



KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH

Bruksela, dnia 27.VI.2008
K(2008) 3040 wersja ostateczna

DECYZJA KOMISJI

z dnia 27.VI.2008 r.

**zmieniająca załączniki I i II do decyzji Rady 79/542/EWG w sprawie wymogów
dotyczących świadectw wymaganych przy przywozie do Wspólnoty niektórych żywych
zwierząt kopytnych i ich świeżego mięsa**

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

DECYZJA KOMISJI

z dnia 27.VI.2008 r.

zmieniająca załączniki I i II do decyzji Rady 79/542/EWG w sprawie wymogów dotyczących świadectw wymaganych przy przywozie do Wspólnoty niektórych żywych zwierząt kopytnych i ich świeżego mięsa

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH,

uwzględniając Traktat ustanawiający Wspólnotę Europejską,

uwzględniając dyrektywę Rady 2002/99/WE z dnia 16 grudnia 2002 r. ustanawiającą przepisy sanitarne regulujące produkcję, przetwarzanie, dystrybucję oraz wprowadzanie produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi¹, w szczególności art. 8 zdanie wprowadzające, art. 8. ust. 1 akapit pierwszy oraz art. 8 ust. 4,

uwzględniając dyrektywę Rady 2004/68/WE z dnia 26 kwietnia 2004 r. ustanawiającą warunki zdrowia zwierząt regulujące przywóz do oraz tranzyt przez terytorium Wspólnoty niektórych żywych zwierząt kopytnych, zmieniającą dyrektywy 90/426/EWG oraz 92/65/EWG i uchylającą dyrektywę 72/462/EWG², w szczególności jej art. 13 ust. 1) lit. e),

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Część 1 załączników I i II do decyzji Rady 79/542/EWG z dnia 21 grudnia 1976 r. ustalającej wykaz państw trzecich lub części państw trzecich oraz ustanawiającej warunki dotyczące zdrowia zwierząt i zdrowia publicznego oraz świadectw weterynaryjnych przy przywozie do Wspólnoty niektórych żywych zwierząt i ich świeżego mięsa³ zawiera wykaz państw trzecich i części państw trzecich, z których państwa członkowskie mogą przywozić niektóre żywe zwierzęta oraz ich świeże mięso.
- (2) Na mocy decyzji 79/542/EWG, przy przywozie tych zwierząt i mięsa należy stosować odpowiednie wymogi wskazane w odnośnych wzorach świadectw weterynaryjnych określonych w załącznikach do tej decyzji. Wzory świadectw weterynaryjnych dla zwierząt są określone w części 2 załącznika I do decyzji 79/542/EWG, a wzory świadectw dla mięsa są określone w części 2 załącznika II.

¹ Dz.U. L 18 z 23.1.2003, s. 11.

² Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 320.

³ Dz.U. L 146 z 14.6.1979, s. 15. Decyzja ostatnio zmieniona decyzją Komisji 2006/463/WE (Dz.U. L 183 z 5.7.2006, s. 20).

- (3) Uwzględniając stosowanie rozporządzenia (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych⁴, rozporządzenia (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące higieny w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego⁵ oraz rozporządzenia (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi⁶ oraz aktów wykonawczych do tych rozporządzeń, zachodzi konieczność zmiany i uaktualnienia wspólnotowych wymogów dotyczących warunków zdrowia publicznego i certyfikacji w odniesieniu do przywozu do Wspólnoty świeżego mięsa pochodzącego od gospodarskich zwierząt kopytnych (bydła, trzody chlewnej, owiec i kóz oraz gospodarskich zwierząt nieparzystokopytnych), od hodowlanych ssaków lądowych innych niż gospodarskie zwierzęta kopytne oraz od dzikich zwierząt kopytnych.
- (4) Rozporządzenie Komisji (WE) nr 1688/2005 z dnia 14 października 2005 r. wprowadzające w życie rozporządzenie (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady w odniesieniu do specjalnych gwarancji dotyczących Salmonelli związanych z wysyłkami niektórych mięs i jaj do Finlandii i Szwecji⁷, określa zasady pobierania próbek stosowane do mięsa bydła i trzody chlewnej, w tym mięsa mielonego, jeśli jest ono przeznaczone dla Finlandii lub Szwecji.
- (5) Wzory świadectw weterynaryjnych „BOV” oraz „POR” określone w części 2 załącznika II do decyzji 79/542/EWG należy zmienić tak, aby treść poświadczeń zdrowia publicznego w tych świadectwach wskazywała, że przesyłki zawierające mięso objęte tymi świadectwami spełniają wymogi ustanowione w rozporządzeniu (WE) nr 1688/2005.
- (6) Rozporządzenie Komisji (WE) nr 2073/2005 z dnia 15 listopada 2005 r. w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych⁸ ustanawia kryteria mikrobiologiczne dotyczące niektórych mikroorganizmów oraz przepisy wykonawcze obowiązujące przedsiębiorstwa sektora spożywczego przy wdrażaniu ogólnych i szczegółowych zasad higieny, o których mowa w art. 4 rozporządzenia (WE) nr 852/2004. Stanowi ono, że przedsiębiorstwa sektora spożywczego są zobowiązane dopilnować, aby środki spożywcze były zgodne z odpowiednimi kryteriami mikrobiologicznymi określonymi w tym rozporządzeniu.

⁴ Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 1; Sprostowanie (Dz.U. L 226 z 25.6.2004, s. 3).

⁵ Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 55; Sprostowanie (Dz.U. L 226 z 25.6.2004, s. 22). Rozporządzenie ostatnio zmienione rozporządzeniem (WE) nr 1791/2006.

⁶ Dz.U. L 139 z 30.4.2004, s. 206; Sprostowanie (Dz.U. L 226 z 25.6.2004, s. 83). Rozporządzenie ostatnio zmienione rozporządzeniem Rady (WE) nr 1791/2006.

⁷ Dz.U. L 271 z 15.10.2005, s. 17.

⁸ Dz.U. L 338 z 22.12.2005, s. 1.

- (7) Wzory świadectw weterynaryjnych „BOV”, „POR”, „OVI”, „EQU”, „RUF”, „RUW”, „SUF”, „SUW” oraz „EQW” określone w części 2 załącznika II do decyzji 79/542/EWG należy zmienić tak, aby treść poświadczeń zdrowia publicznego w tych świadectwach wskazywała, że przesyłki zawierające mięso i mięso mielone objęte tymi świadectwami spełniają wymagania ustanowione w rozporządzeniu (WE) nr 2073/2005.
- (8) Rozporządzenie Komisji (WE) nr 2075/2005 z dnia 5 grudnia 2005 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące urzędowych kontroli w odniesieniu do włośieni (*Trichinella*) w mięsie⁹ ustanawia szczególne przepisy dotyczące urzędowych kontroli w odniesieniu do włośieni w niektórych rodzajach mięsa. Wzory świadectw weterynaryjnych „POR”, „EQU”, „SUF”, „SUW” oraz „EQW” określone w części 2 załącznika II do decyzji 79/542/EWG należy zmienić tak, aby treść poświadczeń zdrowia publicznego w tych świadectwach wskazywała, że przesyłki zawierające mięso objęte tymi świadectwami spełniają wymagania ustanowione w rozporządzeniu (WE) nr 2075/2005.
- (9) Na mocy rozporządzenia (WE) nr 999/2001 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 maja 2001 r. ustanawiającego zasady dotyczące zapobiegania, kontroli i zwalczania niektórych przenośnych gąbczastych encefalopatii¹⁰ zabroniony jest przywóz do Wspólnoty określonych materiałów niebezpiecznych.
- (10) Załącznik IX do rozporządzenia (WE) nr 999/2001 ustanawia przepisy odnośnie do przenośnych gąbczastych encefalopatii (TSE) dotyczące przywozu do Wspólnoty żywych zwierząt, zarodków, komórek jajowych oraz produktów pochodzenia zwierzęcego związane z kategoryzacją krajów według ryzyka występowania w nich gąbczastej encefalopatii bydła. Mając na uwadze jasność i spójność prawodawstwa wspólnotowego, wymagania odnośnie do TSE dotyczące przywozu ustanowione w tym rozporządzeniu powinny zostać włączone do wzorów świadectw weterynaryjnych dla żywego bydła i świeżego mięsa z bydła, owiec i kóz. Należy zatem odpowiednio zmienić wzory „BOV-X” i „BOV-Y” określone w części 2 załącznika I do decyzji 79/542/EWG, oraz wzory „BOV” i „OVI” określone w części 2 załącznika do tej decyzji.
- (11) Ze względu na rozpoczęcie stosowania rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005 z dnia 22 grudnia 2004 r. w sprawie ochrony zwierząt podczas transportu i związanych z tym działań oraz zmieniającego dyrektywy 64/432/EWG i 93/119/WE oraz rozporządzenie (WE) nr 1255/97, należy uaktualnić zaświadczenie dotyczące transportu zwierząt w świadectwach dotyczących przywozu żywych zwierząt.

⁹ Dz.U. L 338 z 22.12.2005, s. 60. Rozporządzenie ostatnio zmienione rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1665/2006 (Dz.U. L 320 z 18.11.2006, s. 46).

¹⁰ Dz.U. L 147 z 31.5.2001, s. 1.

- (12) TRACES to zintegrowany skomputeryzowany system weterynaryjny wprowadzony decyzją Komisji nr 2004/292/WE z dnia 30 marca 2004 r. w sprawie wprowadzenia systemu TRACES i zmieniającą decyzję 92/486/EWG¹¹. Łączy on i zastępuje funkcje systemów Animo i Shift. Ujednolicenie stosowania świadectw zdrowia jest ponadto nieodzowne z uwagi na potrzebę sprawnego przetwarzania elektronicznego świadectw w systemie TRACES.
- (13) Decyzja Komisji nr 2007/240/WE z dnia 16 kwietnia 2007 r. ustanawiająca nowe świadectwa weterynaryjne przywozu żywych zwierząt, nasienia, zarodków, komórek jajowych lub też produktów pochodzenia zwierzęcego na terytorium Wspólnoty w ramach decyzji 79/542/EWG, 92/260/EWG, 93/195/EWG, 93/196/EWG, 93/197/EWG, 95/328/WE, 96/333/WE, 96/539/WE, 96/540/WE, 2000/572/WE, 2000/585/WE, 2000/666/WE, 2002/613/WE, 2003/56/WE, 2003/779/WE, 2003/804/WE, 2003/858/WE, 2003/863/WE, 2003/881/WE, 2004/407/WE, 2004/438/WE, 2004/595/WE, 2004/639/WE oraz 2006/168/WE¹² stanowi, że różne świadectwa zdrowia wymagane w kontekście przywozu do Wspólnoty winny być sporządzane na podstawie zharmonizowanych wzorów świadectw załączonych do tej decyzji.
- (14) Należy zatem odpowiednio zmienić formę wszystkich wzorów świadectw weterynaryjnych określonych w decyzji 79/542/EWG, aby zapewnić ich zgodność z systemem TRACES.
- (15) Aby zapewnić spójność wzorów świadectw weterynaryjnych dla bydła i dla innych przeżuwaczy, zachodzi konieczność włączenia do wzoru „RUM”, określonego w części 2 załącznika I do decyzji 79/542/EWG, nowego akapitu i przypisu dotyczącego choroby niebieskiego języka. Ponadto, dla zapewnienia jasności, należy włączyć dwa nowe odnośniki przypisów dotyczące choroby niebieskiego języka we wzorach „BOV-X” i „OVI-X”, również określonych w części 2 tego załącznika.
- (16) Decyzją Komisji 2006/854/WE z dnia 26 lipca 2006 r. zatwierdzającą w imieniu Wspólnoty Europejskiej zmiany w załącznikach V i VIII do Umowy między Wspólnotą Europejską a Nową Zelandią w sprawie środków sanitarnych stosowanych w handlu żywymi zwierzętami i produktami zwierzęcymi¹³ Nową Zelandię uznano za kraj wolny od *B. abortus* i *B. melitensis* w pkt 29 sekcji V załącznika V. Uznanie to należy uwzględnić w pozycji dotyczącej Nowej Zelandii w części 1 załącznika I do decyzji 79/542/EWG.
- (17) Celem uniknięcia zakłóceń w handlu, korzystanie ze świadectw wydanych zgodnie z decyzją 79/542/EWG przed zmianami wprowadzonymi niniejszą decyzją powinno być dozwolone przez okres trzech miesięcy.
- (18) Należy zatem odpowiednio zmienić decyzję 79/542/EWG.

¹¹ Dz.U. L 94 z 31.3.2004, s. 63. Decyzja ostatnio zmieniona decyzją 2005/515/WE (Dz.U. L 187 z 19.7.2005, s. 29).

¹² Dz.U. L 104 z 21.4.2007, s. 37.

¹³ Dz.U. L 338 z 5.12.2006, s. 1.

- (19) Środki przewidziane w niniejszej decyzji są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

W częściach 1 i 2 załącznika I i w części 2 załącznika II do decyzji 79/542/EWG wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszej decyzji.

Artykuł 2

Niniejszą decyzję stosuje się od dnia 1 lipca 2008 r.

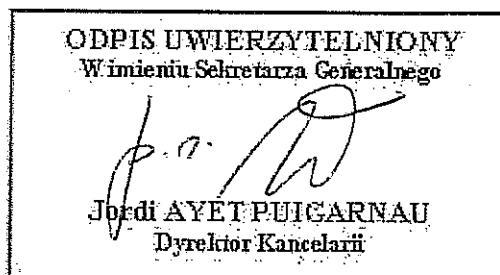
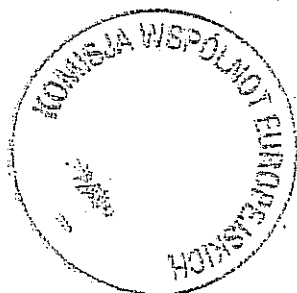
W ramach odstępstwa od pierwszego akapitu, przesyłki, dla których wystawiono świadectwa weterynaryjne zgodnie z wzorami ustanowionymi decyzją 79/542/EWG przed wejściem w życie zmian wprowadzonych niniejszą decyzją, z datą wydania wcześniejszą niż 31 grudnia 2008 r., są dopuszczone przy przywozie do Wspólnoty.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja skierowana jest do państw członkowskich.

Sporządzono w Brukseli, dnia 27.VI.2008 r.

