ambalate în ambalaje noi pentru prevenirea scurgerilor sau în ambalaje curățate și dezinfectate înainte de utilizare și în recipiente sigilate sub responsabilitatea autorității competente, pe care se aplică etichete indicând „SUBPRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ DESTINATE NUMAI FABRICĂRII DE PRODUSE DERIVATE DESTINATE UTILIZĂRILOR ÎN AFARA LANȚULUI ALIMENTAR ANIMAL” precum și numele și adresa unității de destinație pe teritoriul UE;		
II.2.6.	constau doar din următoarele subproduse de origine animală:		
(²) fie	[- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate consumului uman din motive comerciale;]		
(²) și/sau	[- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis pentru consum uman în conformitate cu legislația Uniunii:		
	(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;		
	(ii) capete de păsări;		
	(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpiene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;		
	(iv) păr de porc;		
	(v) pene;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]		
(²) și/sau	[- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
(²) și/sau	[- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile la om sau la animale;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din unități sau instalații de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		
(²) și/sau	[- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:		
	(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;		
	(ii) următoarele care provin de la animale terestre:		
	— subproduse de incubator;		
	— ouă;		
	— subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă;		
	(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]		
(²) și/sau	[- blană provenită de la animale moarte care nu prezintă semne clinice ale unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]		
II.2.7.	au fost congelate în instalația de origine sau au fost conservate în conformitate cu legislația comunitară, astfel încât să se evite alterarea lor între data expedierii și data livrării la instalația de destinație;		

ȚARA		Subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale ⁽²⁾	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(²) (⁶)	Cerințe specifice		
(²) (⁷)	III.2.8.1. Subprodusele acestui transport provin de la animale obținute pe teritoriul menționat la punctul II.2.1, unde programele de vaccinare împotriva febrei aftoase se aplică în mod regulat și sunt controlate în mod oficial în cazul animalelor domestice din specia bovină.		
(²) (⁸)	III.2.8.2. Subprodusele acestui transport constau în subproduse de origine animală provenite din organe comestibile sau din carne dezosată.]		
	II.2.9.		
(²) fie	[produsul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (⁹) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]		
(²) fie	[produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]		
	II.2.10. în plus, în ceea ce privește EST:		
(²) fie	[în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:		
	(i) este supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;		
	(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:		
	— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și		
	— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;		
	(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]		
(²) fie	[în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (¹⁰), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:		
	(i) este supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;		
	(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:		
	— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și		
	— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;		
	(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]		
	<i>Note</i>		
	Partea I:		
	— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.		

TARA		Subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale ⁽²⁾	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica de referință I.11: În cazul expedierii pentru anumite studii sau analize tehnologice: se indică numai numele și adresa unității de destinație.</p> <p>— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.</p> <p>— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică urmează să fie completată:</p> <p style="padding-left: 20px;">— pentru produsele destinate fabricării de produse derivate destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal: doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale,</p> <p style="padding-left: 20px;">— produse destinate anumitor studii sau analize tehnologice: instalația din UE indicată în autorizația autorității competente.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 05.11.91; 05.11.99 sau 30.01.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubrica de referință I.25: în sensul certificatului, „uz tehnic” include utilizarea ca probă comercială.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: cu excepția probelor comerciale, care nu sunt trimise în tranzit, se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica de referință I.28:</p> <p style="padding-left: 20px;">— produse destinate fabricării de produse derivate destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal: Unitate producătoare: furnizează numărul de control sanitar-veterinar al unității autorizate,</p> <p style="padding-left: 20px;">— produse destinate anumitor studii sau analize tehnologice: instalația din UE indicată în autorizația autorității competente.</p> <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) Denumirea și codul ISO al țării exportatoare după cum este prezentat în:</p> <p style="padding-left: 20px;">— partea 1 a anexei II la Regulamentul (UE) nr. 206/2010,</p> <p style="padding-left: 20px;">— anexa la Regulamentul (CE) nr. 798/2008 și</p> <p style="padding-left: 20px;">— anexa la Regulamentul (CE) nr. 119/2009.</p> <p>În completare, codul ISO privitor la regionalizare trebuie inclus în prezenta anexă (după caz, pentru speciile receptive în cauză).</p> <p>(⁴) Doar pentru țările din care carnea de vânat de la aceeași specie de animale destinată consumului uman este autorizată pentru import în Uniunea Europeană.</p> <p>(⁵) JO L 340, 31.12.1993, p. 21.</p>			

ȚARA		Subproduse de origine animală destinate utilizării în afara lanțului alimentar animal sau ca probe comerciale ⁽²⁾	
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<p>(⁶) Garanții suplimentare de furnizat în cazul în care materialele provenite de la rumegătoare domestice își au originea într-un teritoriu al unei țări din America de Sud sau Africa de Sud sau într-o parte a acestora, de unde doar carnea proaspătă maturată și dezosată provenită de la rumegătoare domestice destinată consumului uman este autorizată pentru export în Uniunea Europeană. Mușchii maseteri întregi de la bovine, incizați în conformitate cu anexa I secțiunea IV capitolul I partea B punctul (1) din Regulamentul (CE) nr. 854/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, sunt, de asemenea, autorizați.</p> <p>(⁷) Doar pentru anumite țări ale Americii de Sud.</p> <p>(⁸) Doar pentru anumite țări ale Americii de Sud și ale Africii de Sud.</p> <p>(⁹) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(¹⁰) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			

CAPITOLUL 9

Certificat de sănătate

Pentru uleiul de pește nedestinat consumului uman, care se utilizează ca materie primă furajeră sau destinat utilizărilor în afara lanțului alimentar animal destinat expeditiei în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expeditat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Numărul de pachete Greutate netă Numărul lotului								

Uleiul de pește nedestinat consumului uman, care se utilizează ca materie primă furajeră sau destinat utilizărilor în afara lanțului alimentar animal

ȚARA

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIV, capitolul II și certific că uleiul de pește descris mai sus:</p> <p>II.1. constă din ulei de pește care este în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;</p> <p>II.2. constă exclusiv din ulei de pește care nu este destinat consumului uman;</p> <p>II.3. a fost pregătit și depozitat într-o instalație de prelucrare a peștelui autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;</p> <p>II.4. a fost preparat exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>(²) fie [- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman;]</p> <p>(²) și/sau [- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(²) și/sau [- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile omului sau animalelor;]</p> <p>(²) și/sau [- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]</p> <p>II.5. uleiul de pește:</p> <p>(a) a fost supus unui proces de prelucrare în conformitate cu anexa X, capitolul II, secțiunea 3 din Regulamentul (UE) nr. 142/2011, în vederea eliminării agenților patogeni;</p> <p>(b) nu a venit în contact cu alte tipuri de uleiuri inclusiv grăsimile topite provenind de la alte specii de animale terestre, și</p> <p>(²) fie [(c) se ambalează în recipiente noi sau în recipiente care au fost curățate și dezinfectate după caz, pentru prevenirea contaminării și luându-se toate măsurile de precauție pentru a se preveni contaminarea acestora,]</p> <p>(²) fie [(c) în cazul în care urmează să se efectueze transportul în vrac al produselor, tuburile, pompele și rezervoarele pentru marfa în vrac, precum și orice alt recipient sau autocisternă pentru marfă în vrac, folosite la transportul produselor din unitatea producătoare fie direct pe navă sau în rezervoarele de coastă, fie direct în instalații, trebuie să fie inspectate și declarate curate înainte de utilizare,]</p> <p>și (d) pe care s-a aplicat eticheta „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN”.</p>		
<p><i>Note</i></p> <p>Partea I:</p> <p>— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.</p> <p>— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 15.04 sau 15.18.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mării în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Unitate producătoare: se indică numărul de înregistrare al unității de tratare/de prelucrare.</p>			

ȚARA		Uleiul de pește nedestinat consumului uman, care se utilizează ca materie primă furajeră sau destinat utilizărilor în afara lanțului alimentar animal	
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			

CAPITOLUL 10(A)

Certificat de sănătate

Pentru grăsimile topite nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră, destinate expeditiei în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expeditat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare				I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE		I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			
							I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete		
I.23. Numărul sigiliului/recipientului						I.24. Tipul ambalajului		
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Numărul de pachete Greutate netă Numărul lotului								

TARA		Grăsimi topite care nu sunt destinate consumului uman utilizate ca materie primă furajeră		
	II.	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
Partea II: Certificare	II.	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIV, capitolul II și certific că grăsimile topite descrise mai sus:</p>		
	II.1.	constau în grăsimi topite care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;		
	II.2.	constau exclusiv în grăsimi topite care nu sunt destinate consumului uman;		
	II.3.	au fost preparate și depozitate într-o instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 sau în conformitate cu articolul 4 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (3), în vederea eliminării agenților patogeni;		
	II.4.	au fost preparate exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:		
		(²) fie	[- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate consumului uman din motive comerciale;]	
		(²) și/sau	[- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:	
			(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;	
			(ii) capete de păsări;	
			(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpiene, oasele tarsiene și metatarsiene de animale, altele decât rumegătoare;	
		(iv) păr de porc;		
		(v) pene;]		
	(²) și/sau	[- sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]		
	(²) și/sau	[- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]		
	(²) și/sau	[- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
	(²) și/sau	[- hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
	(²) și/sau	[- sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]		
	(²) și/sau	[- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile la om sau la animale;]		
	(²) și/sau	[- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		
	(²) și/sau	[- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:		
		(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;		