W imieniu Komisji
Androulla VASSILIOU
Członek Komisji



ZAŁĄCZNIK

(1) Części 1 i 2 załącznika I otrzymują brzmienie:

„ZAŁĄCZNIK I (ZWIERZĘTA ŻYWE)

Część 1

Wykaz państw trzecich lub ich części()*

Kraj (a)	Kod terytorium	Opis terytorium	Świadectwo weterynaryjne		Warunki szczególne
			Wzór (wzory)	SG	
1	2	3	4	5	6
CA – Kanada	CA-0	Cały kraj	POR-X		IVb IX
	CA-1	Cały kraj z wyjątkiem regionu doliny Okanagan w Kolumbii Brytyjskiej opisanego następująco: • Od punktu na granicy Kanady i USA na 120°15' długości oraz 49° szerokości • Na północy do punktu 119°35' długości oraz 50°30' szerokości • Na północnym wschodzie do punktu 119° długości oraz 50°45' szerokości • Na południu do punktu na granicy Kanady i USA na 118°15' długości oraz 49° szerokości	BOV-X, OVI-X, OVI-Y RUM ^(**)	A	
CH – Szwajcaria	CH-0	Cały kraj	***		
CL – Chile	CL-0	Cały kraj	BOV-X, OVI-X, RUM POR-X, SUI	B	
GL – Grenlandia	GL-0	Cały kraj	OVI-X, RUM		V
HR – Chorwacja	HR-0	Cały kraj	BOV-X, BOV-Y, RUM, OVI-X, OVI-Y		
IS – Islandia	IS-0	Cały kraj	BOV-X, BOV-Y RUM, OVI-X, OVI-Y POR-X, POR-Y	B	
ME – Czarnogóra	ME-0	Cały kraj			I
MK – Była Jugosłowiańska Republika Macedonii (****)	MK-0	Cały kraj			I
NZ – Nowa Zelandia	NZ-0	Cały kraj	BOV-X, BOV-Y, RUM, POR-X, POR-Y OVI-X, OVI-Y		III V
PM – Saint-Pierre i Miquelon	PM-0	Cały kraj	BOV-X, BOV-Y, RUM, OVI-X, OVI-Y CAM		
RS – Serbia (*****)	RS-0	Cały kraj			I

- (*) Bez uszczerbku dla szczególnych wymagań dotyczących certyfikacji przewidzianych przez odnośne umowy Wspólnoty z krajami trzecimi.
- (**) Wyłącznie dla zwierząt żywych innych niż zwierzęta należące do gatunku jeleniowatych.
- (***) Świadcstwa zgodne z umową między Wspólnotą Europejską a Konfederacją Szwajcarską dotyczącą handlu produktami rolnymi, Dz.U. L 114 z 30.4.2002, s. 132.
- (****) Była Jugosłowiańska Republika Macedonii; kod tymczasowy, który pozostaje bez wpływu na ostateczną nazwę państwa, która zostanie ustalona w wyniku prowadzonych obecnie w ONZ negocjacji w tej sprawie.
- (*****) Z wyjątkiem Kosowa, określonego zgodnie z rezolucją Rady Bezpieczeństwa ONZ nr 1244 z dnia 10 czerwca 1999 r.

Warunki szczególne (zob. przypisy w każdym świadectwie):

- „I”: w odniesieniu do tranzytu przez terytorium zwierząt do bezpośredniego uboju pochodzących z państwa członkowskiego, których miejscem przeznaczenia jest inne państwo członkowskie, w ciężarówkach zaplombowanych pieczęciami z numerami seryjnymi. Numer pieczęci powinien znajdować się na świadectwie zdrowia wystawionym dla bydła i trzody chlewnej zgodnie ze wzorem ustanowionym w załączniku F do dyrektywy Rady 64/432/EWG z dnia 26 czerwca 1964 r. w sprawie problemów zdrowotnych zwierząt wpływających na handel wewnątrzwspólnotowy bydłem i trzodą chlewną, oraz, dla owiec i kóz, zgodnie ze wzorem I załącznika E do dyrektywy Rady 91/68/EWG z dnia 28 stycznia 1991 r. w sprawie warunków zdrowotnych zwierząt regulujących handel wewnątrzwspólnotowy owcami i kozami. Ponadto pieczęć ma być nietknięta w chwili przybycia do wyznaczonego punktu kontroli granicznej przy wjeździe na terytorium Wspólnoty a numer pieczęci musi być zarejestrowany w systemie TRACES. W punkcie wyjazdu z państwa członkowskiego pochodzenia i przed tranzytem przez terytorium państwa trzeciego właściwe organy weterynaryjne opatrują świadectwo pieczęcią z zapisem „**WYŁĄCZNIE TRANZYT MIĘDZY RÓŻNYMI CZĘŚCIAMI UNII EUROPEJSKIEJ PRZEZ BYŁĄ JUGOSŁOWIAŃSKĄ REPUBLIKĘ MACEDONII/CZARNOGÓRĘ/SERBIĘ (niepotrzebne skreślić).**”
- „II”: terytorium uznane za posiadające oficjalny status wolnego od gruźlicy w celu wywozu na teren Wspólnoty Europejskiej zwierząt, którym wystawiane są świadectwa według wzoru BOV-X
- „III”: terytorium uznane za posiadające oficjalny status wolnego od brucelozy w celu wywozu na teren Wspólnoty Europejskiej zwierząt, którym wystawiane są świadectwa według wzoru BOV-X.
- „IVa”: terytorium uznane za posiadające oficjalny status wolnego od enzootycznej białaczki bydła (EBL) w celu wywozu na teren Wspólnoty Europejskiej zwierząt, którym wystawiane są świadectwa według wzoru BOV-X.
- „IVb”: terytorium z zatwierdzonymi gospodarstwami uznanymi za posiadające oficjalny status wolnych od enzootycznej białaczki bydła (EBL) w celu wywozu na teren Wspólnoty Europejskiej zwierząt, którym wystawiane są świadectwa według wzoru BOV-X.
- „V”: terytorium uznane za posiadające oficjalny status wolnego od brucelozy w celu wywozu na teren Wspólnoty Europejskiej zwierząt, którym wystawiane są świadectwa według wzoru OVI-X.
- „VI”: Ograniczenia geograficzne:
- „VII”: terytorium uznane za posiadające oficjalny status wolnego od gruźlicy w celu wywozu na teren Wspólnoty Europejskiej zwierząt, którym wystawiane są świadectwa według wzoru RUM.
- „VIII”: terytorium uznane za posiadające oficjalny status wolnego od brucelozy w celu wywozu na teren Wspólnoty Europejskiej zwierząt, którym wystawiane są świadectwa według wzoru RUM.
- „IX”: terytorium uznane za posiadające oficjalny status wolnego od choroby Aujeszkiego w celu wywozu na teren Wspólnoty Europejskiej zwierząt, którym wystawiane są świadectwa według wzoru POR-X.

Część 2

Wzory świadectw weterynaryjnych

Wzory:

- „BOV-X”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla bydła domowego (w tym gatunki Bubalus i Bison i ich krzyżówki) przeznaczonego do hodowli i/lub produkcji po przywozie;
- „BOV-Y”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla bydła domowego (w tym gatunki Bubalus i Bison i ich krzyżówki) przeznaczonego do natychmiastowego uboju po przywozie;
- „OVI-X”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla owiec domowych (*Ovis aries*) i kóz domowych (*Capra hircus*) przeznaczonych do hodowli i/lub produkcji po przywozie;
- „OVI-Y”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla owiec domowych (*Ovis aries*) i kóz domowych (*Capra hircus*) przeznaczonych do natychmiastowego uboju po przywozie;
- „POR-X”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla trzody chlewnej (*Sus scrofa*) przeznaczonej do hodowli i/lub produkcji po przywozie;
- „POR-Y”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla trzody chlewnej (*Sus scrofa*) przeznaczonej do natychmiastowego uboju po przywozie;
- „RUM”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla zwierząt należących do rzędu parzystokopytnych (z wyłączeniem bydła (w tym gatunków Bubalus i Bison i ich krzyżówek), owiec domowych (*Ovis aries*), kóz domowych (*Capra hircus*), świniowatych i pekari, oraz zwierząt należących do rodzin nosorożcowatych i słoniowatych).
- „SUI”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla nieudomowionych świniowatych, pekari i tapirowatych.
- „CAM”: Wzór szczególnego poświadczenia dla zwierząt przywożonych z Saint-Pierre i Miquelon w warunkach określonych w części 4 załącznika I.

SG (Dodatkowe gwarancje):

- „A”: gwarancje dotyczące testów na chorobę niebieskiego języka i epizootyczną chorobę krwotoczną na zwierzętach z wydanyim świadectwem zgodnym z wzorem świadectwa BOV-X (pkt II.2.8 B), OVI-X (pkt II.2.6 D) i RUM (pkt II.2.6).
- „B”: gwarancje dotyczące testów na chorobę pęcherzykową świń i klasyczny pomór świń na zwierzętach z wydanyim świadectwem zgodnym z wzorem świadectwa POR-X (pkt II.2.4 B) i SUI (pkt II.2.4 B).
- „C”: gwarancje dotyczące testów na brucelozę na zwierzętach z wydanyim świadectwem zgodnym z wzorem świadectwa POR-X (pkt II.2.4 C) i SUI (pkt II.2.4 C).

Uwagi

(a) Świadczenia weterynaryjne są wystawiane przez kraj wywozu na podstawie wzorów zamieszczonych w części 2 załącznika I, zgodnie z układem wzoru odpowiadającego badanym zwierzętom. Zawierają one, w kolejności uporządkowanej według wzoru, poświadczenia wymagane dla dowolnego państwa trzeciego oraz, jeśli to konieczne, dodatkowe gwarancje wymagane dla państwa trzeciego wywozu lub jego części.	(f) Jeżeli świadectwo, wraz z dodatkowymi wykazami, o których mowa w punkcie (e), składa się z więcej niż jednej strony, każda ze stron musi być ponumerowana – (numer strony) z (całkowitej liczby stron) – u dołu strony oraz musi być opatrzona na górze strony numerem kodu danego świadectwa, nadanym przez właściwy organ.
Jeśli państwo członkowskie UE, będące krajem przeznaczenia, zażąda spełnienia dodatkowych wymagań związanych z wystawieniem świadectwa dla rozpatrywanych zwierząt, to muszą być one zawarte na oryginale świadectwa weterynaryjnego.	(g) Oryginał świadectwa wypełnia i podpisuje urzędowy lekarz weterynarii w ciągu 24 godzin przed załadowaniem przesyłki do wywozu do Wspólnoty. Przy wypełnianiu i składaniu podpisu właściwe organy kraju wywozu muszą zapewnić przestrzeganie zasad wystawiania świadectwa równoważnych z zasadami ustanowionymi dyrektywą Rady 96/93/WE.
(b) Dla zwierząt wywożonych z jednego z terytoriów wyszczególnionych w kolumnach 2 i 3 części 1 załącznika I, wysłanych do tego samego punktu przeznaczenia i przewożonych tym samym wagonem kolejowym, ciężarówką, samolotem lub statkiem, musi zostać wystawione jedno oddzielne świadectwo.	Kolor podpisu musi się różnić od koloru druku. Ta sama zasada dotyczy także pieczęci innych niż pieczęci tłoczone lub znaki wodne.
(c) Oryginał każdego świadectwa składa się z jednej dwustronnej kartki lub, jeśli zawiera więcej tekstu, musi mieć taką postać, by wszystkie niezbędne kartki stanowiły nierozłączną, integralną całość.	(h) Oryginał świadectwa musi towarzyszyć przesyłce do momentu jej dotarcia do punktu kontroli granicznej UE.
(d) Świadectwo musi być sporządzone przynajmniej w jednym z urzędowych języków państwa członkowskiego UE, w którym będzie przeprowadzana kontrola w punkcie kontroli granicznej, oraz państwa członkowskiego UE będącego krajem przeznaczenia. Jednakże te państwa członkowskie mogą jednak zezwolić na użycie innego urzędowego języka Wspólnoty zamiast swoich rządowych języków i załączenie, w razie konieczności, urzędowego tłumaczenia.	(i) Świadectwo jest ważne przez 10 dni od dnia jego wystawienia. W przypadku transportu statkiem, czas ważności przedłuża się o czas podróży statkiem. W tym celu do oryginału świadectwa weterynaryjnego dołącza się oryginał deklaracji wystawionej przez kapitana statku, zgodnie z addendum do części 3 załącznika I do niniejszej decyzji.
(e) Jeśli do celów identyfikacji poszczególnych pozycji przesyłki (wykaz w pkt I.28 wzoru świadectwa) do świadectwa dołączone zostaną dodatkowe kartki, traktuje się je jako stanowiące część oryginału tego świadectwa, pod warunkiem złożenia na każdej z nich podpisu i pieczęci przez urzędowego lekarza weterynarii.	(j) Zwierzęta nie mogą być transportowane razem z innymi zwierzętami, które nie są przeznaczone do Wspólnoty Europejskiej lub charakteryzują się gorszym statusem zdrowotnym. (k) Podczas transportu do Wspólnoty Europejskiej, zwierzęta nie mogą być rozładowywane na terytorium państwa, ani na terytorium części państwa, która nie jest dopuszczona do przywozu tych zwierząt do Wspólnoty. (l) Numer referencyjny świadectwa, o którym mowa w rubrykach I.2 i II.a, musi zostać nadany przez właściwy organ.