ȚARA		Grăsimi topite care nu sunt destinate consumului uman utilizate ca materie primă furajeră	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(ii) următoarele care provin de la animale terestre:</p> <ul style="list-style-type: none"> — subproduse de incubator, — ouă, — subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă; <p>(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]</p>		
II.5.	<p>(²) fie [- în cazul materialelor provenite de la porcine, provin dintr-o țară sau dintr-o zonă a teritoriului unei țări care a fost indemnă de febră aftoasă în ultimele 24 de luni sau indemnă de pestă porcină clasică sau de pestă porcină africană în ultimele 12 luni;]</p> <p>(²) și/sau [- în cazul materialelor provenite de la păsări de curte, provin dintr-o țară sau dintr-o zonă a teritoriului unei țări care a fost indemnă de boala Newcastle sau de gripă aviară în ultimele șase luni;]</p> <p>(²) și/sau [- în cazul materialelor provenite de la rumegătoare, provin dintr-o țară sau dintr-o zonă a teritoriului unei țări care a fost indemnă de febră aftoasă în ultimele 24 de luni sau indemnă de pestă bovină în ultimele 12 luni;]</p> <p>(²) și/sau [- în cazul în care s-a înregistrat un focar al uneia dintre bolile menționate anterior în perioada respectivă, și în cazul în care grăsimile topite provin de la specii receptive au fost supuse unui tratament termic la cel puțin 70 °C timp de 30 de minute sau de cel puțin 90 °C timp de cel puțin 15 minute, și</p> <p>se înregistrează și se păstrează informații detaliate privind punctele critice de control astfel încât proprietarul, operatorul sau reprezentantul acestora și, dacă se dovedește necesar, autoritatea competentă, să poată monitoriza funcționarea unității; informațiile trebuie să includă dimensiunea particulelor, temperatura critică și, dacă este necesar, valoarea absolută a timpului, profilul presiunii, viteza de alimentare cu materii prime și rata de reciclare a grăsimilor.]</p>		
II.6.	dacă provin de la animale rumegătoare, au fost purificate astfel încât nivelele maxime de impurități insolubile rămase în total să nu fie mai mare de 0,15 % din greutate;		
II.7.	<p>grăsimile topite:</p> <p>(a) au fost supuse procesării în conformitate cu anexa X capitolul II secțiunea 3 din Regulamentul (UE) nr. 142/2011, sau tratamentului în conformitate cu anexa III secțiunea XII din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, în vederea eliminării agenților patogeni; și</p> <p>(²) fie [(b) se ambalează în recipiente noi sau în recipiente care au fost curățate și dezinfectate după caz, pentru prevenirea contaminării și luându-se toate măsurile de precauție pentru a se preveni contaminarea acestora;]</p> <p>(²) fie [(b) în cazul în care urmează să se efectueze transportul în vrac al produselor, tuburile, pompele și rezervoarele pentru marfa în vrac, precum și orice alt recipient sau autocisternă pentru marfă în vrac, folosite la transportul produselor din unitatea producătoare fie direct pe navă sau în rezervoarele de coastă, fie direct în instalații, trebuie să fie verificate și declarate curate înainte de utilizare sub responsabilitatea autorității competente;]</p> <p>și pe care se aplică eticheta „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN”;</p>		
II.8.	<p>(²) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (⁴) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p>		
II.9.	<p>în plus, în ceea ce privește EST:</p> <p>(²) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani, într-o exploatare în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) este supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;</p>		

ȚARA		Grăsimi topite care nu sunt destinate consumului uman utilizate ca materie primă furajeră	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <ul style="list-style-type: none"> — toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse și — toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ, <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prevăzute la punctele (i) și (ii).]</p> <p>(²) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (⁵), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) este supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice; (ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică: <ul style="list-style-type: none"> — toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și — toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ; (iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prevăzute la punctele (i) și (ii).] 		
<i>Note</i>			
Partea I:			
— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.			
— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.			
— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.			
— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16.10; 15.17 sau 15.18.			
— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).			
— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.			
— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.			
— Rubrica de referință I.28: Unitate producătoare: se indică numărul de înregistrare al unității de tratare/de prelucrare.			
Partea II:			
(1a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.			
(1b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.			
(2) Se elimină ceea ce nu corespunde.			
(3) JO L 139, 30.4.2004, p. 55.			

ȚARA		Grăsimi topite care nu sunt destinate consumului uman utilizate ca materie primă furajeră	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(⁴) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(⁵) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
	<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p>	<p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>	

CAPITOLUL 10(B)

Certificat de sănătate

Pentru grăsimile topite care nu sunt destinate consumului uman, utilizate pentru anumite scopuri în afara lanțului alimentar animal, destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare				I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE		I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			
							I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului			
I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor Specie Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Numărul de Greutate netă Numărul lotului (denumire științifică) Unitate producătoare pachete								

ȚARA		Grăsimi topite care nu sunt destinate consumului uman, utilizate pentru anumite scopuri în afara lanțului alimentar animal			
	II.	Informații privind sănătatea	<table border="1"> <tr> <td>II.a. Numărul de referință al certificatului</td> <td>II.b.</td> </tr> </table>	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.				
Partea II: Certificare		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 ^a), în special articolele 8, 9 și 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 ^b), în special anexa XIV, capitolul II și certific că grăsimile topite descrise mai sus:			
	II.1.	constau în grăsimi topite nedestinate consumului uman care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;			
	II.2.	au fost preparate exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:			
	II.2.1.	în cazul materiilor prime destinate pentru producerea de biomotorină, subprodusele menționate la articolele 8, 9 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;			
	II.2.2.	în cazul materiilor prime destinate altor scopuri:			
	(²) fie	[- subproduse de origine animală care conțin reziduuri de substanțe autorizate sau contaminanți care depășesc nivelurile permise menționate la articolul 15 alineatul (3) din Directiva 96/23/CE;]			
	(²) și/sau	[- produse de origine animală care au fost declarate improprii consumului uman din cauza prezenței corpurilor străine în aceste produse;]			
	(²) și/sau	[- animale sau părți de animale, altele decât cele menționate la articolele 8 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, care au decedat altfel decât prin sacrificare sau ucidere în vederea consumului uman, inclusiv animale ucise din motive de combatere a bolii;]			
	(²) și/sau	[- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate consumului uman din motive comerciale;]			
	(²) și/sau	[- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:			
		(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;			
		(ii) capete de păsări;			
		(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;			
		(iv) păr de porc;			
		(v) pene;]			
(²) și/sau	[- sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]				
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]				
(²) și/sau	[- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]				
(²) și/sau	[- hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]				
(²) și/sau	[- sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]				
(²) și/sau	[- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile la om sau la animale;]				
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]				

ȚARA		Grăsimi topite care nu sunt destinate consumului uman, utilizate pentru anumite scopuri în afara lanțului alimentar animal	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(²) și/sau	[- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză: (i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne; (ii) următoarele care provin de la animale terestre: — subproduse de incubator, — ouă, — subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă; (iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]		
(²) și/sau	[- nevertebrate acvatice și terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale;]		
(²) și/sau	[- animale și părți ale acestora din ordinele zoologice <i>Rodentia</i> și <i>Lagomorpha</i> , cu excepția materialului de categoria 1 menționat la articolul 8 litera (a) punctele (iii), (iv) și (v) și materialului de categoria 2 menționat la articolul 9 literele (a)-(g) din Regulamentul nr. 1069/2009;]		
(²) și/sau	[- piei, copite, pene, lână, coarne, păr și blană provenite de la animale moarte care nu au prezentat semne clinice ale unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]		
(²) și/sau	[- țesut adipos de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză și care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]		
II.2.3.	în cazul materiilor prime destinate altor scopuri decât producției de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol:		
(²) fie	[- materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite la articolul 3 alineatul (1) litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (³);]		
(²) și/sau	[- cadavre întregi sau părți de animale moarte care conțin materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite la articolul 3 alineatul (1) litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 în momentul eliminării;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală derivate din animale care au fost supuse unui tratament ilegal definit la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală care conțin reziduuri de alte substanțe și contaminanți proveniți din mediu, enumerate în anexa I grupa B punctul 3 la Directiva 96/23/CE, dacă reziduurile respective depășesc nivelul permis stabilit în legislația Uniunii sau, în absența acesteia, în legislația statului membru importator;]		
II.3.	grăsimile topite:		
(a)	au fost supuse unui proces de prelucrare în conformitate cu metoda astfel cum a fost stabilită în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011, în vederea eliminării agenților patogeni;		
(b)	au fost marcate înainte de expedierea în Uniunea Europeană cu triheptanoat de glicerol (GTH) astfel încât să se atingă o concentrație minimă omogenă de cel puțin 250 mg GTH per kilogram de grăsime;		
(c)	în cazul grăsimilor topite obținute din rumegătoare au fost îndepărtate impuritățile insolubile de peste 0,15 % în greutate;		
(d)	au fost transportate în condiții care previn contaminarea; și		
(e)	pe ambalaj sau pe recipient s-au aplicat etichete cu textul „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL”;		

Grăsimi topite care nu sunt destinate consumului uman, utilizate pentru anumite scopuri în afara lanțului alimentar animal			
ȚARA	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
II.4.	<p>în cazul materiilor prime destinate îngrășămintelor organice sau amelioratorilor de sol:</p> <p>(²) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]</p> <p>(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]</p>		
<i>Note</i>			
Partea I:			
— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.			
— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.			
— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.			
— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.			
— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16.10; 15.17 sau 15.18.			
— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).			
— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.			
— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.			
— Rubrica de referință I.28: Unitate producătoare: se indică numărul de înregistrare al unității de tratare/de prelucrare.			
Partea II:			
^(1a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.			
^(1b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.			
⁽²⁾ Se elimină ceea ce nu corespunde.			
⁽³⁾ JO L 147, 31.5.2001, p. 1.			
— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.			
— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.			
Medic veterinar oficial/inspector oficial			
Numele (cu majuscule):		Calificarea și funcția:	
Data:		Semnătura:	
Ștampila:			

CAPITOLUL 11

Certificat de sănătate

Pentru gelatină și colagen nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal, destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			
				I.20. Cantitate				
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Numărul de pachete Greutate netă Numărul lotului								

ȚARA		Gelatină și colagen nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal	
	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 ^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 ^b), în special anexa XIV, capitolul I și certific că gelatina/colagenul (2) descrise mai sus:		
	II.1.	constau din gelatină/colagen (2) care este în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;	
	II.2.	constau exclusiv din gelatină/colagen (2) care nu sunt destinate consumului uman;	
	II.3.	au fost preparate și depozitate într-o instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în vederea eliminării agenților patogeni;	
	II.4.	au fost preparate exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:	
	(2) fie	[- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;]	
	(2) și/sau	[- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:	
		(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;	
		(ii) capete de păsări;	
		(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpiene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;	
	(iv) păr de porc;		
	(v) pene;]		
(2) și/sau	[- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]		
(2) și/sau	[- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
(2) și/sau	[- hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
(2) și/sau	[- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile la om sau la animale;]		
(2) și/sau	[- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		
II.5.	gelatina/colagenul (2):		
	(a) au fost împachetate, ambalate, depozitate și transportate în condiții de igienă satisfăcătoare, iar în special împachetarea și ambalarea au avut loc într-o încăpere prevăzută pentru acest scop, folosindu-se doar agenți de conservare autorizați conform legislației Uniunii.		
	Pe pachetele și ambalajele conținând gelatină/colagen (2) se aplică eticheta „GELATINĂ/COLAGEN (2) ADECVAT(Ă) CONSUMULUI ANIMAL”; și		

Gelatină și colagen nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal		
TARA	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
	(²) fie [(b) în cazul gelatinei, produsă printr-un proces care garantează că materialele de categoria 3 neprelucrate sunt supuse unui tratament cu acid sau substanțe alcaline, urmat de una sau mai multe clătiri, implicând ajustarea pH-ului, extragerea prin una sau mai multe încălziri succesive, urmate de purificare prin filtrare sau sterilizare în vederea eliminării agenților patogeni;]	II.b.
	(²) fie [(b) în cazul colagenului, acesta se produce printr-un proces care să garanteze că materialele de categoria 3 neprelucrate sunt supuse unui tratament care include o spălare, o ajustare a pH-ului cu o un acid sau o bază, urmată de una sau mai multe clătiri, o filtrare și o extrudare, în vederea eliminării agenților patogeni;]	
II.6.	în cazul gelatinei obținută din materiale, altele decât pieile:	
	(²) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (³) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]	
	(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animalele născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]	
II.7.	în cazul gelatinei obținută din materiale, altele decât pieile:	
	în plus, în ceea ce privește EST:	
	(²) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:	
	(i) este supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;	
	(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:	
	— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și	
	— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;	
	(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prevăzute la punctele (i) și (ii).]	
	(²) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (⁴), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:	
	(i) este supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;	
	(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:	
	— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și	
	— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;	
	(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prevăzute la punctele (i) și (ii).]	

ȚARA		Gelatină și colagen nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<i>Note</i>			
Partea I:			
— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană; această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.			
— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație; această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.			
— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.			
— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 35.03 sau 35.04.			
— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).			
— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.			
— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.			
— Rubrica de referință I.28: Natura mărfurilor: se selectează gelatină sau colagen. Unitate producătoare: se indică numărul de înregistrare al unității de tratament sau de prelucrare.			
Partea II:			
(1 ^a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.			
(1 ^b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.			
(2) Se elimină ceea ce nu corespunde.			
(3) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.			
(4) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.			
— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.			
— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.			
Medic veterinar oficial/inspector oficial			
Numele (cu majuscule):		Calificarea și funcția:	
Data:		Semnătura:	
Ștampila:			

Proteine hidrolizate, fosfat dicalcic și fosfat tricalcic nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal

ȚARA

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIV, capitolul I și certific că proteinele hidrolizate/foșfatul dicalcic/foșfatul tricalcic (2) descrise mai sus:</p> <p>II.1. constau în proteine hidrolizate/foșfat dicalcic/foșfat tricalcic (2) care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;</p> <p>II.2. constau exclusiv din proteine hidrolizate/foșfat dicalcic/foșfat tricalcic (2) care nu sunt destinate consumului uman;</p> <p>II.3. au fost preparate și depozitate într-o instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în vederea eliminării agenților patogeni;</p> <p>II.4. au fost preparate exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>II.4.1. în cazul foșfatului bicalcic derivat din oase degresate:</p> <p>carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;</p> <p>II.4.2. în cazul altor materii prime:</p> <p>(2) fie [- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;]</p> <p>(2) și/sau [- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:</p> <p>(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;</p> <p>(ii) capete de păsări;</p> <p>(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpiene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;</p> <p>(iv) păr de porc;</p> <p>(v) pene;]</p> <p>(2) și/sau [- sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(2) și/sau [- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]</p> <p>(2) și/sau [- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(2) și/sau [- hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(2) și/sau [- sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]</p>		

Proteine hidrolizate, fosfat dicalcic și fosfat tricalcic nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(2) și/sau [- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile la om sau la animale;]		
(2) și/sau [- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		
(2) și/sau [- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză: (i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne; (ii) următoarele care provin de la animale terestre: — subproduse de incubator, — ouă, — subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă; (iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]		
II.5. proteinele hidrolizate/fosfatul dicalcic/fosfatul tricalcic (2):		
(a) au fost împachetate și ambalate în ambalaje care poartă etichete cu indicația „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN”, și depozitate și transportate în condiții de igienă satisfăcătoare, iar în special împachetarea și ambalarea au avut loc într-o încăpere prevăzută în acest scop, folosindu-se doar agenți de conservare autorizați conform legislației Uniunii; și		
(2) fie [(b) în cazul proteinelor hidrolizate acestea sunt produse printr-un proces de producție care include măsuri corespunzătoare de minimizare a riscurilor de contaminare a materialelor de categoria 3. În cazul proteinelor hidrolizate provenite integral sau parțial din piei de rumegătoare, acestea sunt produse într-o instalație de prelucrare destinată în exclusivitate producerii proteinelor hidrolizate, printr-un proces care include prepararea materiilor prime de categoria 3 prin tratare cu saramură, cenușare și spălare intensivă, urmate de: (i) expunere a materiei la un pH mai mare de 11 timp de mai mult de 3 ore la o temperatură mai mare de 80 °C, urmată de un tratament termic la o temperatură mai mare de 140 °C timp de 30 de minute la o presiune mai mare de 3,6 bari; sau (ii) expunerea materiilor la un pH de 1-2, urmat de un pH mai mare de 11, urmată de tratament termic la 140 °C timp de 30 de minute la o presiune de 3 bari.]		
(2) fie [(b) în cazul fosfatului dicalcic, acesta este produs printr-un proces care: (i) garantează că întregul material osos de categoria 3 este zdrobit în particule fine și degresat cu apă fierbinte și tratat cu acid clorhidric diluat (la o concentrație minimă de 4 % și la un pH mai mic de 1,5) timp de cel puțin două zile; (ii) este urmat de un tratament al soluției fosforice obținute cu var, rezultând un precipitat de fosfat dicalcic la un pH de 4-7 și (iii) în final, deshidratarea cu aer a acestui precipitat, la o temperatură la intrare de 65-325 °C și o temperatură finală între 30 și 65 °C.]		
(2) fie [(b) în cazul fosfatului tricalcic, acesta este produs printr-un proces care: (i) asigură măcinarea fină și degresarea cu apă fierbinte în contracurent a întregii cantități de material osos de categoria 3 (fragmente de os mai mici de 14 mm), (ii) asigură o fierbere continuă în aburi timp de 30 de minute, la o temperatură de 145 °C și o presiune de 4 bari, (iii) asigură separarea masei proteice de hidroxiapatită (fosfatul tricalcic) prin centrifugare, și (iv) asigură granulara fosfatului tricalcic după uscare în pat fluidizat cu aer la 200 °C.]		

Proteine hidrolizate, fosfat dicalcic și fosfat tricalcic nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>II.6.</p> <p>(²) fie [produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (³) sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;]</p> <p>(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001;]</p>		
<p>II.7. în plus, în ceea ce privește EST:</p> <p>(²) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor și care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine, ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii trei ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii trei ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) este supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]</p> <p>(²) fie [în cazul subproduselor de origine animală destinate alimentației rumegătoarelor, care conțin lapte sau produse din lapte provenind de la ovine sau caprine și sunt destinate unui stat membru inclus în anexa la Regulamentul (CE) nr. 546/2006 al Comisiei (⁴), ovinele și caprinele de la care provin produsele în cauză au fost ținute permanent de la naștere sau în ultimii șapte ani, într-o exploatație în care nu este impusă nicio restricție oficială privind circulația din cauza prezenței vreunei suspiciuni de EST și care, în ultimii șapte ani, a îndeplinit următoarele cerințe:</p> <p>(i) este supusă unor controale sanitar-veterinare oficiale periodice;</p> <p>(ii) nu s-a diagnosticat niciun caz de scrapie clasică, astfel cum este definit în anexa I punctul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001 sau, în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:</p> <p>— toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse; și</p> <p>— toate caprinele și ovinele din exploatație au fost ucise și distruse, cu excepția berbecilor de reproducție de genotipul ARR/ARR și a oilor de reproducție care au cel puțin o alelă ARR și nu prezintă alela VRQ;</p> <p>(iii) ovinele și caprinele, cu excepția ovinelor de genotipul proteinei prionice ARR/ARR, se introduc în exploatație numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile prezentate la subpunctele (i) și (ii).]</p>		
<p>Note</p>		
<p>Partea I:</p> <p>— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.</p> <p>— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reincărcare.</p> <p>— Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 28.35 sau 35.04.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p>		

Proteine hidrolizate, fosfat dicalcic și fosfat tricalcic nedestinate consumului uman, utilizate ca materie primă furajeră sau în afara lanțului alimentar animal

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Natura mărfurilor: se specifică dacă este vorba despre proteine hidrolizate, fosfat dicalcic sau fosfat tricalcic</p> <p>Unitate producătoare: se indică numărul de înregistrare al unității de tratament sau de prelucrare.</p> <p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>(⁴) JO L 94, 1.4.2006, p. 28.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 13

Certificat de sănătate

Subproduse apicole destinate exclusiv utilizării în apicultură, destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Greutate netă								