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a			
	Adres		I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna					
	Tel.N°		I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna					
	I.5. Odbiorca Nazwa		I.6.					
	Adres							
	Kod pocztowy							
	Tel.N°							
	I.7. Kraj pochodzenia	Kod ISO	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO	I.11 Region przeznaczenia	Kod
	I.12.1 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru				I.12.2			
	Nazwa		Numer zatwierdzenia					
	Adres							
	Nazwa		Numer zatwierdzenia					
	Adres							
	Nazwa		Numer zatwierdzenia					
Adres								
I.13. Miejsce załadunku				I.14. Data wyjazdu		godzina wyjazdu		
Adres		Numer zatwierdzenia						
I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Kolej ☐ Samochód ☐ Inne ☐				I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE				
Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące				I.17				
I.18. Opis towaru				I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)		01.02		
				I.20. Liczba zwierząt/masa				
I.21.				I.22. Liczba opakowań				
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby				I.24.				
I.25. Towar certyfikowany dla Hodowli ☐ Opasu ☐								
I.26.				I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐				
I.28. Oznakowanie towaru								
Gatunek (Nazwa naukowa)		Rasa	System identyfikacji	Numer identyfikacyjny	Wiek	Płeć		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane w niniejszym świadectwie: II.1.1 pochodzą z gospodarstw, które nie zostały objęte zakazem urzędowym ze względu na zdrowie zwierząt, w okresie poprzedzających 42 dni w przypadku brucelozы, w okresie poprzedzających 30 dni w przypadku węgliką oraz w okresie poprzedzających sześciu miesięcy w przypadku wścieklizny, oraz nie znajdowały się w kontakcie ze zwierzętami z gospodarstw, które nie spełniały tych warunków; II.1.2 nie otrzymały: – żadnych stilbenów lub tyreostatyków, – substancji estrogennych lub androgennych, gestagennych lub będących β-agonistami dla celów innych niż leczenie terapeutyczne lub zootechniczne (zgodnie z definicją w dyrektywie Rady 96/22/WE); II.1.3 odnośnie do gąbczastej encefalopatii bydła (BSE): (1)(2) albo [(a) zwierzęta są identyfikowane przy pomocy stałego systemu identyfikacyjnego pozwalającego na ustalenie ich pochodzenia od danej matki lub stada oraz nie są bydlęm narażonym, jak określa rozdział C, część I, pkt 4 lit. b) ppkt (iv) załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (b) jeśli w danym państwie wystąpiły rodzime przypadki BSE, zwierzęta te urodziły się po terminie skutecznego wprowadzenia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną lub skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy lub po narodzinach ostatniego rodzimego przypadku BSE, jeśli urodził się po wprowadzeniu tego zakazu.] (1)(3) albo [(a) zwierzęta są identyfikowane przy pomocy stałego systemu identyfikacyjnego pozwalającego na ustalenie ich pochodzenia od danej matki lub stada oraz nie są bydlęm narażonym, jak określa rozdział C, część II, pkt 4 lit. b) akapit iv) załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (b) zwierzęta te urodziły się po terminie skutecznego wprowadzenia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną lub skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy lub po narodzinach ostatniego rodzimego przypadku BSE, jeśli urodził się po wprowadzeniu tego zakazu.] (1)(4) albo [(a) zwierzęta są identyfikowane przy pomocy stałego systemu identyfikacyjnego pozwalającego na ustalenie ich pochodzenia od danej matki lub stada oraz nie są bydlęm narażonym, jak określa rozdział C, część II, pkt 4 lit. b) akapit iv) załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (b) zwierzęta urodziły się co najmniej dwa lata po terminie skutecznego wprowadzenia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną lub skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy lub po narodzinach ostatniego rodzimego przypadku BSE, jeśli urodził się po wprowadzeniu tego zakazu.]			
II.2.	Poświadczenie zdrowia zwierząt: Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej spełniają następujące wymagania: II.2.1 pochodzą z terytorium o kodzie:⁽⁵⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa:			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
	⁽¹⁾ albo [(a) było wolne w okresie poprzedzających 24 miesiące od pryszczycy, w okresie poprzedzających 12 miesięcy od księgosuszu, choroby niebieskiego języka, gorączki doliny Rift, zarazy płucnej bydła, guzowatej choroby skóry bydła i epizootycznej choroby krwotocznej, a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz] ⁽¹⁾ albo [(a) (i) było wolne w okresie poprzedzających 12 miesięcy od księgosuszu, choroby niebieskiego języka, gorączki doliny Rift, zarazy płucnej bydła, guzowatej choroby skóry bydła i epizootycznej choroby krwotocznej, a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz (ii) zostało uznane za wolne od pryszczycy od (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tych zwierząt na mocy decyzji Komisji ----/----/WE z dnia (data), oraz] (b) gdzie w ciągu ostatnich 12 miesięcy nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciw tym chorobom, a przywóz na to terytorium domowych zwierząt parzystokopytnych zaszczepionych przeciw tym chorobom jest zabroniony.	II.2.2 pozostają one na terytorium opisanym w ppkt II.2.1 od urodzenia lub co najmniej w okresie ostatnich sześciu miesięcy przed wysyłką do Wspólnoty Europejskiej i bez kontaktu z przywożonymi zwierzętami parzystokopytnymi przez okres ostatnich 30 dni; II.2.3 pozostają od urodzenia lub co najmniej przez 40 dni przed wysyłką w gospodarstwie(-ach) pochodzenia opisanym(-ych) w rubryce I.11: (a) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 150 km, nie było żadnego przypadku/ogniska choroby niebieskiego języka ani epizootycznej choroby krwotocznej w okresie poprzedzających 60 dni, oraz (b) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska innych chorób wymienionych w ppkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 40 dni; II.2.4 nie są to zwierzęta przeznaczone do uboju w ramach krajowego programu zwalczania chorób ani nie były szczepione przeciwko chorobom wymienionym w ppkt II.2.1; II.2.5 pochodzą ze stad: (a) które objęte są urzędowym systemem kontroli enzootycznej białaczki bydła i u których brak było objawów klinicznych lub potwierdzonych badaniami laboratoryjnymi tej choroby w okresie ostatnich dwóch lat, oraz (b) których nie dotyczy ograniczenie nałożone prawem krajowym dotyczące zwalczania gruźlicy i brucelozy, oraz (c) oficjalnie uznanych za wolne od gruźlicy i brucelozy;⁽⁶⁾ II.2.6 zwierzęta te: ⁽¹⁾⁽⁷⁾ albo [pochodzą z obszaru uznanego oficjalnie za wolny od gruźlicy;]⁽⁶⁾ ⁽¹⁾ albo [poddane zostały śródskórnej tuberkulinizacji w ciągu ostatnich 30 dni z wynikiem negatywnym;]⁽⁸⁾ ⁽¹⁾ albo [mają mniej niż sześć tygodni;] II.2.7 nie były szczepione przeciwko brucelozie oraz: ⁽¹⁾⁽⁷⁾ albo [pochodzą z obszaru uznanego oficjalnie za wolny od brucelozy;]⁽⁶⁾ ⁽¹⁾ albo [poddane zostały testowi seroaglutynacji na brucelozę, który wykazał miano brucelli poniżej 30 IU seroaglutynacji na ml, w okresie ostatnich 30 dni;]⁽⁸⁾ ⁽¹⁾ albo [mają mniej niż 12 miesięcy;]

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
(1) albo [są kastrowanymi samcami w dowolnym wieku;] II.2.8 A Zwierzęta te: (1)(7) albo [pochodzą ze stad uznanych oficjalnie za wolne od enzootycznej białaczki bydła;]⁽⁶⁾, (1) albo [pochodzą z obszaru uznanego oficjalnie za wolny od enzootycznej białaczki bydła;]⁽⁶⁾ (1) albo [zostały poddane, w okresie ostatnich 30 dni, indywidualnemu badaniu na enzootyczną białaczkę bydła z wynikiem negatywnym;]⁽⁸⁾ (1) albo [mają mniej niż 12 miesięcy;] (1) albo [nie mają więcej niż 30 miesięcy i posiadają indywidualne oznakowanie przynajmniej w dwóch miejscach na ćwierćtuszy tylnej wskazujące, że przeznaczone są wyłącznie do tuczenia w celu produkcji mięsa;]⁽⁹⁾ (1)(10) [II.2.8 B zwierzęta wykazywały negatywne wyniki w testach serologicznych, mających na celu wykrycie przeciwciał choroby niebieskiego języka i epizootycznej choroby krwotocznej, wykonanych dwa razy na próbkach krwi pobranej na początku okresu izolacji/kwarantanny i co najmniej 28 dni później, w dniu (data) oraz w dniu (data), z których drugi musiał być przeprowadzony w ciągu 10 dni od wywozu;] II.2.9 zwierzęta te są/były⁽¹⁾ wysłane z gospodarstw(-a) swego pochodzenia, bez przechodzenia przez jakikolwiek rynek: (1) albo [bezpośrednio do Wspólnoty Europejskiej,] (1) albo [do oficjalnie zatwierdzonego miejsca gromadzenia opisanego w rubryce I.13 znajdującego się na terytorium opisanym w ppkt II.2.1,] oraz, do momentu wysyłki do Wspólnoty Europejskiej: (a) nie miały kontaktu z innymi zwierzętami parzystokopytnymi niespełniającymi co najmniej tych samych wymagań zdrowotnych jak te opisane w niniejszym świadectwie, oraz (b) nie przebywały w żadnym miejscu, w którym lub wokół którego, na obszarze o promieniu 10 km, podczas poprzedzających 30 dni odnotowano by przypadek/ognisko którejkolwiek z chorób wymienionych w ppkt II.2.1; II.2.10 wszystkie pojazdy transportujące lub kontenery, do których zostały one załadowane, zostały oczyszczone i zdezynfekowane przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego; II.2.11 zostały przebadane przez urzędowego lekarza weterynarii w ciągu 24 godzin od załadunku i nie wykazały żadnych klinicznych objawów choroby; II.2.12 zostały załadowane do wysyłki do Wspólnoty Europejskiej w dniu⁽¹¹⁾ środkiem transportu opisanym w rubryce I.15 powyżej, oczyszczonym i zdezynfekowanym przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego i tak skonstruowanym, że odchody, mocz, ściółka ani pasza nie mogą wyciec ani wypaść z pojazdu czy kontenera podczas transportu.		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
-----	----------------------	-------	-------------------------------	-------

II.3. Zaświadczenie dotyczące transportu zwierząt

Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej przed i w czasie załadunku były traktowane zgodnie z odnośnymi postanowieniami rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005, w szczególności jeśli chodzi o pojenie i karmienie, i że nadają się one do planowanego transportu.

(1) (12) **II.4. Wymagania szczegółowe**

II.4.1 Zgodnie z oficjalnymi informacjami, w ciągu ostatnich 12 miesięcy w gospodarstwie(-ach) pochodzenia, o którym(-ch) mowa w rubryce I.11, nie stwierdzono klinicznych ani patologicznych oznak bydlęcego zakaźnego zapalenia nosa i tchawicy;

II.4.2 zwierzęta, o których mowa w rubryce I.28:

- (a) były izolowane w obiekcie zatwierdzonym przez odpowiednie władze przez ostatnie 30 dni bezpośrednio poprzedzających wysyłkę w celu wywozu, oraz
- (b) poddane zostały badaniu serologicznemu IBR na osoczu pobranym nie wcześniej niż 21 dni po umieszczeniu zwierząt w odosobnieniu, z wynikami negatywnymi, i u wszystkich zwierząt w odosobnieniu uzyskano negatywne wyniki tego badania, oraz
- (c) nie były szczepione przeciwko IBR.]

Uwagi

Niniejsze świadectwo dotyczy żywego bydła (w tym gatunków *Bubalus* i *Bison* i ich krzyżówek) przeznaczonych do hodowli lub produkcji.

Po przywozie zwierzęta muszą być bezzwłocznie przewiezione do gospodarstwa przeznaczenia, gdzie pozostaną przez okres minimum 30 dni przed dalszym przemieszczeniem ich poza gospodarstwo, z wyjątkiem przypadku wysyłki do rzeźni.

Część I:

- Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).
- Rubryka I.13: Miejsce gromadzenia, o ile ma zastosowanie, musi spełniać warunki wymagane do jego zatwierdzenia, zgodnie z częścią 3.B załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG.
- Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE.
- Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie).
- Rubryka I.28: System identyfikacyjny: Zwierzęta muszą posiadać:
 - Indywidualny numer umożliwiający odtworzenie miejsc ich pochodzenia. Należy określić system identyfikacji (tj. kolczyk, tatuaż, trwały znak, chip, transponder).
 - Kolczyk w uchu zawierający kod ISO kraju eksportującego. Indywidualny numer musi umożliwiać odtworzenie miejsc ich pochodzenia.
- Rubryka I.28: *Gatunek*: Wybrać odpowiednio spośród „Bos”, „Bison” oraz „Bubalus”.
- Rubryka I.28: *Wiek*: Data urodzenia (dd/mm/rr).
- Rubryka I.28: *Płeć* (M = samiec, F = samica, C = wykastrowany).
- Rubryka I.28: *Rasa*: wybrać czysta rasa, krzyżówka

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Część II:				
(1)	Zostawić właściwe			
(2)	Tylko jeśli zwierzęta urodziły się i były przez cały czas hodowane w kraju lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako kraj lub region o znikomym ryzyku występowania BSE i wymienionym jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami).			
(3)	Tylko jeśli kraj lub region pochodzenia jest sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako kraj lub region o kontrolowanym ryzyku występowania BSE i jest wymieniony jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami).			
(4)	Tylko jeśli kraj lub region pochodzenia nie został sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 lub został sklasyfikowany jako kraj lub region o nieokreślonym ryzyku BSE i wymieniony jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami).			
(5)	Kod terytorium zamieszczony w części 1 załącznika I do decyzji 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).			
(6)	Regiony i stada oficjalnie wolne od gruźlicy/brucelozy zgodnie z załącznikiem A do dyrektywy Rady 64/432/EWG; oraz regiony i stada wolne od enzootycznej białaczki bydła zgodnie z częścią II załącznika D do dyrektywy Rady 64/432/EWG.			
(7)	Tylko dla terytorium, które w kolumnie 6 części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), jest oznaczone symbolem „II”, jeśli chodzi o gruźlicę, „III”, jeśli chodzi o brucelozę, i/lub „IVa” lub „IVb” jeśli chodzi o enzootyczną białaczkę bydła.			
(8)	Testy przeprowadzone zgodnie z protokołami, które, dla rozpatrywanej choroby, opisano w części 3.C załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG.			
(9)	Znak ten ma kształt litery „L” o wymiarach: 13 cm wysokości, 7 cm szerokości podstawy i 1 cm grubości obu ramion. Będzie on nanoszony z wykorzystaniem techniki znanej jako „freeze-branding” (wymrażanie).			
(10)	Dodatkowe gwarancje zapewniane na życzenie, oznaczone literą „A” w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). Testy na chorobę niebieskiego języka i epizootyczną chorobę krwotoczną zgodnie z częścią 3.C załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG.			
(11)	Data załadunku. Sprowadzanie tych zwierząt nie będzie dozwolone w przypadku, kiedy zwierzęta były ładowane bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tych zwierząt z tego terytorium.			
(12)	W przypadku zażądania przez państwo członkowskie będące krajem docelowym, zgodnie z decyzją Komisji 2004/558/WE (z późniejszymi zmianami).			
Urzędowy lekarz weterynarii				
Nazwisko (drukowanymi literami):		Kwalifikacje i tytuł		
Data:	Miejscowość:	Podpis:		
Pieczeń:				

1. *Constitutional Law* - The Constitution is the supreme law of the land.