ȚARA

Subproduse apicole destinate exclusiv utilizării în apicultură

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIV, capitolul II și certific că subprodusele apicole descrise mai sus:</p> <p>II.1. provin dintr-o zonă în care bolile menționate mai jos trebuie notificate în mod oficial și care nu este supusă unor restricții asociate cu:</p> <p>(a) loca americană (<i>Paenibacillus larvae larvae</i>);</p> <p>(b) acarioza [<i>Acarapis woodi</i> (Rennie)];</p> <p>(c) gândacul mic de stup (<i>Aethina tumida</i>); și</p> <p>(d) acarianul <i>Tropilaelaps</i> (<i>Tropilaelaps spp</i>);</p> <p>II.2. au fost</p> <p>(²) fie [supuse unei temperaturi mai mici sau egale cu -12°C timp de cel puțin 24 de ore.]</p> <p>(²) fie [în cazul în care este vorba de ceară rafinată sau prelucrată în conformitate cu metoda de prelucrare 1-2-3-4-5-7 (²) prezentată în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011]</p>		
<p><i>Note</i></p> <p>Partea I:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat. — Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă. — Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale. — Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reincărcare. — Rubrica de referință I.19: a se utiliza codul SA corespunzător: 05.11.99 și se specifică mărfurile după cum sunt prezentate la nota referitoare la rubrica de referință I.28. — Rubrica de referință I.23: pentru recipiente de transport în vrac se menționează numărul recipientului și al sigiliului (dacă este cazul). — Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal. — Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import. — Rubrica de referință I.28: Natura mărfurilor: înseamnă miere, ceară de albine, lăptișor de matcă, propolis sau polen folosite la creșterea albinelor; <p>Partea II:</p> <p>(1^a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1^b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit. — Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră. 			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p>	<p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 14(A)

Certificat de sănătate

Pentru derivații de grăsime nedestinați consumului uman, utilizați în afara lanțului alimentar animal, destinați expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 15.16.10		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului			
	I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>							
	I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
	I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Numărul de pachete Greutate netă Numărul lotului							

ȚARA		Derivați de grăsime nedestinați consumului uman, utilizați în afara lanțului alimentar animal	
	II.	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 ^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 ^b), în special anexa XIV, capitolul II și certific că derivații de grăsime descriși mai sus:	
	II.1.	constau din derivați de grăsime care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;	
	II.2.	constau din derivați de grăsime destinați utilizării pentru anumite scopuri în afara lanțului alimentar animal, altele decât produsele cosmetice sau farmaceutice și dispozitivele medicale;	
	II.3.	au fost pregătiți și depozitați într-o instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în vederea eliminării agenților patogeni;	
	II.4.	au fost obținuți din grăsimi topite produse exclusiv din următoarele materii prime:	
	II.4.1.	în cazul derivaților de grăsime destinați utilizării în afara lanțului alimentar animal, în alte scopuri, decât încorporarea în îngrășăminte organice și amelioratori de sol, produse cosmetice, farmaceutice și dispozitive medicale, următoarele materiale de categoria 1:	
	(²) fie	[- subproduse de origine animală derivate din animale care au fost supuse unui tratament ilegal definit la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE;]	
	(²) și/sau	[- subproduse de origine animală care conțin reziduuri de alte substanțe și contaminanți proveniți din mediu, enumerate în anexa I grupa B punctul 3 la Directiva 96/23/CE, dacă reziduurile respective depășesc nivelul permis stabilit în legislația Uniunii sau, în absența acesteia, în legislația statului membru importator;]	
	II.4.2.	în cazul derivaților de grăsime destinați utilizării în îngrășăminte organice și amelioratori de sol, sau în alte scopuri în afara lanțului alimentar animal, altele decât încorporarea în produse cosmetice, farmaceutice și dispozitive medicale, următoarele materiale de categoria 2:	
	(²) fie	[- subproduse de origine animală care conțin reziduuri de substanțe autorizate sau contaminanți care depășesc nivelurile permise menționate la articolul 15 alineatul (3) din Directiva 96/23/CE;]	
	(²) și/sau	[- produse de origine animală care au fost declarate improprii alimentației umane din cauza prezenței corpurilor străine în aceste produse;]	
	(²) și/sau	[- animale sau părți de animale, altele decât cele menționate la articolele 8 și 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, care au decedat altfel decât prin sacrificare sau ucidere în vederea consumului uman, inclusiv animale ucise din motive de combatere a bolii;]	
II.4.3.	Materiale de categoria 3:		
(²) fie	[- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;]		
(²) și/sau	[- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții ante mortem sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:		
	(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;		
	(ii) capete de păsări;		
	(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpiene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;		
	(iv) păr de porc;		
	(v) pene;]		
(²) și/sau	[- sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții ante-mortem în conformitate cu legislația Uniunii;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;		
(²) și/sau	[- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		

ȚARA		Derivați de grăsime nedestinați consumului uman, utilizați în afara lanțului alimentar animal	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(²) și/sau	[- hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
(²) și/sau	[- sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]		
(²) și/sau	[- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile la om sau la animale;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		
(²) și/sau	[- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză: (i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne; (ii) următoarele care provin de la animale terestre: — subproduse de incubator, — ouă, — subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă; (iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]		
II.5.	În cazul derivaților de grăsime produși din subprodusele de origine animală menționate la punctul II.4.1. și punctul II.4.2.:		
	(a) au fost obținuți folosindu-se următoarele metode:		
(²) fie	[transesterificarea sau hidroliza la cel puțin 200 °C, la presiunea corespunzătoare, timp de 20 de minute (glicerol, acizi grași și esteri)]		
(²) fie	[saponificarea cu NaOH 12M (glicerol și săpun):		
(²) fie	[într-un proces discontinuu la 95 °C timp de trei ore;]		
(²) fie	[într-un proces continuu la 140 °C, la o presiune de 2 bari (2000 hPa) timp de opt minute;]		
(²) fie	[hidrogenare la 160 °C la o presiune de 12 bari (12 000 hPa) timp de 20 de minute;]		
	(b) produsul se ambalează în recipiente noi sau în recipiente care au fost curățate, se iau toate măsurile de precauție pentru a se preveni contaminarea produsului, iar pe recipientele se aplică etichete cu indicația „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL”.		
II.6.	În cazul derivaților de grăsime produși din subprodusele de origine animală menționate la punctul II.4.3, derivații de grăsime au fost produși în conformitate cu una din metodele de prelucrare 1-2-3-4-5-6-7 (²) menționate în capitolul III din anexa IV la Regulamentul (UE) nr 142/2011.		
<i>Note</i>			
Partea I:			
— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.			
— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.			
— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reincărcare.			
— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).			
— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.			
— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.			
— Rubrica de referință I.28: Unitate producătoare: se indică numărul de înregistrare al unității de tratament sau de prelucrare.			

ȚARA		Derivați de grăsime nedestinați consumului uman, utilizați în afara lanțului alimentar animal	
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<p>Part II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p style="text-align: right;">Calificarea și funcția:</p> <p style="text-align: right;">Semnătura:</p>			

CAPITOLUL 14(B)

Certificat de sănătate

Pentru derivații de grăsime nedestinați consumului uman, utilizați ca hrană pentru animale sau în afara lanțului alimentar animal, destinați expeditiei în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expeditat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 15.16.10		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Numărul de pachete Greutate netă Numărul lotului Unitate producătoare								

TARA		Derivați de grăsime nedestinați consumului uman, utilizați ca hrană pentru animale sau în afara lanțului alimentar animal	
Partea II: Certificare	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1 ^a), în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1 ^b), în special anexa XIV, capitolul II și certific că derivații de grăsime descriși mai sus:	II.b.
	II.1.	constau din derivați de grăsime care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;	
	II.2.	constau exclusiv în derivați de grăsime care nu sunt destinați consumului uman;	
	II.3.	au fost pregătiți și depozitați într-o instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, în vederea eliminării agenților patogeni;	
	II.4.	au fost obținuți din grăsimi topite produse exclusiv din materiale de categoria 3:	
	(²) fie	[- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;]	
	(²) și/sau	[- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante mortem</i> sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:	
		(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;	
		(ii) capete de păsări;	
	(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;		
	(iv) păr de porc;		
	(v) pene;]		
(²) și/sau	[- sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții <i>ante-mortem</i> în conformitate cu legislația Uniunii;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;		
(²) și/sau	[- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
(²) și/sau	[- hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]		
(²) și/sau	[- sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]		
(²) și/sau	[- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile la om sau la animale;]		
(²) și/sau	[- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		
(²) și/sau	[- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:		
	(i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne;		

ȚARA		Derivați de grăsime nedestinați consumului uman, utilizați ca hrană pentru animale sau în afara lanțului alimentar animal	
II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>(ii) următoarele care provin de la animale terestre:</p> <ul style="list-style-type: none"> — subproduse de incubator, — ouă, — subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă, <p>(iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]</p>		
II.5.	<p>produsul se ambalează în recipiente noi sau în recipiente pe care se aplică etichete cu indicația „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN”, care au fost curățate, luându-se toate măsurile de precauție pentru a se preveni contaminarea produsului.</p>		
	<i>Note</i>		
	Partea I:		
	<p>— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.</p> <p>— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.</p> <p>— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>— Rubrica de referință I.28: Unitate producătoare: se indică numărul de înregistrare al unității de tratament sau de prelucrare.</p>		
	Partea II:		
	(1 ^a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.		
	(1 ^b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.		
	(2) Se elimină ceea ce nu corespunde.		
	<p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
	<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 15

Certificat de sănătate

Pentru produsele din ouă care nu sunt destinate consumului uman, care ar putea fi utilizate ca materie primă furajeră și care sunt destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE				I.17.	
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 35.02		I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului			
	I.25. Mărfuri certificate pentru: Hrană pentru animale <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>							
	I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
	I.28. Identificarea mărfurilor							
	Specie (denumire științifică)		Natura mărfurilor	Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare	Numărul de pachete	Greutate netă	Numărul lotului	

ȚARA

Produsele din ouă care nu sunt destinate consumului uman care ar putea fi utilizate ca hrană pentru animale