2. *Administrative Law* - The law governing the actions of government agencies.

3. *Contract Law* - The law governing the relationships between private parties.

4. *Property Law* - The law governing the ownership and use of property.

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki

I.1. Nadawca ☐ Nazwa Adres Tel.N°		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a	
		I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna			
		I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna			
I.5. Odbierca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.N°		I.6.			
I.7. Kraj pochodzenia	Kod ISO	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO
				I.11 Region przeznaczenia	Kod
I.12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru Nazwa Adres Nazwa Adres Nazwa Adres		I.12. Numer zatwierdzenia Numer zatwierdzenia Numer zatwierdzenia			
I.13. Miejsce załadunku Adres		I.14. Data wyjazdu godzina wyjazdu			
I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Samochód ☐ Inne ☐ Kolej ☐ Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE			
I.18. Opis towaru		I.17.			
		I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)		01.02	
		I.20. Liczba zwierząt/masa			
I.21.		I.22. Liczba opakowań			
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby		I.24.			
I.25. Towar certyfikowany dla Uboju ☐					
I.26.		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐			
I.28. Oznakowanie towaru					
Gatunek (Nazwa naukowa)	Rasa	System identyfikacji	Numer identyfikacyjny	Wiek	Płeć

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane w niniejszym świadectwie: II.1.1 pochodzą z gospodarstw, które nie zostały objęte zakazem urzędowym ze względu na zdrowie zwierząt, w okresie poprzedzających 42 dni w przypadku brucellozy, w okresie poprzedzających 30 dni w przypadku węglik, w okresie poprzedzających sześciu miesięcy w przypadku wścieklizny, oraz nie znajdowały się w kontakcie ze zwierzętami z gospodarstw, które nie spełniały tych warunków; II.1.2 nie otrzymały: – żadnych stilbenów lub tyreostatyków, – substancji estrogennych lub androgennych, gestagennych lub będących β-agonistami dla celów innych niż leczenie terapeutyczne lub zootechniczne (zgodnie z definicją w dyrektywie Rady 96/22/WE). II.1.3 odnośnie do gąbczastej encefalopatii bydła (BSE): (1)(2) albo [(a) zwierzęta są identyfikowane przy pomocy stałego systemu identyfikacyjnego pozwalającego na ustalenie ich pochodzenia od danej matki lub stada oraz nie są bydlęm narażonym, jak określa rozdział C, część I, pkt 4) lit. b) akapit iv) załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (b) jeśli w danym państwie wystąpiły rodzime przypadki BSE, zwierzęta te urodziły się po terminie skutecznego wprowadzenia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną lub skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy lub po narodzinach ostatniego rodzimego przypadku BSE, jeśli urodził się po wprowadzeniu tego zakazu.] (1)(3) albo [(a) zwierzęta są identyfikowane przy pomocy stałego systemu identyfikacyjnego pozwalającego na ustalenie ich pochodzenia od danej matki lub stada oraz nie są bydlęm narażonym, jak określa rozdział C, część II, pkt 4) lit. b) akapit iv) załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (b) zwierzęta te urodziły się po terminie skutecznego wprowadzenia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną lub skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy lub po narodzinach ostatniego rodzimego przypadku BSE, jeśli urodził się po wprowadzeniu tego zakazu.] (1)(4) albo [(a) zwierzęta są identyfikowane przy pomocy stałego systemu identyfikacyjnego pozwalającego na ustalenie ich pochodzenia od danej matki lub stada oraz nie są bydlęm narażonym, jak określa rozdział C, część II, pkt 4 lit. b) akapit iv) załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (b) zwierzęta urodziły się co najmniej dwa lata po terminie skutecznego wprowadzenia w życie zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną lub skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy lub po narodzinach ostatniego rodzimego przypadku BSE, jeśli urodził się po wprowadzeniu tego zakazu.]			
II.2.	Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej spełniają następujące wymagania: II.2.1 pochodzą z terytorium o kodzie:⁽⁵⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa:			

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
	⁽¹⁾ albo [(a) było wolne w okresie poprzedzających 24 miesiące od pryszczycy, w okresie poprzedzających 12 miesięcy od księgosuszu, choroby niebieskiego języka, gorączki doliny Rift, zarazy płucnej bydła, guzowatej choroby skóry bydła i epizootycznej choroby krwotocznej, a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz] ⁽¹⁾ albo [(a) (i) było wolne w okresie poprzedzających 12 miesięcy od księgosuszu, choroby niebieskiego języka, gorączki doliny Rift, zarazy płucnej bydła, guzowatej choroby skóry bydła i epizootycznej choroby krwotocznej, a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz (ii) zostało uznane za wolne od pryszczycy od (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tych zwierząt na mocy decyzji Komisji ---/---/WE z dnia (data), oraz] (b) gdzie w ciągu ostatnich 12 miesięcy nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciw tym chorobom, a przywóz na to terytorium domowych zwierząt parzystokopytnych zaszczepionych przeciw tym chorobom jest zabroniony; .			
	II.2.2 pozostają one na terytorium opisanym w ppkt II.2.1 od urodzenia lub przez co najmniej ostatnie trzy miesiące przed wysyłką do Wspólnoty Europejskiej i bez kontaktu z przywożonymi zwierzętami parzystokopytnymi przez okres ostatnich 30 dni;			
	II.2.3 pozostają od urodzenia lub co najmniej przez 40 dni przed wysyłką w gospodarstwie(-ach) opisanym(-ch) w rubryce I.11: (a) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 150 km, nie było żadnego przypadku/ogniska choroby niebieskiego języka ani epizootycznej choroby krwotocznej w okresie poprzedzających 60 dni, oraz (b) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska innych chorób wymienionych w ppkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 40 dni;			
	II.2.4 nie są to zwierzęta przeznaczone do uboju w ramach krajowego programu zwalczania chorób ani nie były szczepione przeciwko chorobom wymienionym w ppkt II.2.1;			
	II.2.5 pochodzą ze stad: (a) które objęte są urzędowym systemem kontroli enzootycznej białaczki bydła, oraz (b) których nie dotyczy ograniczenie nałożone prawem krajowym dotyczące zwalczania gruźlicy i brucelozy, oraz (c) są oficjalnie uznane za wolne od gruźlicy;⁽⁶⁾			
	II.2.6 nie były szczepione przeciwko brucellozie oraz: ⁽¹⁾ albo [pochodzą ze stad uznanych za oficjalnie wolne od brucelozy];⁽⁶⁾ ⁽¹⁾ albo [są kastrowanymi samcami w dowolnym wieku;]			
	II.2.7 posiadają indywidualne oznakowanie przynajmniej w dwóch miejscach na ćwierćtuszy tylnej wskazujące, że przeznaczone są one wyłącznie do natychmiastowego uboju; ⁽⁷⁾			
	II.2.8 zwierzęta te są/były⁽¹⁾ wysłane z gospodarstwa(-stw) swego pochodzenia, bez przechodzenia przez jakikolwiek rynek: ⁽¹⁾ albo [bezpośrednio do Wspólnoty Europejskiej,] ⁽¹⁾ albo [do oficjalnie zatwierdzonego miejsca gromadzenia opisanego w rubryce I.13 znajdującego się na terytorium opisanym w ppkt II.2.1] oraz, do momentu wysyłki do Wspólnoty Europejskiej:			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
(a) nie miały kontaktu z innymi zwierzętami parzystokopytnymi niespełniającymi co najmniej tych samych wymagań zdrowotnych jak te opisane w niniejszym świadectwie, oraz (b) nie przebywały w żadnym miejscu, w którym lub wokół którego na obszarze o promieniu 10 km, podczas poprzedzających 30 dni odnotowano by przypadek/ognisko którejkolwiek z chorób wymienionych w ppkt II.2.1; II.2.9 wszystkie pojazdy transportujące lub kontenery, do których zostały one załadowane, zostały oczyszczone i zdezynfekowane przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego; II.2.10 zostały przebadane przez urzędowego lekarza weterynarii w ciągu 24 godzin od załadunku i nie wykazały żadnych klinicznych objawów choroby; II.2.11 zostały załadowane do wysyłki do Wspólnoty Europejskiej w dniu⁽⁸⁾ środkiem transportu opisanym w rubryce I.15 powyżej, oczyszczonym i zdezynfekowanym przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego i tak skonstruowanym, że odchody, mocz, ściółka ani pasza nie mogą wyciec ani wypaść z pojazdu czy kontenera podczas transportu.		
II.3. Zaświadczenie dotyczące transportu zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej przed i w czasie załadunku były traktowane zgodnie z odpowiednimi postanowieniami rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005, w szczególności jeśli chodzi o pojenie i karmienie, i że nadają się one do planowanego transportu.		
Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy żywego bydła (w tym gatunków <i>Bubalus</i> i <i>Bison</i> i ich krzyżówek) przeznaczonego do natychmiastowego uboju. Po przywozie zwierzęta muszą być bezzwłocznie odstawione do rzeźni przeznaczenia w celu uboju w ciągu pięciu dni roboczych.		
Część I: - Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części I załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). - Rubryka I.13: Miejsce gromadzenia, o ile ma zastosowanie, musi spełniać warunki wymagane do jego zatwierdzenia, zgodnie z częścią 3.B załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG. - Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. - Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). - Rubryka I.28: <i>System identyfikacyjny</i>: Zwierzęta muszą posiadać: - Indywidualny numer umożliwiający odtworzenie miejsc ich pochodzenia. Należy określić system identyfikacji (tj. kolczyk, tatuaż, trwały znak, chip, transponder). - Kolczyk w uchu zawierający kod ISO kraju eksportującego. Indywidualny numer musi umożliwiać odtworzenie miejsc ich pochodzenia. - Rubryka I.28: <i>Gatunek</i>: Wybrać odpowiednio spośród „Bos”, „Bison” oraz „Bubalus”. - Rubryka I.28: <i>Wiek</i>: Data urodzenia (dd/mm/rr). - Rubryka I.28: <i>Płeć</i> (M = samiec, F = samica, C = wykastrowany).		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadcstwa	II.b.						
Część II: (1) Zostawić właściwe (2) Tylko jeśli zwierzęta urodziły się i były przez cały czas hodowane w kraju lub regionie sklasyfikowanym zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako kraj lub region o znikomym ryzyku występowania BSE i wymienionym jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami). (3) Tylko jeśli kraj lub region pochodzenia jest sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako kraj lub region o kontrolowanym ryzyku występowania BSE i jest wymieniony jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami). (4) Tylko jeśli kraj lub region pochodzenia nie został sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 lub został sklasyfikowany jako kraj lub region o nieokreślonym ryzyku BSE i jest wymieniony jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami). (5) Kod terytorium zamieszczony w części 1 załącznika I do decyzji 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). (6) Regiony i stada oficjalnie wolne od gruźlicy/brucelozy zgodnie z załącznikiem A do dyrektywy Rady 64/432/EWG. (7) Znak ten ma kształt litery „L” o wymiarach: 13 cm wysokości, 7 cm szerokości podstawy i 1 cm grubości obu ramion. Będzie on nanoszony z wykorzystaniem techniki znanej jako „freeze-branding” (wymrażanie). (8) Data załadunku. Sprowadzanie tych zwierząt nie będzie dozwolone w przypadku, kiedy zwierzęta były ładowane bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tych zwierząt z tego terytorium.										
Urzędowy lekarz weterynarii <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Nazwisko (drukowanymi literami):</td> <td style="width: 50%;">Kwalifikacje i tytuł</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Miejscowość:</td> </tr> <tr> <td>Pieczęć:</td> <td>Podpis:</td> </tr> </table>					Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł	Data:	Miejscowość:	Pieczęć:	Podpis:
Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł									
Data:	Miejscowość:									
Pieczęć:	Podpis:									

PAŃSTWO

Świadcstwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a			
	Adres		I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna					
	Tel.N°		I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna					
	I.5. Odbiorca Nazwa		I.6.					
	Adres							
	Kod pocztowy							
	Tel.N°							
	I.7. Kraj pochodzenia	Kod ISO	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO	I.11 Region przeznaczenia	Kod
	I.12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru		I.12.					
	Nazwa		Numer zatwierdzenia					
	Adres							
	Nazwa		Numer zatwierdzenia					
	Adres							
	Nazwa		Numer zatwierdzenia					
Adres								
I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu					godzina wyjazdu	
Adres		Numer zatwierdzenia						
I.15. Środki transportu		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE						
Samolot ☐		Statek ☐		Kolej ☐				
Samochód ☐		Inne ☐						
Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące		I.17						
I.18. Opis towaru		I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)						
		I.20. Liczba zwierząt/masa						
I.21.		I.22. Liczba opakowań						
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby		I.24.						
I.25. Towar certyfikowany dla								
Hodowli ☐		Opasu ☐						
I.26.		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE						
I.28. Oznakowanie towaru								
Gatunek (Nazwa naukowa)		Rasa	System identyfikacji	Numer identyfikacyjny	Wiek	Płeć		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane w niniejszym świadectwie: II.1.1 pochodzą z gospodarstw, które nie zostały objęte zakazem urzędowym ze względu na zdrowie zwierząt, w okresie poprzedzających 42 dni w przypadku brucelozy, w okresie poprzedzających 30 dni w przypadku węgliku, w okresie poprzedzających sześciu miesięcy w przypadku wścieklizny, oraz nie znajdowały się w kontakcie ze zwierzętami z gospodarstw, które nie spełniały tych warunków; II.1.2 nie otrzymały: - żadnych stilbenów lub tyreostatyków, - substancji estrogennych lub androgennych, gestagennych lub będących β-agonistami dla celów innych niż leczenie terapeutyczne lub zootechniczne (zgodnie z definicją w dyrektywie Rady 96/22/WE).			
II.2.	Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej spełniają następujące wymagania: II.2.1 pochodzą z terytorium o kodzie:⁽²⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa: (¹) albo [(a) było wolne w okresie poprzedzających 24 miesięcy od pryszczycy, w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, choroby niebieskiego języka, gorączki doliny Rift, pomoru małych przeżuwaczy, ospy owiec i kóz, zarazy płucnej kóz i epizootycznej choroby krwotocznej, a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz] (¹) albo [(a) (i) było wolne w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, choroby niebieskiego języka, gorączki doliny Rift, pomoru małych przeżuwaczy, ospy owiec i kóz, zarazy płucnej kóz i epizootycznej choroby krwotocznej, a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz (ii) zostało uznane za wolne od pryszczycy od (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tych zwierząt na mocy decyzji Komisji ----/WE z dnia (data), oraz] (b) gdzie w ciągu ostatnich 12 miesięcy nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciw tym chorobom, a przywóz na to terytorium domowych zwierząt parzystokopytnych zaszczepionych przeciw tym chorobom jest zabroniony; II.2.2 pozostają one na terytorium opisanym w ppkt II.2.1 od urodzenia lub co najmniej w okresie ostatnich sześciu miesięcy przed wysyłką do Wspólnoty Europejskiej i bez kontaktu z przywożonymi zwierzętami parzystokopytnymi przez okres ostatnich 30 dni; II.2.3 pozostają one od urodzenia lub co najmniej w okresie 40 dni przed wysyłką w gospodarstwie(-ach) opisanym(-ch) w rubryce I.11: (a) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 150 km, nie było żadnego przypadku/ogniska choroby niebieskiego języka ani epizootycznej choroby krwotocznej w okresie poprzedzających 60 dni, oraz (b) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska innych chorób wymienionych w ppkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 40 dni;			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.4 zgodnie z moją wiedzą i na podstawie pisemnej deklaracji sporządzonej przez właściciela, zwierzęta te: (a) nie pochodzą z gospodarstw oraz nie znajdowały się w kontakcie ze zwierzętami pochodzącymi z gospodarstwa, gdzie stwierdzono następujące choroby: (i) zakaźna bezmleczność owiec i kóz (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> duża kolonia), w ciągu poprzedzających sześciu miesięcy, (ii) paratuberkuloza i serowaciejące zapalenie węzłów chłonnych, w ciągu ostatnich 12 miesięcy, (iii) gruźlica płucna, w ciągu ostatnich trzech lat, oraz (iv) choroba maedi-visna lub wirusowe zapalenie stawów/ mózgu kóz: ⁽¹⁾ albo [w ciągu ostatnich trzech lat,] ⁽¹⁾ albo [w ciągu ostatnich 12 miesięcy, a wszystkie zarażone zwierzęta zostały zabite, a pozostałe zwierzęta wykazywały negatywne wyniki w kolejnych dwóch testach przeprowadzonych w odstępie co najmniej sześciu miesięcy,] (b) są włączone do urzędowego systemu zgłaszania tych chorób (c) były wolne od klinicznych i innych objawów gruźlicy i brucelozy w okresie trzech lat poprzedzających wywóz; II.2.5 nie są to zwierzęta przeznaczone do uboju w ramach krajowego programu zwalczania chorób ani nie były szczepione przeciwko chorobom wymienionym w ppkt II.2.1; II.2.6 A zwierzęta te pochodzą: ⁽¹⁾⁽³⁾ albo [z terytorium opisanego w rubryce I.8, które zostało oficjalnie uznane za wolne od brucelozy;] ⁽¹⁾ albo [z gospodarstw(-a) opisanego(-ych) w rubryce I.11, gdzie, w przypadku brucelozy (<i>Brucella melitensis</i>): (a) wszystkie podatne zwierzęta były wolne od klinicznych i innych oznak tej choroby w okresie ostatnich 12 miesięcy, (b) reprezentatywna próbka owiec i kóz w wieku ponad sześć miesięcy jest co roku poddawana testowi serologicznemu,⁽⁴⁾ ⁽¹⁾⁽⁵⁾ albo [(c) żadna owca ani koza nie była szczepiona przeciwko tej chorobie, z wyjątkiem tych, które były szczepione szczepionką Rev.1 ponad dwa lata temu; (d) ostatnie dwa testy ⁽⁶⁾, wykonane w odstępie co najmniej sześciu miesięcy, przeprowadzone w dniu (data) oraz w dniu (data) na wszystkich owcach i kozach w wieku ponad sześć miesięcy dały wynik negatywny,] ⁽¹⁾ albo [(c) owce lub kozy w wieku poniżej 7 miesięcy są szczepione przeciwko tej chorobie szczepionką Rev. 1; (d) ostatnie dwa testy ⁽⁶⁾, wykonane w odstępie co najmniej sześciu miesięcy, przeprowadzone: – w dniu (data) oraz w dniu (data) na wszystkich nieszczepionych owcach i kozach w wieku ponad sześć miesięcy, oraz		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
– w dniu (data) oraz w dniu (data) na wszystkich szczepionych owcach i kozach w wieku ponad 18 miesięcy dały wynik negatywny, oraz] (e) są tylko owce i kozy, które spełniają przynajmniej powyższe warunki i wymogi;] ⁽¹⁾ [II.2.6 B niekastrowane tryki były utrzymywane w sposób ciągły w okresie poprzedzających 60 dni w gospodarstwie, w którym nie zdiagnozowano żadnego przypadku zakaźnej choroby najądrza (<i>Brucella ovis</i>) w ciągu ostatnich 12 miesięcy, a tryki te przeszły w okresie ostatnich 30 dni test wiązania wypełniacza mający na celu wykrycie zakaźnej choroby najądrza z wynikiem mniejszym niż 50 IU/ml;] II.2.6 C W odniesieniu do trzęsawki owiec ^{(1) (7)} [II.2.6.C.1 w przypadku, kiedy są one przeznaczone dla państwa członkowskiego, które odnosi korzyści, dla całości lub części swojego terytorium, z postanowień ustanowionych w pkt (b) lub (c) rozdziału A(I) załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, zwierzęta spełniają warunki gwarancji przewidzianych w programach, o których mowa w tych punktach i zwierzęta spełniają warunki gwarancji żądanych przez państwa członkowskie UE będące krajami przeznaczenia w odniesieniu do trzęsawki owiec, oraz] albo ⁽¹⁾ [II.2.6.C.2 są zwierzętami przeznaczonymi do produkcji, które urodziły się i stale przebywały w gospodarstwach, gdzie nie stwierdzono żadnego przypadku trzęsawki owiec;] ^{(1) (8)} albo [II.2.6.C.2 przebywały stale od urodzenia lub przez ostatnie trzy lata w gospodarstwie lub gospodarstwach, które spełnia(ją) następujące wymogi od co najmniej trzech lat: – są regularnie poddawane urzędowym kontrolom weterynaryjnym, – zwierzęta są identyfikowane zgodnie z prawodawstwem wspólnotowym, – nie został potwierdzony żaden przypadek wystąpienia trzęsawki owiec; – wszystkie zwierzęta w wieku powyżej 18 miesięcy, które padły lub zostały zabite w gospodarstwach (z wyjątkiem zwierząt zabitych w ramach kampanii likwidacji choroby lub poddanych ubojowi w celu spożycia przez ludzi) zostały przebadane w kierunku trzęsawki owiec według metod laboratoryjnych określonych w załączniku X, rozdział C, pkt 3.2 lit. b) do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; – owce i kozy, z wyjątkiem owiec o genotypie białka z prionem ARR/ARR, zostały wprowadzone do gospodarstwa tylko wtedy, kiedy pochodzą z gospodarstw spełniających powyższe wymagania] ⁽¹⁾ albo [II.2.6.C.2 są to owce o genotypie białka z prionem ARR/ARR, zgodnie z definicją podaną w załączniku I do decyzji Komisji 2002/1003/WE;] ^{(1) (9)} [II.2.6 D zwierzęta wykazywały negatywne wyniki w testach serologicznych, mających na celu wykrycie przeciwciał na chorobę niebieskiego języka i krwotok epizootyczny, przeprowadzonych dwukrotnie na próbkach krwi pobranej na początku okresu izolacji / kwarantanny i co najmniej 28 dni po dniu (data) oraz w dniu (data), z których drugi musiał być przeprowadzony w ciągu 10 dni od wywozu;]		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.7 zwierzęta te są/były⁽¹⁾ wysłane z gospodarstwa(-stw) swego pochodzenia, bez przechodzenia przez jakikolwiek rynek, ⁽¹⁾ albo [bezpośrednio do Wspólnoty Europejskiej,] ⁽¹⁾ albo [do oficjalnie zatwierdzonego miejsca gromadzenia opisanego w rubryce I.13 znajdującego się na terytorium opisanym w ppkt II.2.1] oraz, do momentu wysyłki do Wspólnoty Europejskiej: (a) nie miały kontaktu z innymi zwierzętami parzystokopytnymi niespełniającymi co najmniej tych samych wymagań zdrowotnych jak te opisane w niniejszym świadectwie, oraz (b) nie przebywały w żadnym miejscu, w którym lub wokół którego na obszarze o promieniu 10 km, podczas poprzedzających 30 dni odnotowano by przypadek/ognisko którejkolwiek z chorób wymienionych w ppkt II.2.1; II.2.8 wszystkie pojazdy transportujące lub kontenery, do których zostały one załadowane, zostały oczyszczone i zdezynfekowane przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego; II.2.9 zostały przebadane przez urzędowego lekarza weterynarii w ciągu 24 godzin od załadunku i nie wykazały żadnych klinicznych objawów choroby; II.2.10 zostały załadowane do wysyłki do Wspólnoty Europejskiej w dniu⁽¹⁰⁾ środkiem transportu opisanym w rubryce I.15 powyżej, oczyszczonym i zdezynfekowanym przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego i tak skonstruowanym, że odchody, mocza, ściółka ani pasza nie mogą wyciec ani wypaść z pojazdu czy kontenera podczas transportu.		
II.3. Zaświadczenie dotyczące transportu zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej przed i w czasie załadunku były traktowane zgodnie z odpowiednimi postanowieniami rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005, w szczególności jeśli chodzi o pojenie i karmienie, i że nadają się one do planowanego transportu.		
Uwagi		
Niniejsze świadectwo dotyczy żywych owiec domowych (<i>Ovis aries</i>) i kóz domowych (<i>Capra hircus</i>) przeznaczonych do hodowli lub produkcji.		
Po przywozie zwierzęta muszą być bezzwłocznie przewiezione do gospodarstwa przeznaczenia, gdzie pozostaną przez okres minimum 30 dni przed dalszym przemieszczeniem ich poza gospodarstwo, z wyjątkiem przypadku wysyłki do rzeźni.		
Część I:		
• Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). • Rubryka I.13: Miejsce gromadzenia, o ile ma zastosowanie, musi spełniać warunki wymagane do jego zatwierdzenia, zgodnie z częścią 3.B załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG. • Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. • Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 01.04.10 lub 01.04.20		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
- Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). - Rubryka I.28: <i>System identyfikacyjny</i>: Zwierzęta muszą posiadać: - Indywidualny numer umożliwiający odtworzenie miejsc ich pochodzenia. Należy określić system identyfikacji (tj. kolczyk, tatuaż, trwały znak, chip, transponder) oraz miejsce anatomiczne, które zostało wykorzystane u zwierzęcia. - Kolczyk w uchu zawierający kod ISO kraju eksportującego. Indywidualny numer musi umożliwiać odtworzenie miejsc ich pochodzenia. - Rubryka I.28: <i>Gatunek</i>: Wybrać odpowiednio spośród „<i>Ovis aries</i>” i „<i>Capra hircus</i>”. - Rubryka I.28: <i>Wiek</i>: (w miesiącach). - Rubryka I.28: <i>Płeć</i> (M = samiec, F = samica, C = wykastrowany).				
Część II:				
(1)	Zostawić właściwe			
(2)	Kod terytorium zamieszczony w części 1 załącznika I do decyzji 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).			
(3)	Tylko dla terytorium oznaczonego symbolem „V” w kolumnie 6 części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).			
(4)	Reprezentatywna grupa zwierząt do przeprowadzenia testów na brucelozę musi, dla każdego gospodarstwa, składać się z:			
	- wszystkich niekastrowanych samców, których nie szczepiono przeciw brucelozie, mających więcej niż sześć miesięcy, - wszystkich niekastrowanych samców, które szczepiono przeciw brucelozie, mających więcej niż 18 miesięcy, - wszystkich zwierząt sprowadzonych do gospodarstwa od czasu poprzedniego testu, oraz 25% samic w wieku reprodukcyjnym (dojrzałych płciowo), w ramach minimum 50 samic.			
(5)	Muszą być zakończone, gdy krajem przeznaczenia jest państwo członkowskie lub część państwa członkowskiego występująca w jednym z załączników do decyzji Komisji 93/52/EWG (z późniejszymi zmianami).			
(6)	Zgodnie z częścią 3.C załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG. W przypadku, gdy chodzi o więcej niż jedno gospodarstwo, należy jasno wskazać datę przeprowadzenia ostatniego testu w każdym gospodarstwie.			
(7)	Gwarancje związane z programem kontroli trzęsawki owiec, na żądanie państwa członkowskiego UE będącego krajem przeznaczenia, w ramach stosowania art. 15 i załącznika IX, rozdział E rozporządzenia (WE) nr 999/2001 Parlamentu Europejskiego i Rady.			
(8)	W przypadku zwierząt przeznaczonych wyłącznie do celów hodowlanych.			
(9)	Dodatkowe gwarancje zapewniane na życzenie, oznaczone literą „A” w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). Testy na chorobę niebieskiego języka i epizootyczną chorobę krwotoczną zgodnie z częścią 3.C załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG.			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.								
(10) Data załadunku. Sprowadzanie tych zwierząt nie będzie dozwolone w przypadku, kiedy zwierzęta były ładowane bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tych zwierząt z tego terytorium.										
Urzędowy lekarz weterynarii <table border="0"> <tr> <td>Nazwisko (drukowanymi literami):</td> <td>Kwalifikacje i tytuł</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Miejscowość:</td> </tr> <tr> <td>Podpis:</td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">Pieczęć:</td> </tr> </table>			Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł	Data:	Miejscowość:	Podpis:		Pieczęć:	
Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł									
Data:	Miejscowość:									
Podpis:										
Pieczęć:										