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1^a) în special articolul 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^b), în special anexa XIV, capitolul I și certific că produsele din ouă descrise mai sus:</p> <p>II.1. constau în produse din ouă care sunt în conformitate cu cerințele în materie de sănătate de mai jos;</p> <p>II.2. constau exclusiv în produse din ouă care nu sunt destinate consumului uman;</p> <p>II.3. au fost preparate și depozitate într-o instalație de prelucrare autorizată, validată și supravegheată de către autoritatea competentă în conformitate cu articolul 24 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 sau cu articolul 4 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (2), în vederea eliminării agenților patogeni;</p> <p>II.4. au fost preparate (derivate) exclusiv din următoarele subproduse de origine animală:</p> <p>(²) fie [- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman;]</p> <p>(²) și/sau [- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(²) și/sau [- următoarele materiale provenite de la animale terestre care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză:</p> <p>— subproduse de incubator,</p> <p>— ouă,</p> <p>— subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă;]</p> <p>II.5. au fost supuse procesării:</p> <p>(³) fie [în conformitate cu metoda de prelucrare (⁴) stabilită în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011;]</p> <p>(³) fie [conform unei metode și unor parametri care să garanteze conformitatea produselor cu normele microbiologice prevăzute în anexa X capitolul I din Regulamentul (UE) nr. 142/2011;]</p> <p>(³) fie [în conformitate cu capitolele I-III din secțiunea X a anexei III la Regulamentul (UE) nr. 853/2004;]</p> <p>II.6. autoritatea competentă a analizat o probă aleatorie imediat înainte de expediere și a constatat că respectă următoarele standarde (⁵):</p> <p><i>Salmonella</i>: absență în 25 g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p><i>Enterobacteriaceae</i>: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 în 1 g.</p> <p>II.7. respectă standardele Uniunii privitoare la reziduurile substanțelor nocive sau care pot modifica caracteristicile organoleptice ale produsului sau care pot face ca utilizarea acestora ca hrană pentru animale să fie periculoasă sau nocivă pentru sănătatea animală;</p> <p>II.8. produsul finit a fost:</p> <p>(³) fie [ambalat în saci noi sau sterilizați,]</p> <p>(³) fie [transportat în vrac în recipiente sau în alte mijloace de transport care înainte de utilizare au fost curățate și dezinfectate minuțios cu ajutorul unui produs dezinfectant autorizat de autoritatea competentă,]</p> <p>și pe care se aplică eticheta „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN”;</p> <p>II.9. produsul finit a fost depozitat în depozite închise;</p> <p>II.10. produsul a fost supus tuturor măsurilor de precauție pentru a se evita contaminarea cu agenți patogeni după tratament.</p> <p><i>Observații</i></p> <p>Partea I:</p> <p>— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.</p>		

ȚARA		Produsele din ouă care nu sunt destinate consumului uman care ar putea fi utilizate ca hrană pentru animale	
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<p>— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit pot fi depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.</p> <p>— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.</p> <p>— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele destinate mărfii în vrac, se menționează numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).</p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.</p> <p>Partea II:</p> <p>(1^a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(1^b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(2) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(3) JO L 139, 30.4.2004, p. 55.</p> <p>(4) Se introduce o metodă de la 1 la 5 sau metoda 7, după caz.</p> <p>(5) unde:</p> <p>n = numărul de probe de analizat;</p> <p>m = valoarea prag pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat satisfăcător dacă numărul de bacterii în totalitatea probelor este mai mic sau egal cu m;</p> <p>M = valoarea maximă pentru numărul de bacterii; rezultatul este considerat nesatisfăcător dacă numărul de bacterii din una sau mai multe probe este egal cu M sau mai mare; și</p> <p>c = numărul de probe la care numărul total de bacterii poate să aibă valori cuprinse între m și M, proba putând fi considerată încă acceptabilă, în cazul în care numărul total de bacterii la celelalte probe este egal cu m sau mai mic.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			

CAPITOLUL 16

Declarație-tip

Declarația importatorului privind oasele și produsele din oase (cu excepția făinii de oase), coarnezle și produsele din coarne (cu excepția făinii de coarne), copitele și produsele din copite (cu excepția făinii de copite) destinate utilizării în alte scopuri decât ca materie primă furajeră, îngrășăminte organice sau amelioratori de sol, pentru expediere în Uniunea Europeană

Notă pentru importator: prezenta declarație servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.

Subsemnatul, declar faptul că următoarele produse ⁽¹⁾:

- (a) oase și produse din oase (cu excepția făinii de oase);
- (b) coarne și produse din coarne (cu excepția făinii de coarne);
- (c) copite și produse din copite (cu excepția făinii de copite);

sunt destinate a fi importate de către mine în Uniune. Declar, de asemenea, faptul că aceste produse nu vor fi deturnate, în niciun moment, în vederea oricărei utilizări legată de alimentație, de materiile prime furajere, de îngrășămintele organice sau amelioratori de sol și vor fi transportate direct pentru a fi supuse în continuare unei procesări sau unui tratament, la unitatea următoare:

Nume: Adresă:

În plus, declar că produsul de origine animală nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine.

Importator:

Nume: Adresă:

Întocmită la la data de

(locul)

(data)

Semnătura

Numărul de referință cum este indicat în documentul sanitar-veterinar comun de intrare (DSVCI), prevăzut în anexa III la Regulamentul (CE) nr. 136/2004 al Comisiei:

.....

Ștampila oficială a punctului de control la frontieră la intrarea în UE ⁽²⁾

Semnătura:
(Semnătura medicului veterinar oficial de la punctul de control la frontieră) ⁽²⁾

Nume:
(Numele cu majuscule)

⁽¹⁾ Se elimină ceea ce nu corespunde

⁽²⁾ Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.

CAPITOLUL 17

Certificat de sănătate

Pentru gunoi de grajd prelucrat și produse derivate din gunoi de grajd prelucrat și guano de la lilieci, destinate expedierii în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expediat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului	I.2.a.				
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			
					I.20. Cantitate			
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului			
	I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>							
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO				I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>				
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Natura mărfurilor Numărul de autorizare al unităților Greutate netă Unitate producătoare								

ȚARA		Gunoii de grajd prelucrat, produse derivate din gunoii de grajd prelucrat și guano de la lilieci	
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat servește exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			

CAPITOLUL 18

Certificat de sănătate

Pentru coarne și produse din coarne, exceptând făina din coarne, și copite și produse din copite, exceptând făina din copite, destinate producției de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol destinați expeditiei în sau tranzitului prin ⁽²⁾ Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expeditat	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17. Numărul (numerele) CITES					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)		I.20. Cantitate	
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Prelucrare ulterioară <input type="checkbox"/> Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO			I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>					
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică) Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare Greutate netă Numărul lotului								

Coarne și produse din coarne, exceptând făina din coarne, și copite și produse din copite, exceptând făina din copite, destinate producției de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol

ȚARA

II. Informații privind sănătatea		II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
Partea II: Certificare	Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 ^(1a) și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei ^(1b) , în special capitolul II din anexa XIV și certific că coarnele și produsele din coarne, exceptând făina din coarne, și copitele și produsele din copite, exceptând făina din copite ⁽²⁾ descrise mai sus:		
	II.1.	(²) fie [provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator, după efectuarea unei inspecții <i>ante-mortem</i> , și care, în urma inspecției respective, s-au dovedit a fi adecvate pentru sacrificare în vederea consumului uman;]	
		(²) fie [provin de la animale care nu au prezentat semne clinice ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului respectiv;]	
	II.2.	coarnele și produsele din coarne și copitele și produsele din copite trebuie să fi fost supuse unui tratament termic timp de o oră la o temperatură interioară de cel puțin 80 °C;	
	II.3.	coarnele trebuie să fi fost îndepărtate fără deschiderea cavității craniene;	
	II.4.	în orice etapă a prelucrării, depozitării sau transportului, se iau toate măsurile de precauție pentru a se evita contaminarea reciprocă.	
	II.5.	coarnele și produsele din coarne, exceptând făina din coarne, și copitele și produsele din copite, exceptând făina din copite, au fost ambalate:	
		(²) fie [în ambalaje sau recipiente noi;]	
		(²) fie [în vehicule sau recipiente de transport în vrac dezinfectate înainte de încărcare cu ajutorul unui produs autorizat de către autoritatea competentă;]	
		și [ambalajele sau recipientele sunt marcate astfel încât să se indice tipul de subprodus de origine animală ⁽³⁾ și poartă etichete cu textul „NU ESTE DESTINAT CONSUMULUI UMAN SAU ANIMAL” și cu numele și adresa unității de destinație din UE].	
II.6.	(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale cu risc specificat, astfel cum sunt definite în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽⁴⁾ sau din carne separată mecanic de pe oasele de bovine, ovine sau caprine; și animalele din care a derivat acest produs nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă sau sacrificate prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană.]		
	(²) fie [produsul nu conține și nu este derivat din materiale provenind de la bovine, ovine sau caprine, altele decât cele provenite de la animale născute, crescute în permanență și sacrificate într-o țară sau o regiune clasificată ca prezentând un risc neglijabil de ESB printr-o decizie în conformitate cu articolul 5 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.]		
<i>Observații</i>			
Partea I:			
— Rubrica de referință I.6: Persoana responsabilă de încărcătură în Uniunea Europeană: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit; se poate completa în cazul în care certificatul este pentru marfă de importat.			
— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.			
— Rubrica de referință I.12: Locul de destinație: această rubrică se completează doar în cazul unui certificat pentru marfă în tranzit. Produsele aflate în tranzit trebuie să fie depozitate doar în zone libere, în antrepozite libere sau în antrepozite vamale.			
— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reîncărcare.			
— Rubrica de referință I.23: pentru recipientele de transport în vrac, trebuie menționate numărul recipientului și numărul sigiliului (după caz).			
— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.			
— Rubricile de referință I.26 și I.27: se completează în funcție de tipul de certificat, și anume de tranzit sau de import.			
— Rubrica de referință I.28: Natura mărfurilor.			