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	L1. Nadawca ☐ Nazwa Adres Tel.N°				L2. Numer referencyjny świadectwa		L2.a						
					L3. Odpowiedzialna Władza Centralna								
					L4. Odpowiedzialna Władza Lokalna								
	L5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.N°				L6.								
	L7. Kraj pochodzenia		Kod ISO	L8. Region pochodzenia		Kod	L9. Kraj przeznaczenia						
							L11 Region przeznaczenia						
							Kod						
	L12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru Nazwa Adres Numer zatwierdzenia Nazwa Adres Numer zatwierdzenia Nazwa Adres Numer zatwierdzenia				L12.								
	L13. Miejsce załadunku Adres Numer zatwierdzenia				L14. Data wyjazdu godzina wyjazdu								
	L15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Kolej ☐ Samochód ☐ Inne ☐ Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące				L16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE								
					L17.								
	L18. Opis towaru				L19. Kod Taryfy Celnej (PCN)								
					L20. Liczba zwierząt/masa								
	L21.				L22. Liczba opakowań								
	L23. Oznakowanie kontenera/nr plomby				L24.								
L25. Towar certyfikowany dla Uboju ☐													
L26.				L27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐									
L28. Oznakowanie towaru													
<table border="0"> <tr> <td>Gatunek (Nazwa naukowa)</td> <td>Rasa</td> <td>System identyfikacji</td> <td>Numer identyfikacyjny</td> <td>Wiek</td> <td>Płeć</td> </tr> </table>								Gatunek (Nazwa naukowa)	Rasa	System identyfikacji	Numer identyfikacyjny	Wiek	Płeć
Gatunek (Nazwa naukowa)	Rasa	System identyfikacji	Numer identyfikacyjny	Wiek	Płeć								

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane w niniejszym świadectwie: II.1.1 pochodzą z gospodarstw, które nie zostały objęte zakazem urzędowym ze względu na zdrowie zwierząt, w okresie poprzedzających 42 dni w przypadku brucelozы, w okresie poprzedzających 30 dni w przypadku wąglika, w okresie poprzedzających sześciu miesięcy w przypadku wścieklizny, oraz nie znajdowały się w kontakcie ze zwierzętami z gospodarstw, które nie spełniały tych warunków; II.1.2 nie otrzymały: - żadnych stilbenów lub tyreostatyków, - substancji estrogennych lub androgennych, gestagennych lub będących β-agonistami dla celów innych niż leczenie terapeutyczne lub zootechniczne (zgodnie z definicją w dyrektywie Rady 96/22/WE).			
II.2	Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej spełniają następujące wymagania: II.2.1 pochodzą z terytorium o kodzie:⁽¹⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa: (²) albo [(a) było wolne w okresie poprzedzających 24 miesięcy od pryszczycy, w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, choroby niebieskiego języka, gorączki doliny Rift, pomoru małych przeżuwaczy, ospy owiec i kóz, zarazy płucnej kóz i epizootycznej choroby krwotocznej a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz] (²) albo [(a) (i) było wolne w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, choroby niebieskiego języka, gorączki doliny Rift, pomoru małych przeżuwaczy, ospy owiec i kóz, zarazy płucnej kóz i epizootycznej choroby krwotocznej, a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz (ii) zostało uznane za wolne od pryszczycy od dnia (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tych zwierząt na mocy decyzji Komisji ---/---/WE z dnia (data), oraz] (b) gdzie w ciągu ostatnich 12 miesięcy nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciw tym chorobom, a przywóz na to terytorium domowych zwierząt parzystokopytnych zaszczepionych przeciw tym chorobom jest zabroniony; II.2.2 pozostają one na terytorium opisanym w ppkt II.2.1 od urodzenia lub przez co najmniej ostatnie trzy miesiące przed wysyłką do Wspólnoty Europejskiej i bez kontaktu z przywożonymi zwierzętami parzystokopytnymi przez okres ostatnich 30 dni; II.2.3 pozostają od urodzenia lub co najmniej przez 40 dni przed wysyłką w gospodarstwie(-ach) opisanym(-ch) w rubryce I.1.1: (a) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 150 km nie było żadnego przypadku/ogniska choroby niebieskiego języka ani epizootycznej choroby krwotocznej w okresie poprzedzających 60 dni, oraz (b) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska innych chorób wymienionych w ppkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 40 dni;			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.4 nie są to zwierzęta przeznaczone do uboju w ramach krajowego programu zwalczania chorób ani nie były szczepione przeciwko chorobom wymienionym w ppkt II.2.1; II.2.5 zwierzęta te są/były⁽²⁾ wysłane z gospodarstwa(-stw) swego pochodzenia, bez przechodzenia przez jakikolwiek rynek, ⁽²⁾ albo [bezpośrednio do Wspólnoty Europejskiej] ⁽²⁾ albo [do oficjalnie zatwierdzonego miejsca gromadzenia opisanego w rubryce I.13 znajdującego się na terytorium opisanym w ppkt II.2.1,] oraz, do momentu wysyłki do Wspólnoty Europejskiej: (a) nie miały kontaktu z innymi zwierzętami parzystokopytnymi niespełniającymi co najmniej tych samych wymagań zdrowotnych jak te opisane w niniejszym świadectwie, oraz (b) nie przebywały w żadnym miejscu, w którym lub wokół którego na obszarze o promieniu 10 km, podczas poprzedzających 30 dni odnotowano by przypadek/ognisko którejkolwiek z chorób wymienionych w ppkt II.2.1; II.2.6 w odniesieniu do trzęsawki owiec: ⁽²⁾⁽³⁾ [w przypadku, kiedy są one przeznaczone dla państwa członkowskiego, które odnosi korzyści, dla całości lub części swojego terytorium, z postanowień ustanowionych w pkt (b) lub (c) rozdziału A(I) załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, spełniają warunki gwarancji przewidzianych w programach, o których mowa w tych punktach, zgodnie z art. 2 rozporządzenia Komisji (WE) 546/2006, oraz] ⁽²⁾ albo [urodziły się i stale przebywały w gospodarstwach, w których nie stwierdzono żadnego przypadku trzęsawki owiec;] ⁽²⁾ albo [są to owce o genotypie białka z prionem ARR/ARR zgodnie z definicją podaną w załączniku I do decyzji Komisji 2002/1003/WE, pochodzące z gospodarstwa, w którym nie odnotowano żadnego przypadku trzęsawki owiec w ciągu ostatnich 6 miesięcy;] II.2.7 wszystkie pojazdy transportujące lub kontenery, do których zostały one załadowane, zostały oczyszczone i zdezynfekowane przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego; II.2.8 zostały przebadane przez urzędowego lekarza weterynarii w ciągu 24 godzin od załadunku i nie wykazały żadnych klinicznych objawów choroby; II.2.9 zostały załadowane do wysyłki do Wspólnoty Europejskiej w dniu⁽⁴⁾ środkiem transportu opisanym w rubryce I.15 powyżej, oczyszczonym i zdezynfekowanym przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego i tak skonstruowanym, że odchody, mocz, ściółka ani pasza nie mogą wyciec ani wypaść z pojazdu czy kontenera podczas transportu. II.3. Zaświadczenie dotyczące transportu zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej przed i w czasie załadunku były traktowane zgodnie z odpowiednimi postanowieniami rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005, w szczególności jeśli chodzi o pojenie i karmienie, i że nadają się one do planowanego transportu.		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy żywych owiec domowych (<i>Ovis aries</i>) i kóz domowych (<i>Capra hircus</i>) przeznaczonych do natychmiastowego uboju po przywozie. Po przywozie zwierzęta muszą być bezzwłocznie odstawione do rzeźni przeznaczenia w celu uboju w ciągu pięciu dni roboczych. Część I: • Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). • Rubryka I.13: Miejsce gromadzenia, o ile ma zastosowanie, musi spełniać warunki wymagane do jego zatwierdzenia, zgodnie z częścią 3.B załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG. • Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. • Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 01.04.10 lub 01.04.20 • Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). • Rubryka I.28: <i>System identyfikacji</i>: Zwierzęta muszą posiadać: – Indywidualny numer umożliwiający odtworzenie miejsc ich pochodzenia. Należy określić system identyfikacji (tj. kolczyk, tatuaż, trwały znak, chip, transponder) oraz miejsce anatomiczne, które zostało wykorzystane u zwierzęcia. – Kolczyk w uchu zawierający kod ISO kraju eksportującego. Indywidualny numer musi umożliwiać odtworzenie miejsc ich pochodzenia. • Rubryka I.28: <i>Gatunek</i>: Wybrać odpowiednio spośród „<i>Ovis aries</i>” i „<i>Capra hircus</i>”. • Rubryka I.28: <i>Wiek</i>: w miesiącach. • Rubryka I.28: <i>Płeć</i> (M = samiec, F = samica, C = wykastrowany). Część II: (1) Kod terytorium zamieszczony w części 1 załącznika I do decyzji 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). (2) Zostawić właściwe (3) Gwarancje związane z programem kontroli trzęsawki owiec, na żądanie państwa członkowskiego UE będącego krajem przeznaczenia, w ramach stosowania art. 15 i załącznika IX, rozdział E rozporządzenia (WE) nr 999/2001 Parlamentu Europejskiego i Rady. (4) Data załadunku. Sprowadzanie tych zwierząt nie będzie dozwolone w przypadku, kiedy zwierzęta były ładowane bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tych zwierząt z tego terytorium.		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadczenia	II.b.
Urzędowy lekarz weterynarii Nazwisko (drukowanymi literami): Kwalifikacje i tytuł Data: Miejscowość: Podpis: Pieczczę:				

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa				I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a					
	Adres				I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna							
	Tel.N°				I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna							
	I.5. Odbiorca Nazwa				I.6.							
	Adres											
	Kod pocztowy											
	Tel.N°											
	I.7. Kraj pochodzenia		Kod ISO	I.8. Region pochodzenia		Kod	I.9. Kraj przeznaczenia		Kod ISO	I.11 Region przeznaczenia		Kod
	I.12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru				I.12.							
	Nazwa				Numer zatwierdzenia							
	Adres											
	Nazwa				Numer zatwierdzenia							
	Adres											
	Nazwa				Numer zatwierdzenia							
	Adres											
I.13. Miejsce załadunku				I.14. Data wyjazdu				godzina wyjazdu				
Adres				Numer zatwierdzenia								
I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Samochód ☐ Inne ☐ Kolej ☐				I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE								
Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące				I.17.								
I.18. Opis towaru				I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)				01.03				
				I.20. Liczba zwierząt/masa								
I.21.				I.22. Liczba opakowań								
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby				I.24.								
I.25. Towar certyfikowany dla Hodowli ☐ Opasu ☐												
I.26.				I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE				☐				
I.28. Oznakowanie towaru												
Gatunek (Nazwa naukowa)		System identyfikacji		Numer identyfikacyjny		Wiek		Płeć				

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane w niniejszym świadectwie: II.1.1 pochodzą z gospodarstw, które nie zostały objęte zakazem urzędowym ze względu na zdrowie zwierząt, w okresie poprzedzających 42 dni w przypadku brucellozy, w okresie poprzedzających 30 dni w przypadku węgliku oraz w okresie poprzedzających sześciu miesięcy w przypadku wścieklizny oraz zwierzęta nie znajdowały się w kontakcie ze zwierzętami z gospodarstw niespełniających tych warunków; II.1.2 nie otrzymały: – żadnych stilbenów lub tyreostatyków, – substancji estrogennych lub androgennych, gestagennych lub będących β -agonistami dla celów innych niż leczenie terapeutyczne lub zootechniczne (zgodnie z definicją w dyrektywie Rady 96/22/WE).			
II.2.	Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej spełniają następujące wymagania: II.2.1 pochodzą z terytorium o kodzie: ⁽¹⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa: ⁽²⁾ albo [(a) było wolne w okresie poprzedzających 24 miesięcy od pryszczycy, w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, afrykańskiego pomoru świń, klasycznego pomoru świń, choroby pęcherzykowej świń i wysypki pęcherzykowej, a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz] ⁽²⁾ albo [(a) (i) było wolne [w okresie 24 miesięcy od pryszczycy] ⁽²⁾ , w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, afrykańskiego pomoru świń, wysypki pęcherzykowej, [klasycznego pomoru świń] ⁽²⁾ i [choroby pęcherzykowej świń] ⁽²⁾ , a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz (ii) zostało uznane za wolne od [pryszczycy] ⁽²⁾ , [klasycznego pomoru świń] ⁽²⁾ i [choroby pęcherzykowej świń] ⁽²⁾ , od dnia (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tych zwierząt na mocy decyzji Komisji —/—/WE z dnia (data), oraz] (b) gdzie w ciągu ostatnich 12 miesięcy nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciw tym chorobom, a przywóz na to terytorium domowych zwierząt parzystokopytnych zaszczepionych przeciw tym chorobom jest zabroniony; II.2.2 pozostają one na terytorium opisanym w ppkt II.2.1 od urodzenia lub co najmniej w okresie ostatnich sześciu miesięcy przed wysyłką do Wspólnoty Europejskiej i bez kontaktu z przywożonymi zwierzętami parzystokopytnymi przez okres ostatnich 30 dni; II.2.3 pozostają w gospodarstwie(-ach) opisanym(-ch) w rubryce I.11 od urodzenia lub przez co najmniej 40 dni przed wysyłką, i podczas tego okresu w gospodarstwie(-ach) oraz na obszarze w promieniu 10 km od gospodarstw(a) pochodzenia nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych w pkt II.2.1; II.2.4 A nie są to zwierzęta przeznaczone do uboju w ramach krajowego programu zwalczania chorób ani nie były szczepione przeciwko chorobom wymienionym w ppkt II.2.1;			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
(2)(3) [II.2.4 B w okresie ostatnich 30 dni zostały poddane testowi na występowanie przeciwciał choroby pęcherzykowej świń oraz testowi na występowanie przeciwciał klasycznego pomoru świń z wynikiem negatywnym w obu przypadkach]; (2)(4) [II.2.4 C w okresie ostatnich 30 dni zostały poddane testowi na antygen pałeczki brucelozy świń z wynikiem negatywnym]; II.2.5 pochodzą ze stad, których nie dotyczy narodowy program likwidacji brucelozy; II.2.6 zwierzęta te są/były ⁽²⁾ wysłane z gospodarstwa(-stw) swego pochodzenia, bez przechodzenia przez jakikolwiek rynek, ⁽²⁾ albo [bezpośrednio do Wspólnoty Europejskiej,] ⁽²⁾ albo [do oficjalnie zatwierdzonego miejsca gromadzenia opisanego w rubryce I.13 znajdującego się na terytorium opisanym w ppkt II.2.1,] oraz, do momentu wysyłki do Wspólnoty Europejskiej: (a) nie miały kontaktu z innymi zwierzętami parzystokopytnymi niespełniającymi co najmniej tych samych wymagań zdrowotnych jak te opisane w niniejszym świadectwie, oraz (b) nie przebywały w żadnym miejscu, w którym lub wokół którego na obszarze o promieniu 10 km, w ciągu poprzedzających 40 dni nie było żadnego przypadku/ogniska żadnej z chorób wymienionych w pkt II.2.1; II.2.7 wszystkie pojazdy transportujące lub kontenery, do których zostały one załadowane, zostały oczyszczone i zdezynfekowane przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego; II.2.8 zostały przebadane przez urzędowego lekarza weterynarii w ciągu 24 godzin od załadunku i nie wykazały żadnych klinicznych objawów choroby; II.2.9 zostały załadowane do wysyłki do Wspólnoty Europejskiej w dniu⁽⁵⁾ środkiem transportu opisanym w rubryce I.15 powyżej, oczyszczonym i zdezynfekowanym przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego i tak skonstruowanym, że odchody, mocz, ściółka ani pasza nie mogą wyciec ani wypaść z pojazdu czy kontenera podczas transportu.		
II.3. Zaświadczenie dotyczące transportu zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej przed i w czasie załadunku były traktowane zgodnie z odnośnymi postanowieniami rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005, w szczególności jeśli chodzi o pojenie i karmienie, i że nadają się one do planowanego transportu.		
(2)(6) II.4. Wymagania szczegółowe [II.4.1 Choroba Aujeszkiego podlega obowiązkowi zgłoszenia w kraju, o którym mowa w rubryce I.7; II.4.2 zgodnie z oficjalnymi informacjami w ciągu ostatnich 12 miesięcy nie stwierdzono żadnych klinicznych, patologicznych ani serologicznych oznak choroby Aujeszkiego w gospodarstwie(-ach) pochodzenia, o którym(-ch) mowa w rubryce I.11, ani w gospodarstwach znajdujących się w okolicy w odległości 5 km;		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
-----	----------------------	-------	-------------------------------	-------