Coarne și produse din coarne, exceptând făina din coarne, și copite și produse din copite, exceptând făina din copite, destinate producției de îngrășăminte organice sau de amelioratori de sol

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p>Partea II:</p> <p>(^{1a}) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.</p> <p>(^{1b}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>(³) Tipul de produs: coarne, produse din coarne, copite, produse din copite.</p> <p>(⁴) JO L 147, 31.5.2001, p. 1.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de transport în Uniunea Europeană: prezentul certificat este eliberat exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul până când acesta ajunge la punctul de control la frontieră.</p>		
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>		

CAPITOLUL 19

Certificat de sănătate

Pentru gelatină nedestinată consumului uman, utilizată în industria fotografică și care urmează să fie expedită către Uniunea Europeană

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal		Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare	
	I.13. Locul de încărcare				I.14. Data plecării			
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare				I.16. PCF de intrare în UE			
					I.17. Numărul (numerele) CITES			
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA) 35.03			
							I.20. Cantitate	
	I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete	
	I.23. Numărul sigiliului/recipientului						I.24. Tipul ambalajului	
	I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>							
	I.26.				I.27. Pentru import sau admitere în UE		<input type="checkbox"/>	
I.28. Identificarea mărfurilor Specie (denumire științifică)				Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare		Greutate netă Numărul lotului		

TARA		Gelatină nedestinată consumului uman, utilizată în industria fotografică	
Partea II: Certificare	II.	Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului
		Subsemnatul, medic veterinar oficial, declar că am citit și am înțeles conținutul Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (1a) în special articolele 8 și 10 și Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1b), în special anexa XIV, capitolul II și certific că gelatina fotografică descrisă mai sus:	II.b.
	II.1.	constă exclusiv în gelatină fotografică pentru utilizări fotografice și nu este destinată niciunui alt scop;	
	II.2.	a fost pregătită și depozitată într-o instalație înregistrată și supravegheată de autoritatea competentă, în conformitate cu articolul 23 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, care nu produce gelatină pentru alimentația umană, pentru hrana pentru animale sau pentru alte întrebuintări, destinată expedierii în Uniunea Europeană;	
	II.3.	a fost preparată din subproduse de origine animală de categoria 3 și/sau coloană vertebrală de bovine, clasificată drept material de categoria 1;	
	II.4.	a fost împachetată și ambalată în recipiente noi, depozitată și transportată în recipiente închise ermetic, etanșe și etichetate într-un vehicul în condiții de igienă satisfăcătoare;	
	II.5.	a fost produsă printr-un proces care asigură că materia primă este: (3) fie tratată prin sterilizare sub presiune conform definiției nr. 19 de la articolul 3 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 (2); (3) fie supusă: (i) tratării cu acid pentru o perioadă de cel puțin două zile, spălării cu apă și tratării cu o soluție alcalină pentru o perioadă de cel puțin 20 de zile; nivelul pH-ului trebuie ajustat, iar materia purificată prin filtrare și sterilizată la o temperatură de 138-140 °C timp de 4 secunde; sau (ii) tratării cu alcaline pentru o perioadă de cel puțin două zile, spălării cu apă și tratării cu o soluție de acid pentru un interval de 10-12 ore; nivelul pH-ului trebuie ajustat, iar materia purificată prin filtrare și sterilizată la o temperatură de 138-14 °C, timp de 4 secunde.	
	II.6.	a fost împachetată și ambalată în pachete și ambalaje care poartă mențiunea „GELATINĂ FOTOGRAFICĂ DESTINATĂ EXCLUSIV INDUSTRIEI FOTOGRAFICE”.	
		<i>Observații</i>	
		Partea I:	
	— Rubrica de referință I.5: Destinația prevăzută pentru gelatina fotografică poate fi numai Republica Cehă, Țările de Jos sau Regatul Unit.		
	— Rubrica de referință I.9: Țara de destinație: se aplică exclusiv pentru Republica Cehă, Țările de Jos sau Regatul Unit.		
	— Rubricile de referință I.11 și I.12: Numărul de autorizare: numărul de înregistrare al unității sau instalației, emis de autoritatea competentă.		
	— Rubrica de referință I.15: Numărul de înregistrare (vagoane feroviare sau recipient și camioane), numărul zborului (aeronavă) sau nume (navă); informațiile se vor furniza în caz de descărcare și reincărcare.		
	— Rubrica de referință I.23: Identificarea recipientului/numărului sigiliului: numai dacă este cazul.		
	— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.		
	Partea II:		
	(1a) JO L 300, 14.11.2009, p. 1.		
	(1b) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.		
	(2) Sterilizarea sub presiune (metoda 1) este menționată, de asemenea, în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011 după cum urmează: „Reducere 1. Dacă dimensiunea particulelor subproduselor de origine animală care urmează să fie prelucrate este mai mare de 50 de milimetri, dimensiunea subproduselor de origine animală trebuie să fie redusă cu ajutorul echipamentelor corespunzătoare, reglate astfel încât dimensiunea particulelor după reducere să nu fie mai mare de 50 de milimetri. Eficiența echipamentelor trebuie verificată zilnic, înregistrându-se starea acestora. Dacă verificările indică existența unor particule mai mari de 50 de milimetri, procesul trebuie oprit și trebuie efectuate reparații înainte de reluarea acestuia.		

ȚARA		Gelatină nedestinată consumului uman, utilizată în industria fotografică	
II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.	
<p>Timp, temperatură și presiune</p> <p>2. Subprodusele de origine animală cu dimensiunea particulelor de maximum 50 mm trebuie încălzite la o temperatură internă mai mare de 133 °C timp de cel puțin 20 de minute fără întrerupere, la o presiune (absolută) de cel puțin 3 bari. Presiunea trebuie să fie produsă prin evacuarea completă a aerului din camera de sterilizare și prin înlocuirea aerului cu abur («abur saturat»); tratamentul termic poate fi aplicat ca proces unic sau ca etapă de sterilizare anterioară sau posterioară procesului.</p> <p>3. Prelucrarea poate fi efectuată în sistem discontinuu sau în sistem continuu.”</p> <p>(³) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p> <p>— Semnătura și ștampila trebuie să fie de culoare diferită de cea a textului tipărit.</p> <p>— Notă pentru persoana responsabilă de încărcătură pe teritoriul UE: prezentul certificat este destinat exclusiv în scopuri sanitar-veterinare și trebuie să însoțească transportul de la punctul de control la frontieră până la instalația de destinație.</p>			
<p>Medic veterinar oficial/inspector oficial</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Ștampila:</p> <p>Calificarea și funcția:</p> <p>Semnătura:</p>			

CAPITOLUL 20

Declarație tip

Declarație pentru importul din țări terțe și pentru tranzit prin Uniunea Europeană a produselor intermediare utilizate pentru fabricarea de medicamente, medicamente de uz veterinar, dispozitive medicale, dispozitive pentru diagnostic in vitro sau reactivi de laborator

ȚARA

Certificat sanitar-veterinar către UE

Partea I: Detalii privind transportul expedit	I.1. Expeditor Nume Adresa Tel.		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a.			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Nume Adresa Codul poștal Tel.		I.6. Persoana responsabilă de încărcătură în UE Nume Adresa Codul poștal Tel.					
	I.7. Țara de origine	Cod ISO	I.8. Regiunea de origine	Cod	I.9. Țara de destinație	Cod ISO	I.10. Regiunea de destinație	Cod
	I.11. Locul de origine Nume Adresa Nume Adresa Nume Adresa		Numărul de autorizare Numărul de autorizare Numărul de autorizare		I.12. Locul de destinație Nume Adresa Codul poștal			Antrepozit vamal <input type="checkbox"/> Numărul de autorizare
	I.13. Locul de încărcare		I.14. Data plecării					
	I.15. Mijloace de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare Referințe documentare		I.16. PCF de intrare în UE					
			I.17.					
	I.18. Descrierea mărfurilor				I.19. Codul mărfurilor (cod SA)			
						I.20. Cantitate		
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerate <input type="checkbox"/> Congelate <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete				
I.23. Numărul sigiliului/recipientului				I.24. Tipul ambalajului				
I.25. Mărfuri certificate pentru: Uz tehnic <input type="checkbox"/>								
I.26. Pentru tranzit prin UE către o țară terță <input type="checkbox"/>		I.27. Pentru import sau admitere în UE <input type="checkbox"/>						
Țara terță		Cod ISO						
I.28. Identificarea mărfurilor								
Specie (denumire științifică)		Numărul de autorizare al unităților Unitate producătoare		Greutate netă		Numărul lotului		

Produse intermediare utilizate pentru fabricarea de medicamente, medicamente de uz veterinar, dispozitive medicale, dispozitive pentru diagnostic in vitro sau reactivi de laborator

ȚARA

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
		<p>DECLARAȚIE</p> <p>Subsemnatul, declar că intenționez să import în Uniune produsul intermediar menționat mai sus și că acesta satisface definiția prevăzută la punctul 35 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei (1^a), și în special că:</p> <p>(1) acesta este destinat fabricării de:</p> <p>(²) fie [- medicamente,]</p> <p>(²) și/sau [- medicamente de uz veterinar,]</p> <p>(²) și/sau [- dispozitive medicale,]</p> <p>(²) și/sau [- dispozitive medicale implantabile activ,]</p> <p>(²) și/sau [- dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro,]</p> <p>(²) și/sau [- reactivi de laborator;]</p> <p>(2) este suficient de finisat atât în ceea ce privește design-ul, cât și etapele de prelucrare și fabricație, pentru ca materialul să poată fi clasificat direct sau ca și componentă a unui produs pentru scopul respectiv, cu excepția faptului că necesită totuși anumite manipulări sau prelucrări suplimentare, cum ar fi amestecare, acoperire, asamblare, ambalare sau etichetare înainte ca produsul să fie adecvat pentru introducerea pe piață sau punerea în funcțiune, după caz, ca medicament, medicament de uz veterinar, dispozitiv medical implantabil activ, dispozitiv medical sau dispozitiv medical pentru diagnostic in vitro în conformitate cu legislația Uniunii (1^b) aplicabilă produselor respective sau ca reactivi de laborator;</p> <p>(3) este derivat din următoarea materie primă care ar putea proveni din animale care au fost supuse unui tratament ilegal definit la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE a Consiliului sau la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE a Consiliului (²):</p> <p>(²) fie [- carcase și părți de animale sacrificate sau, în cazul vânatului, cadavre sau părți de animale ucise și care sunt adecvate alimentației umane în conformitate cu legislația Uniunii, dar nu sunt destinate alimentației umane din motive comerciale;]</p> <p>(²) și/sau [- carcase și părțile următoare care provin de la animale care au fost sacrificate într-un abator și au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții ante-mortem sau cadavre și părțile următoare care provin de la vânat ucis în vederea consumului uman în conformitate cu legislația Uniunii:</p> <p>(i) carcase sau cadavre și părți de animale care sunt respinse ca fiind neadecvate pentru consumul uman în conformitate cu legislația Uniunii, dar care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale;</p> <p>(ii) capete de păsări;</p> <p>(iii) piei, inclusiv bucăți și fragmente ale acestora, coarne și picioare, inclusiv falangele și oasele carpiene și metacarpene, oasele tarsiene și metatarsiene ale animalelor, altele decât rumegătoare;</p> <p>(iv) păr de porc;</p> <p>(v) pene;]</p> <p>(²) și/sau [- sânge de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile prin intermediul sângelui la om sau la animale, obținut de la alte animale decât rumegătoarele, care au fost sacrificate într-un abator după ce au fost considerate adecvate pentru a fi sacrificate în vederea consumului uman în urma unei inspecții ante-mortem în conformitate cu legislația Uniunii;]</p> <p>(²) și/sau [- subproduse de origine animală provenite din fabricarea produselor destinate consumului uman, inclusiv oase degresate, jumări și nămoluri rezultate în urma centrifugării sau separării, din prelucrarea laptelui;]</p> <p>(²) și/sau [- produse de origine animală sau alimente care conțin produse de origine animală, care nu mai sunt destinate consumului uman din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(²) și/sau [- hrană pentru animale de companie sau furaje de origine animală sau furaje care conțin subproduse de origine animală sau produse derivate, care nu mai sunt destinate hranei animalelor din motive comerciale sau din cauza unor probleme de fabricație sau defecte de ambalare sau a altor defecte din care nu poate apărea niciun risc pentru sănătatea publică sau animală;]</p> <p>(²) și/sau [- sânge, placentă, lână, pene, păr, coarne, tăieturi de copite și lapte crud provenite de la animale vii care nu au prezentat semne ale niciunei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul produsului în cauză;]</p>	

Produce intermediare utilizate pentru fabricarea de medicamente, medicamente de uz veterinar, dispozitive medicale, dispozitive pentru diagnostic in vitro sau reactivi de laborator

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
(2) și/sau [- animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile la om sau la animale;]		
(2) și/sau [- subproduse de origine animală din animale acvatice care provin din instalații sau unități de fabricare a produselor pentru consumul uman;]		
(2) și/sau [- următoarele materiale provenite de la animale care nu au prezentat niciun semn al unei boli transmisibile la om sau la animale prin intermediul materialului în cauză: (i) cochilii ale crustaceelor cu țesuturi moi sau carne; (ii) următoarele care provin de la animale terestre: — subproduse de incubator, — ouă, — subproduse din ouă, inclusiv coji de ouă; (iii) pui de o zi uciși din motive comerciale;]		
(2) și/sau [- subproduse de origine animală din nevertebrate acvatice sau terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale;]		
(2) și/sau [- animale și părți ale acestora din ordinele zoologice <i>Rodentia</i> și <i>Lagomorpha</i> , cu excepția materialului de categoria 1 menționat la articolul 8 litera (a) punctele (iii), (iv) și (v) și materialului de categoria 2 menționat la articolul 9 literele (a)-(g) din Regulamentul nr. 1069/2009;]		
(2) și/sau [- produse obținute din sau generate de: — animale acvatice și părți ale acestor animale, cu excepția mamiferelor marine, care nu au prezentat niciun semn de boli transmisibile omului sau animalelor; — nevertebrate acvatice sau terestre, altele decât speciile patogene pentru oameni sau animale; — animale și părți ale acestora din ordinele zoologice <i>Rodentia</i> și <i>Lagomorpha</i> , cu excepția materialului de categoria 1 menționat la articolul 8 litera (a) punctele (iii), (iv) și (v) și materialului de categoria 2 menționat la articolul 9 literele (a)-(g) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;]		
(2) și/sau [- animale sau părți de animale, altele decât cele menționate la articolul 8 sau articolul 10 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, (i) care au decedat altfel decât prin sacrificare sau ucidere în vederea consumului uman, inclusiv animale ucise din motive de combatere a bolii; (ii) fetoșii; (iii) oocite, embrioni și material seminal care nu sunt destinate reproducerii; și (iv) păsări moarte în ou;]		
(2) și/sau [- subproduse de origine animală, altele decât materialele de categoria 1 sau materialele de categoria 3;]		
(4) ambalajul exterior al acestuia este etichetat cu inscripția „EXCLUSIV PENTRU MEDICAMENTE/MEDICAMENTE DE UZ VETERINAR DISPOZITIVE MEDICALE/DISPOZITIVE MEDICALE IMPLANTABILE ACTIV/DISPOZITIVE MEDICALE PENTRU DIAGNOSTIC IN VITRO/REACTIVI DE LABORATOR” și nu este deturnat în niciun moment în Uniune în vederea unei alte utilizări;		
(5) transportul va fi transportat direct către locul de destinație indicat la punctul I.12. din prezenta declarație, care poate fi: — o unitate sau o instalație pentru fabricarea medicamentelor, medicamentelor de uz veterinar, dispozitivelor medicale, dispozitivelor medicale pentru diagnosticul in vitro sau reactivilor de laborator, care a fost înregistrată în conformitate cu articolul 23 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; — o unitate sau o instalație care a fost autorizată în conformitate cu articolul 24 alineatul (1) litera (i) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, de unde vor fi expediate numai către o unitate sau o instalație menționată la subpunctul anterior (5).		

Produse intermediare utilizate pentru fabricarea de medicamente, medicamente de uz veterinar, dispozitive medicale, dispozitive pentru diagnostic in vitro sau reactivi de laborator

ȚARA

II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b.
<p><i>Note</i></p> <p>— Rubrica de referință I.25: uz tehnic: orice altă utilizare decât pentru consum animal.</p> <p>(^{1a}) JO L 54, 26.2.2011, p. 1.</p> <p>(^{1b}) Directiva 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 noiembrie 2001 de instituire a unui cod comunitar cu privire la produsele medicamentoase veterinare (JO L 311, 28.11.2001), Directiva 2001/83/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 noiembrie 2001 de instituire a unui cod comunitar cu privire la medicamentele de uz uman (JO L 311, 28.11.2001, p. 67), Directiva 93/42/CEE a Consiliului din 14 iunie 1993 privind dispozitivele medicale (JO L 169, 12.7.1993, p. 1) și Directiva 98/79/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 27 octombrie 1998 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro (JO L 331, 7.12.1998, p. 1), după caz.</p> <p>(²) Se elimină ceea ce nu corespunde.</p>		
<p>Importator</p> <p>Numele (cu majuscule):</p> <p>Data:</p> <p>Adresa:</p> <p>Semnătura:</p>		

ANEXA XVI

CONTROALE OFICIALE

CAPITOLUL I

CONTROALE OFICIALE ÎN INSTALAȚIILE DE PRELUCRARE

Secțiunea 1

Supravegherea producției

1. Autoritatea competentă supraveghează instalațiile de prelucrare pentru a asigura respectarea cerințelor Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 și a prezentului regulament.

În special, aceasta:

- (a) verifică:

- (i) starea generală de igienă a incintelor, echipamentelor și a personalului;
- (ii) eficiența verificărilor proprii efectuate de operatorul instalației de prelucrare, în conformitate cu articolul 28 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; astfel de verificări includ o examinare a rezultatelor verificărilor menționate și dacă este necesar, prelevarea de probe;
- (iii) implementarea eficientă a procedurii scrise permanente bazată pe principiile HACCP în conformitate cu articolul 29 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009; astfel de verificări includ o examinare a rezultatelor implementării menționate și, dacă este necesar, prelevarea de probe;
- (iv) standardele produselor după prelucrare; analizele și testele trebuie efectuate în conformitate cu metode recunoscute științific, în special cele prevăzute de legislația Uniunii sau, dacă acestea nu există, cu standardele internaționale recunoscute sau, în absența acestora, cu standardele naționale; și
- (v) condițiile de depozitare;

- (b) prelevează orice probe necesare pentru testele de laborator; și

- (c) efectuează orice alte verificări pe care le consideră necesare în vederea respectării Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 și a prezentului regulament.

2. Pentru a putea să ducă la îndeplinire responsabilitățile sale în conformitate cu punctul 1, autoritatea competentă trebuie să aibă acces liber în orice moment la toate componentele instalației de prelucrare și la toate evidențele, documentele comerciale și certificatele de sănătate.

Secțiunea 2

Proceduri de autorizare

1. Înainte de emiterea unei autorizații pentru o instalație de prelucrare, astfel cum se prevede la articolul 44 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, autoritatea competentă trebuie să verifice dacă validarea instalației de prelucrare a fost efectuată de operator în conformitate cu următoarele proceduri și indicatori:

- (a) o descriere a procesului printr-o diagramă a fluxului de proces;

- (b) o identificare a punctelor critice de control (CCP), inclusiv viteza de prelucrare a materiilor prime pentru sistemele continue;

- (c) respectarea cerințelor de prelucrare specifice stabilite în prezentul regulament; și

- (d) îndeplinirea următoarelor cerințe:

- (i) dimensiunea particulelor pentru tratamentul discontinuu și continuu sub presiune – definită în funcție de orificiul tocătorului și de dimensiunea fantei nicovalei;

- (ii) temperatura, presiunea, timpul de prelucrare și, în cazul sistemelor de prelucrare continue, viteza de prelucrare a materiilor prime, conform punctelor 2 și 3.

2. În cazul unui sistem de tratament discontinuu sub presiune:
- (a) temperatura trebuie să fie monitorizată cu un termocuplu permanent și trebuie să fie înscrisă într-un grafic în funcție de timpul real;
 - (b) faza de presiune trebuie să fie monitorizată cu un manometru permanent; presiunea trebuie înscrisă într-un grafic în funcție de timpul real;
 - (c) timpul de prelucrare trebuie indicat în diagramele timp/temperatură și timp/presiune.

Termocuplul și manometrul trebuie calibrate cel puțin o dată pe an.

3. În cazul unui sistem de tratament continuu sub presiune:
- (a) temperatura și presiunea trebuie monitorizate cu termocupluri sau cu un detector de temperatură cu infraroșu, iar manometrele trebuie folosite în anumite poziții definite în întregul sistem de prelucrare astfel încât temperatura și presiunea să respecte condițiile necesare în interiorul întregului sistem continuu sau într-o secțiune a acestuia; temperatura și presiunea trebuie înscrise într-un grafic în funcție de timpul real;
 - (b) măsurătorile timpului de tranzitare minim în interiorul întregii secțiuni relevante din sistemul continuu în care temperatura și presiunea respectă condițiile necesare trebuie să fie transmise autorităților competente, folosindu-se markeri insolubili, cum ar fi dioxidul de mangan sau o metodă care oferă garanții echivalente.