II.4.3 zwierzęta, o których mowa w rubryce I.28:

- (a) przed wysyłką w celu wywozu przebywały od urodzenia w gospodarstwie(-ach) pochodzenia, o którym(-ch) mowa w rubryce I.11 lub przebywały w tym (tych) gospodarstwie(-ach) w ciągu ostatnich 3 miesięcy oraz w innych gospodarstwach o równorzędnym statusie od urodzenia,
- (b) były izolowane w pomieszczeniach zatwierdzonych przez odpowiednie władze w okresie 30 dni bezpośrednio poprzedzających wysyłkę w celu wywozu, bez pośredniego ani bezpośredniego kontaktu z innymi świniowatymi,
- (c) zostały przebadane testem ELISA na występowanie przeciwciał $gI^{(7)}$ w surowicach pobranych co najmniej 21 dni po rozpoczęciu izolacji, z wynikami negatywnymi, a wszystkie zwierzęta znajdujące się w izolacji również miały negatywne wyniki badań tym testem, oraz
- (d) nie były szczepione przeciwko chorobie Aujeszkiego i nie miały kontaktu ze szczepionymi zwierzętami, a stado pochodzenia nie było szczepione przez ostatnie 12 miesięcy.]

(2) (8) . [II.4.4 (dalsze wymagania i/lub testy)
.....]

Uwagi

Niniejsze świadectwo dotyczy żywej trzody chlewnej (*Sus scrofa*) przeznaczonej do hodowli lub produkcji.

Po przywozie zwierzęta muszą być bezzwłocznie przewiezione do gospodarstwa przeznaczenia, gdzie pozostaną przez okres minimum 30 dni przed dalszym przemieszczeniem ich poza gospodarstwo, z wyjątkiem przypadku wysyłki do rzeźni.

Część I:

- Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części I załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).
- Rubryka I.13: Miejsce gromadzenia, o ile ma zastosowanie, musi spełniać warunki wymagane do jego zatwierdzenia, zgodnie z częścią 3.B załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG.
- Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE.
- Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie).
- Rubryka I.28: *System identyfikacyjny*: Zwierzęta muszą posiadać:
 - Indywidualny numer umożliwiający odtworzenie miejsc ich pochodzenia. Należy określić system identyfikacji (tj. kolczyk, tatuaż, trwały znak, chip, transponder).
 - Kolczyk w uchu zawierający kod ISO kraju eksportującego. Indywidualny numer musi umożliwiać odtworzenie miejsc ich pochodzenia.
- Rubryka I.28: *Wiek*: w miesiącach.
- Rubryka I.28: *Płeć* (M = samiec, F = samica, C = wykastrowany).

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Część II:				
(1)	Kod terytorium zamieszczony w części 1 załącznika I do decyzji 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).			
(2)	Zostawić właściwe			
(3)	Dodatkowe gwarancje zapewniane na życzenie, oznaczone literą „B” w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).			
(4)	Dodatkowe gwarancje zapewniane na życzenie, oznaczone literą „C” w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).			
(5)	Data załadunku. Sprowadzanie tych zwierząt nie będzie dozwolone w przypadku, kiedy zwierzęta były ładowane bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tych zwierząt z tego terytorium.			
(6)	W przypadku zażądania przez państwo członkowskie będące krajem docelowym, zgodnie z decyzją Komisji 2001/618/WE (z późniejszymi zmianami) z wyjątkiem krajów oznaczonych symbolem „IX” w kolumnie 6 „Warunków szczególnych” części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).			
(7)	Do przeprowadzenia zgodnie ze standardami ustanowionymi w załączniku III do decyzji Komisji 2001/618/WE (z późniejszymi zmianami). W przypadku świń mających więcej niż 4 miesiące, stosowany test musi dotyczyć całego wirusa ELISA.			
(8)	Dalsze wymagania żądane przez Finlandię w odniesieniu do zakaźnego zapalenia żołądka i jelit.			
Urzędowy lekarz weterynarii				
Nazwisko (drukowanymi literami):		Kwalifikacje i tytuł		
Data:	Miejscowość:	Podpis:		
Pieczęć:				

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	L1. Nadawca ☐ Nazwa		L2. Numer referencyjny świadectwa		L2.a			
	Adres		L3. Odpowiedzialna Władza Centralna					
	Tel.Nº		L4. Odpowiedzialna Władza Lokalna					
	L5. Odbiorca Nazwa		L6.					
	Adres							
	Kod pocztowy							
	Tel.Nº							
	L7. Kraj pochodzenia	Kod ISO	L8. Region pochodzenia	Kod	L9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO	L11 Region przeznaczenia	Kod
	L12. Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru		L12.					
	Nazwa	Numer zatwierdzenia						
	Adres	Numer zatwierdzenia						
	Nazwa	Numer zatwierdzenia						
	Adres	Numer zatwierdzenia						
	L13. Miejsce załadunku	Adres		L14. Data wyjazdu		godzina wyjazdu		
	L15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Kolej ☐ Samochód ☐ Inne ☐		L16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE					
Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące		L17						
L18. Opis towaru		L19. Kod Taryfy Celnej (PCN)		01.03				
				L20. Liczba zwierząt/masa				
L21.				L22. Liczba opakowań				
L23. Oznakowanie kontenera/nr plomby				L24.				
L25. Towar certyfikowany dla Uboju ☐								
L26.		L27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐						
L28. Oznakowanie towaru								
Gatunek (Nazwa naukowa)		System identyfikacji		Numer identyfikacyjny		Wiek	Płeć	

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane w niniejszym świadectwie: II.1.1 pochodzą z gospodarstw, które nie zostały objęte zakazem urzędowym ze względu na zdrowie zwierząt, w okresie poprzedzających 42 dni w przypadku brucellozy, w okresie poprzedzających 30 dni w przypadku wąglika oraz w okresie poprzedzających sześciu miesięcy w przypadku wścieklizny oraz zwierzęta nie znajdowały się w kontakcie ze zwierzętami z gospodarstw niespełniających tych warunków; II.1.2 nie otrzymały: – żadnych stilbenów lub tyreostatyków, – substancji estrogennych lub androgennych, gestagennych lub będących β-agonistami dla celów innych niż leczenie terapeutyczne lub zootechniczne (zgodnie z definicją w dyrektywie Rady 96/22/WE).			
II.2.	Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej spełniają następujące wymagania: II.2.1 pochodzą z terytorium o kodzie:⁽¹⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa: ⁽²⁾ albo [(a) było wolne w okresie poprzedzających 24 miesięcy od pryszczycy, w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, afrykańskiego pomoru świń, klasycznego pomoru świń, choroby pęcherzykowej świń i wysypki pęcherzykowej, a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz] ⁽²⁾ albo [(a) (i) było wolne [w okresie 24 miesięcy od pryszczycy]⁽²⁾, w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, afrykańskiego pomoru świń, wysypki pęcherzykowej, [klasycznego pomoru świń]⁽²⁾ i [choroby pęcherzykowej świń]⁽²⁾, a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz (ii) zostało uznane za wolne od [pryszczycy]⁽²⁾, [klasycznego pomoru świń]⁽²⁾ i [choroby pęcherzykowej świń]⁽²⁾, od dnia (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tych zwierząt na mocy decyzji Komisji ----/-WE z dnia (data), oraz] (b) gdzie w ciągu ostatnich 12 miesięcy nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciw tym chorobom, a przywóz na to terytorium domowych zwierząt parzystokopytnych zaszczepionych przeciw tym chorobom jest zabroniony. II.2.2 pozostają one na terytorium opisanym w ppkt II.2.1 od urodzenia lub przez co najmniej ostatnie trzy miesiące przed wysyłką do Wspólnoty Europejskiej i bez kontaktu z przywożonymi zwierzętami parzystokopytnymi przez okres ostatnich 30 dni; II.2.3 pozostają w gospodarstwie(-ach) opisanym(-ch) w rubryce I.11 od urodzenia lub przez co najmniej 40 dni przed wysyłką i podczas tego okresu w gospodarstwie(-ach) oraz na obszarze w promieniu 10 km od gospodarstw(a) pochodzenia nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych w pkt II.2.1; II.2.4 nie są to zwierzęta przeznaczone do uboju w ramach krajowego programu zwalczania chorób ani nie były szczepione przeciwko chorobom wymienionym w ppkt II.2.1;			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.5 zwierzęta te są/były ⁽²⁾ wysłane z gospodarstwa(-stw) swego pochodzenia, bez przechodzenia przez jakikolwiek rynek, ⁽²⁾ albo [bezpośrednio do Wspólnoty Europejskiej,] ⁽²⁾ albo [do oficjalnie zatwierdzonego miejsca gromadzenia opisanego w rubryce I.13 znajdującego się na terytorium opisanym w ppkt II.2.1,] oraz, do momentu wysyłki do Wspólnoty Europejskiej: (a) nie miały kontaktu z innymi zwierzętami parzystokopytnymi niespełniającymi co najmniej tych samych wymagań zdrowotnych jak te opisane w niniejszym świadectwie, oraz (b) nie przebywały w żadnym miejscu, w którym lub wokół którego na obszarze o promieniu 10 km, w ciągu poprzedzających 40 dni nie było żadnego przypadku/ogniska żadnej z chorób wymienionych w pkt II.2.1; II.2.6 wszystkie pojazdy transportujące lub kontenery, do których zostały one załadowane, zostały oczyszczone i zdezynfekowane przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego; II.2.7. zostały przebadane przez urzędowego lekarza weterynarii w ciągu 24 godzin od załadunku i nie wykazały żadnych klinicznych objawów choroby; II.2.8 zostały załadowane do wysyłki do Wspólnoty Europejskiej w dniu⁽³⁾ środkiem transportu opisanym w rubryce I.15 powyżej, oczyszczonym i zdezynfekowanym przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego i tak skonstruowanym, że odchody, mocz, ściółka ani pasza nie mogą wyciec ani wypaść z pojazdu czy kontenera podczas transportu.		
II.3. Zaświadczenie dotyczące transportu zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej przed i w czasie załadunku były traktowane zgodnie z odpowiednimi postanowieniami rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005, w szczególności jeśli chodzi o pojenie i karmienie, i że nadają się one do planowanego transportu.		
⁽²⁾ ⁽⁴⁾ II.4. Wymagania szczegółowe II.4.1 Choroba Aujeszkiego podlega obowiązkowi zgłoszenia w kraju, o którym mowa w rubryce I.7; II.4.2 zgodnie z oficjalnymi informacjami w ciągu ostatnich 3 miesięcy nie stwierdzono żadnych klinicznych, patologicznych ani serologicznych oznak choroby Aujeszkiego w gospodarstwie(-ach) pochodzenia, o którym(-ch) mowa w rubryce I.11; II.4.3 zwierzęta, o których mowa w rubryce I.28: (a) pozostają w gospodarstwie(-ach) pochodzenia, o którym(-ch) mowa w rubryce I.11 od urodzenia lub przez co najmniej 60 dni przed wysyłką w celu wywozu, oraz (b) nie były szczepione przeciwko chorobie Aujeszkiego.]		
Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy żywej trzody chlewnej (<i>Sus scrofa</i>) przeznaczonej do natychmiastowego uboju po przywozie. Po przywozie zwierzęta muszą być bezzwłocznie odstawione do rzeźni przeznaczenia w celu uboju w ciągu pięciu dni roboczych.		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.												
Część I: • Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). • Rubryka I.13: Miejsce gromadzenia, o ile ma zastosowanie, musi spełniać warunki wymagane do jego zatwierdzenia, zgodnie z częścią 3.B załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG. • Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wylądunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. • Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). • Rubryka I.28: <i>System identyfikacyjny</i>: Zwierzęta muszą posiadać: – Indywidualny numer umożliwiający odtworzenie miejsc ich pochodzenia. Należy określić system identyfikacji (tj. kolczyk, tatuaż, trwały znak, chip, transponder) oraz miejsce anatomiczne, które zostało wykorzystane u zwierzęcia. – Kolczyk w uchu zawierający kod ISO kraju eksportującego. Indywidualny numer musi umożliwiać odtworzenie miejsc ich pochodzenia. • Rubryka I.28: <i>Wiek</i>: w miesiącach. • Rubryka I.28: <i>Płeć</i> (M = samiec, F = samica, C = wykastrowany). Część II: (1) Kod terytorium zamieszczony w części 1 załącznika I do decyzji 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). (2) Zostawić właściwe (3) Data załadunku. Sprowadzanie tych zwierząt nie będzie dozwolone w przypadku, kiedy zwierzęta były ładowane bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tych zwierząt z tego terytorium. (4) W przypadku zażądania przez państwo członkowskie będące krajem docelowym, zgodnie z decyzją Komisji 2001/618/WE (z późniejszymi zmianami).																
Urzędowy lekarz weterynarii <table> <tr> <td>Nazwisko (drukowanymi literami):</td> <td colspan="3">Kwalifikacje i tytuł</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Miejscowość:</td> <td colspan="2">Podpis:</td> </tr> <tr> <td colspan="4">Pieczęć:</td> </tr> </table>					Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł			Data:	Miejscowość:	Podpis:		Pieczęć:			
Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł															
Data:	Miejscowość:	Podpis:														
Pieczęć:																