Măsurătorile exacte și controlul vitezei de prelucrare a materiilor prime sunt esențiale și trebuie să fie măsurate pe parcursul testului de validare față de un CCP care poate fi monitorizat în mod continuu, precum:

- (i) rotațiile șurubului de avans pe minut (rpm);
- (ii) curentul electric (amperi la un o anumită tensiune);
- (iii) viteza de evaporare/condensare; sau
- (iv) numărul de bătăi ale pompei pe unitate de timp.

Toate echipamentele de măsurare și monitorizare trebuie să fie calibrate cel puțin o dată pe an.

4. Autoritatea competentă trebuie să repete procedurile de validare atunci când consideră necesar și de fiecare dată când procesul suferă modificări importante, cum ar fi modificarea structurii echipamentelor sau schimbarea materiilor prime.

CAPITOLUL II

LISTELE UNITĂȚILOR, INSTALAȚIILOR ȘI OPERATORILOR ÎNREGISTRAȚI ȘI AUTORIZAȚI

1. Accesul la listele unităților, instalațiilor și operatorilor înregistrați și autorizați

În vederea sprijinirii statelor membre în a pune la dispoziția celorlalte state membre și a publicului listele actualizate cu unitățile, instalațiile și operatorii înregistrați și aprobați, Comisia realizează un site internet care să includă legăturile către site-urile internet naționale realizate de fiecare stat membru, în conformitate cu punctul 2 litera (a).

2. Formatul site-urilor internet naționale

- (a) Fiecare stat membru furnizează Comisiei un link către un site internet național unic în care figurează indexul cu listele tuturor unităților, instalațiilor și operatorilor înregistrați și autorizați de pe teritoriul său („index”).
- (b) Fiecare index constă dintr-o pagină, prezentată în una sau mai multe limbi oficiale ale Uniunii.

3. Structura, inclusiv informațiile relevante și codurile, indexurilor urmează specificațiile tehnice publicate de Comisie pe site-ul său internet.

CAPITOLUL III

CERINȚE SPECIFICE PENTRU CONTROALELE OFICIALE*Secțiunea 1***Controale oficiale privind marcarea produselor derivate**

Autoritățile competente efectuează o verificare a performanțelor sistemului de monitorizare și înregistrare menționat la punctul 2 din capitolul V anexa VIII la prezentul regulament, pentru a asigura conformitatea cu prezentul regulament și pot, în cazul în care este necesar, să ceară testarea probelor suplimentare în conformitate cu metoda vizată la același punct al doilea paragraf.

*Secțiunea 2***Controale oficiale în instalații de incinerare de capacitate mică**

Autoritatea competentă inspectează o instalație de incinerare de capacitate mică pentru incinerarea materialelor cu risc specificat, cel puțin o dată pe an, pentru a monitoriza respectarea Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 și a prezentului regulament.

*Secțiunea 3***Controale oficiale în zone izolate**

În cazul eliminării subproduselor provenite din zone izolate, în conformitate cu articolul 19 alineatul (1) litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009, autoritatea competentă asigură monitorizarea periodică a zonelor clasificate ca zone izolate, pentru a garanta că zonele respective și operațiunile de eliminare sunt controlate în mod corespunzător.

*Secțiunea 4***Controale oficiale în ferme înregistrate pentru hrănirea animalelor de blană**

1. Autoritatea competentă ia măsurile necesare pentru a controla:
 - (a) compoziția, prelucrarea și utilizarea corespunzătoare a hranei pentru animale care conține făină de carne și oase sau alte produse care au fost prelucrate în conformitate cu metodele de prelucrare prevăzute în anexa IV capitolul III și care sunt obținute din cadavre sau părți de cadavre de animale din aceeași specie.
 - (b) că animalele sunt hrănite cu hrana pentru animale menționată la litera (a) inclusiv:
 - (i) supravegherea strictă a stării de sănătate a animalelor respective; și
 - (ii) un sistem corespunzător de supraveghere a EST prin eșantionare și analize de laborator regulate în vederea depistării EST.
2. Probele menționate la punctul 1 litera (b) subpunctul (ii) includ probe prelevate de la animale care prezintă simptome neurologice și de la animale de reproducere mai mature.

*Secțiunea 5***Controale oficiale privind centrele de colectare**

1. Autoritatea competentă:
 - (a) include centrele de colectare în lista alcătuită în conformitate cu articolul 47 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;
 - (b) atribuie un număr oficial fiecărui centru de colectare; și
 - (c) actualizează lista centrelor de colectare și o pune la dispoziția publicului împreună cu lista alcătuită în conformitate cu articolul 47 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.
2. Pentru a verifica respectarea prezentului regulament, autoritatea competentă efectuează controale oficiale la centrele de colectare.

*Secțiunea 6***Controale oficiale privind hrănirea păsărilor necrofage cu material de categoria 1**

Autoritatea competentă supraveghează starea de sănătate a animalelor de fermă din regiunea în care are loc hrănirea păsărilor necrofage cu material de categoria 1 și efectuează o supraveghere corespunzătoare a EST prin eșantionare și analize de laborator în vederea depistării EST.

Probele respective includ probe prelevate de la animale care prezintă simptome neurologice și de la animale de reproducere mai mature.

*Secțiunea 7***Controale oficiale privind aplicarea anumitor îngrășăminte organice și amelioratori de sol**

Autoritatea competentă efectuează controale de-a lungul întregului lanț de producție și utilizare a îngrășămintelor organice și amelioratorilor de sol supuși restricțiilor prevăzute în capitolul II din anexa II.

Aceste controale includ verificări ale amestecului cu o componentă menționată la punctul 2 din secțiunea 1 din capitolul II din anexa XI, iar verificările efectuate asupra stocurilor de produse existente în exploatație și evidențele ținute în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 și cu prezentul Regulament.

*Secțiunea 8***Controale oficiale privind fabrici autorizate din industria fotografică**

Autoritatea competentă efectuează controale documentare în fabricile autorizate din industria fotografică menționate în tabelul 3 de la punctul 1 din secțiunea 11 capitolul II din anexa XIV pe circuitul de aprovizionare dintre punctele de control la frontieră de la prima intrare și fabrica autorizată din industria fotografică, în scopul verificării corespondenței cantității produselor importate, utilizate și eliminate.

*Secțiunea 9***Controale oficiale privind anumite grăsimi topite importate**

Autoritatea competentă efectuează controale documentare în unitățile sau instalațiile înregistrate care primesc grăsimi topite care au fost importate în conformitate cu secțiunea 9 capitolul II din anexa XIV pe circuitul de aprovizionare dintre punctele de control la frontieră de la prima intrare și unitatea sau instalația înregistrată, în scopul verificării corespondenței cantității produselor importate, utilizate și eliminate.

*Secțiunea 10***Format standard pentru cererile pentru anumite autorizații în schimburile comerciale din interiorul Uniunii**

Operatorii depun cereri pentru autorizarea expeditiei subproduselor de origine animală prevăzute la articolul 48 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 în conformitate cu următorul format:

PAGINA 1/2

**CERERE PENTRU AUTORIZAREA EXPEDIERII DE
SUBPRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ CĂTRE ALT STAT MEMBRU
[ARTICOLUL 48 DIN REGULAMENTUL (CE) NR. 1069/2009]**

Numele și adresa expeditorului	Numărul de autorizare sau de înregistrare, emis de (autoritatea competentă)
Numele și adresa solicitantului	Numărul de autorizare sau de înregistrare, emis de (autoritatea competentă)
Numele și adresa destinatarului	Numărul de autorizare sau de înregistrare, emis de (autoritatea competentă)
Subproduse de origine animală ⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> Material de categoria 1 care constă în: (natura materialului) <input type="checkbox"/> Material de categoria 2 care constă în: (natura materialului) <input type="checkbox"/> Făină de carne și oase provenită din materiale de categoria 1 <input type="checkbox"/> Grăsimi animale derivate din material de categoria 1 <input type="checkbox"/> Făină de carne și oase provenită din materiale de categoria 2 <input type="checkbox"/> Grăsimi animale derivate din material de categoria 2	Utilizare intenționată ⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> Eliminare <input type="checkbox"/> Prelucrare <input type="checkbox"/> Ardere <input type="checkbox"/> Utilizare pe sol <input type="checkbox"/> Transformare în biogaz <input type="checkbox"/> Compostare <input type="checkbox"/> Hrană pentru animale de companie ⁽²⁾ <input type="checkbox"/> Producerea de biomotorină <input type="checkbox"/> Pentru hrana următoarelor animale ⁽³⁾ : <input type="checkbox"/> Pentru fabricarea următoarelor produse derivate ⁽⁴⁾ :

PAGINA 2/2

**CERERE PENTRU AUTORIZAREA EXPEDIERII DE
SUBPRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ CĂTRE ALT STAT MEMBRU
[ARTICOLUL 48 DIN REGULAMENTUL (CE) NR. 1069/2009]**

În cazul făinii de carne și oase și a grăsimii animale:

Specia de origine:

Materialele au fost prelucrate în conformitate cu următoarea metodă ⁽⁵⁾:
.....

Subsemnatul, declar că informațiile de mai sus sunt corecte.

.....
(Semnătura: numele, data și coordonatele de contact: telefon, fax (după caz), e-mail)

Hotărârea emisă de autoritatea competentă din statul membru de destinație ⁽⁶⁾:

Expedierea transportului este:

- refuzată.
- acceptată.
- acceptată sub rezerva aplicării sterilizării sub presiune (metoda 1) asupra materialelor.
- acceptată sub rezerva următoarelor condiții de expediere ⁽⁴⁾.

.....
(Data, ștampila și semnătura autorității competente)

Note:

Completați documentul cu litere de tipar MAJUSCULE.

⁽¹⁾ A se bifa, după caz.

⁽²⁾ În cazul hranei pentru animale de companie produsă cu materiale de categoria 1 care constau din subproduse de origine animală obținute din animale care au fost supuse unui tratament ilegal conform definiției de la articolul 1 alineatul (2) litera (d) din Directiva 96/22/CE sau la articolul 2 litera (b) din Directiva 96/23/CE.

⁽³⁾ A se specifica în conformitate cu articolul 18 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009.

⁽⁴⁾ Specificați.

⁽⁵⁾ Specificați una din metodele de prelucrare prevăzute în anexa IV capitolul III din Regulamentul (UE) nr. 142/2011.

⁽⁶⁾ Pentru autoritatea competentă: bifați, după caz.