Świadcstwo weterynaryjne dla UE

I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a	
I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna			
I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna			
I.6.			
Kod	I.9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO	I.11 Region przeznaczenia
I.12.			
I.14. Data wyjazdu		godzina wyjazdu	
I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE			
I.17. Numer/-yo CITES			
I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)			
		I.20. Liczba zwierząt/masa	
		I.22. Liczba opakowań	
		I.24.	
Opasu ☐ Uboju ☐			
I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE			
Identyfikacja	Numer identyfikacyjny	Wiek	Płeć

Wzór RUM

Wzór RUM	II.b.
----------	-------

niejszym zaświadczam, że zwierzęta

złe żadnym urzędowym zakazem ze
przedzających 42 dni w przypadku
ch 30 dni w przypadku węgla, w
/ przypadku wścieklizny, oraz nie
gospodarstw, które nie spełniały tych

ych, gestagennych lub będących β-
nie terapeutyczne lub zootechniczne
96/22/WE).

niejszym zaświadczam, że zwierzęta

.....⁽¹⁾ które, w dniu wydania

14 miesięcy od pryszczycy, w okresie
niebieskiego języka, gorączki doliny
choroby skóry bydła, pomoru małych
płucnej kóz i epizootycznej choroby
ych 6 miesięcy od pęcherzykowego

z przeprowadzono żadnych szczepień
rzut parzystokopytnych szczepionych
y;

od urodzenia lub przez co najmniej
ą do Wspólnoty Europejskiej i bez
ymy sprowadzonymi na to terytorium
eść miesięcy;]

1 dni od wjazdu, jeśli są to zwierzęta
łącznika I do decyzji 79/542/EWG i
ramach warunków określonych dla
I do decyzji 79/542/EWG z trzeciego
y przed wjazdem na teren Wspólnoty
rych zwierząt o innym stanie zdrowia
jącego i przed wywozem do UE ⁽²⁾]

przez 40 dni przed wysyłką w
ch I.11 i I.13:

zarze o promieniu 150 km, nie było
niebieskiego języka ani epizootycznej
zających 60 dni, oraz

zarze o promieniu 10 km, nie było
orób wymienionych w ppkt II.2.1 w

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
- Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. - Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 01.02, 01.04.10, 01.04.20 lub 01.06.19 - Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). - Rubryka I.28: <i>System identyfikacyjny</i>: Należy określić system identyfikacji (kolczyk, tatuaż, trwały znak, chip, transponder). Kolczyk w uchu zawiera kod ISO kraju eksportującego. Indywidualny numer musi umożliwiać odtworzenie miejsc ich pochodzenia. - Rubryka I.28: <i>Wiek</i>: w miesiącach. - Rubryka I.28: <i>Płeć</i> (M = samiec, F = samica, C = wykastrowany). - Rubryka I.28: <i>Gatunek</i>: Wybrać odpowiednio gatunki spośród wymienionych dla następujących rodzin: Widłorogie: <i>Antilocapra</i> spp.; Kretorogie: <i>Addax</i> spp., <i>Aepyceros</i> spp., <i>Alcelaphus</i> spp., <i>Ammodorcas</i> spp., <i>Ammotragus</i> spp., <i>Antidorcas</i> spp., <i>Antilope</i> spp., <i>Boselaphus</i> spp., <i>Budorcas</i> spp., <i>Capra</i> spp. (z wyłączeniem <i>Capra hircus</i>), <i>Cephalophus</i> spp., <i>Connochaetes</i> spp., <i>Damaliscus</i> spp. (w tym <i>Beatragus</i>), <i>Dorcatragus</i> spp., <i>Gazella</i> spp., <i>Hemitragus</i> spp., <i>Hippotragus</i> spp., <i>Kobus</i> spp., <i>Litocranius</i> spp., <i>Madogua</i> spp., <i>Naemorhedus</i> spp. (w tym <i>Nemorhaedus</i> i <i>Capricornis</i>), <i>Neotragus</i> spp., <i>Oreamuos</i> spp., <i>Oreotragus</i> spp., <i>Oryx</i> spp., <i>Ourebia</i> spp., <i>Ovibos</i> spp., <i>Ovis</i> spp. (z wyłączeniem <i>Ovis aries</i>), <i>Patholops</i> spp., <i>Pelea</i> spp., <i>Procapra</i> spp., <i>Pseudois</i> spp., <i>Pseudoryx</i> spp., <i>Raphicerus</i> spp., <i>Redunca</i> spp., <i>Rupicapra</i> spp., <i>Saiga</i> spp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> spp., <i>Sylvicapra</i> spp., <i>Syncerus</i> spp., <i>Taurotragus</i> spp., <i>Tetracerus</i> spp., <i>Tragelaphus</i> spp. (w tym <i>Boocerus</i>). Wielbłądowate: <i>Camelus</i> spp., <i>Lama</i> spp., <i>Vicugna</i> spp. Jeleniowate: <i>Alces</i> spp., <i>Axis-Hyelaphus</i> spp., <i>Blastocerus</i> spp., <i>Capreolus</i> spp., <i>Cervus-Rucervus</i> spp., <i>Dama</i> spp., <i>Elaphurus</i> spp., <i>Hippocamelus</i> spp., <i>Hydropotes</i> spp., <i>Mazama</i> spp., <i>Megamuntiacus</i> spp., <i>Muntiacus</i> spp., <i>Odocoileus</i> spp., <i>Ozotoceros</i> spp., <i>Pudu</i> spp., <i>Rangifer</i> spp. Żyraflowate: <i>Giraffa</i> spp., <i>Okapia</i> spp. Hipopotamowate: <i>Hexaprotodon-Choeropsis</i> spp., <i>Hippopotamus</i> spp., Piżmowcowate: <i>Moschus</i> spp. Kanczylowate: <i>Hyemoschus</i> spp., <i>Tragulus-Moschiola</i> spp., Nosorożcowate: <i>Ceratotherium</i> spp., <i>Dicerorhinus</i> spp., <i>Diceros</i> spp., <i>Rhinoceros</i> spp. Słoniowate: <i>Elephas</i> spp., <i>Loxodonta</i> spp.		
Część II: (1) Kod terytorium zamieszczony w części 1 załącznika I do decyzji 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). (2) W tym przypadku do świadectwa zdrowia dołączony musi być urzędowy dokument dotyczący kwarantanny i warunków testu, określony w części 2 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (wzór „CAM”). (3) Zostawić właściwe		

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a			
	Adres		I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna					
	Tel.N°		I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna					
	I.5. Odbiorca Nazwa		I.6.					
	Adres							
	Kod pocztowy							
	Tel.N°							
	I.7. Kraj pochodzenia	Kod ISO	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO	I.11 Region przeznaczenia	Kod
	I.12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru		I.12.					
	Nazwa	Numer zatwierdzenia						
	Adres	Numer zatwierdzenia						
	Nazwa	Numer zatwierdzenia						
	Adres	Numer zatwierdzenia						
	Nazwa	Numer zatwierdzenia						
	Nazwa	Numer zatwierdzenia						
I.13. Miejsce załadunku Adres		Numer zatwierdzenia		I.14. Data wyjazdu			godzina wyjazdu	
I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Kolej ☐ Samochód ☐ Inne ☐		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE						
Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące		I.17. Numer/-yo CITES						
I.18. Opis towaru				I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)				
				I.20. Liczba zwierząt/masa				
I.21.				I.22. Liczba opakowań				
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomb				I.24.				
I.25. Towar certyfikowany dla								
Hodowli ☐ Opasu ☐ Uboju ☐								
I.26.				I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE				
I.28. Oznakowanie towaru								
Gatunek (Nazwa naukowa)		System identyfikacji		Numer identyfikacyjny		Wiek	Płeć	

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane w niniejszym świadectwie: II.1.1 pochodzą z gospodarstwa, które nie było objęte żadnym urzędowym zakazem ze względu na zdrowie zwierząt, w okresie poprzedzających 42 dni w przypadku brucelozы i gruźlicy, w okresie poprzedzających 30 dni w przypadku węglik, w okresie poprzedzających sześciu miesięcy w przypadku wścieklizny, oraz nie znajdowały się w kontakcie ze zwierzętami z gospodarstw, które nie spełniały tych warunków; II.1.2 nie otrzymały: – żadnych stilbenów lub tyreostatyków, – substancji estrogennych lub androgennych, gestagenowych lub będących β-agonistami dla celów innych niż leczenie terapeutyczne lub zootechniczne (zgodnie z definicją w dyrektywie Rady 96/22/WE).			
II.2.	Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej spełniają następujące wymagania: II.2.1 pochodzą z terytorium o kodzie:⁽¹⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa: (a) było wolne w okresie poprzedzających 24 miesięcy od pryszczycy, w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, choroby niebieskiego języka, gorączki doliny Rift, zarazy płucnej bydła, guzowatej choroby skóry bydła, pomoru małych przeżuwaczy, ospy owiec i kóz, zarazy płucnej kóz i epizootycznej choroby krwotocznej a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz (b) gdzie w ciągu ostatnich 12 miesięcy nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciw tym chorobom, a przywóz zwierząt parzystokopytnych szczepionych przeciw tym chorobom nie jest dozwolony; II.2.2 zwierzęta pozostawały ⁽³⁾ albo [na terytorium opisanym w pkt II.2.1 od urodzenia lub przez co najmniej ostatnie sześć miesięcy przed wysyłką do Wspólnoty Europejskiej i bez kontaktu ze zwierzętami parzystokopytnymi sprowadzonymi na to terytorium w okresie krótszym niż poprzedzające sześć miesięcy;] albo [w kraju wysyłki przez przynajmniej 60 dni od wjazdu, jeśli są to zwierzęta gatunków wymienionych w części 4 załącznika I do decyzji 79/542/EWG i zostały wwieszone bezpośrednio w ramach warunków określonych dla każdego gatunku w części 4 załącznika I do decyzji 79/542/EWG z trzeciego kraju w okresie poniżej sześciu miesięcy przed wjazdem na teren Wspólnoty Europejskiej i zostały oddzielone od innych zwierząt o innym stanie zdrowia po dopuszczeniu na teren kraju eksportującego i przed wywozem do UE ⁽²⁾] II.2.3 pozostają od urodzenia lub co najmniej przez 40 dni przed wysyłką w gospodarstwie/zakładzie⁽³⁾ opisanym w rubrykach I.11 i I.13: (a) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 150 km, nie było żadnego przypadku/ogniska choroby niebieskiego języka ani epizootycznej choroby krwotocznej w okresie poprzedzających 60 dni, oraz (b) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska innych chorób wymienionych w ppkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 40 dni;			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.4 nie są to zwierzęta przeznaczone do uboju w ramach krajowego programu zwalczania chorób, ani też nie były szczepione przeciwko chorobom wymienionym w pkt II.2.1, a ponadto: (3)(4) <i>albo</i> [pochodzą ze stada, które zostało oficjalnie uznane za wolne od gruźlicy, oraz] (3)(5) <i>albo</i> [poddane zostały śródskórnej tuberkulinizacji w ciągu ostatnich 30 dni z wynikiem negatywnym, oraz] nie były szczepione przeciwko brucelozie oraz: (3)(4) <i>albo</i> [pochodzą ze stada, które zostało oficjalnie uznane za wolne od brucelozy;] (3)(5) <i>albo</i> [poddane zostały testowi seroaglutynacji na brucelozę, który wykazał miano brucelli poniżej 30 IU seroaglutynacji na ml, w okresie ostatnich 30 dni;] (3) <i>albo</i> [są kastrowanymi samcami w dowolnym wieku;] II.2.5 zgodnie z moją wiedzą i na podstawie pisemnej deklaracji sporządzonej przez właściciela, zwierzęta te: (a) nie pochodzą z gospodarstw/zakładów⁽³⁾, oraz nie znajdowały się w kontakcie ze zwierzętami z gospodarstwa, gdzie stwierdzono następujące choroby: (i) zakaźna bezmleczność owiec i kóz (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „duża kolonia”), w ciągu poprzedzających sześciu miesięcy, (ii) paratuberkuloza i serowaciejące zapalenie węzłów chłonnych, w ciągu ostatnich 12 miesięcy, (iii) gruczolakowatość płucna, w ciągu ostatnich trzech lat, oraz (iv) choroba maedi-visna lub wirusowe zapalenie stawów/ mózgu kóz, (3) <i>albo</i> [w ciągu ostatnich trzech lat,] (3) <i>albo</i> [w ciągu ostatnich 12 miesięcy, a wszystkie zarażone zwierzęta zostały zabite, a pozostałe zwierzęta wykazywały negatywne wyniki w kolejnych dwóch testach przeprowadzonych w odstępie co najmniej sześciu miesięcy,] (b) są włączone do urzędowego systemu zgłaszania tych chorób, oraz (c) były wolne od klinicznych i innych objawów gruźlicy i brucelozy w okresie trzech lat poprzedzających wywóz; (3)(6) [II.2.6 zwierzęta wykazywały negatywne wyniki w testach serologicznych, mających na celu wykrycie przeciwciał na chorobę niebieskiego języka i krwotok epizootyczny, przeprowadzonych dwukrotnie na próbkach krwi pobranej na początku okresu izolacji / kwarantanny i co najmniej 28 dni po dniu (data) oraz w dniu (data), z których drugi musiał być przeprowadzony w ciągu 10 dni od wywozu;] II.2.7 są wysyłane z gospodarstwa opisanego w rubrykach I.11 i I.13 bezpośrednio do Wspólnoty Europejskiej oraz, do momentu wysyłki do Wspólnoty Europejskiej: (a) nie miały kontaktu z innymi zwierzętami parzystokopytnymi niespełniającymi co najmniej tych samych wymagań zdrowotnych jak te opisane w niniejszym świadectwie, oraz (b) nie przebywały w żadnym miejscu, w którym lub wokół którego na obszarze o promieniu 10 km, podczas poprzedzających 30 dni odnotowano by przypadek/ognisko którejkolwiek z chorób wymienionych w ppkt II.2.1;		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.8 wszystkie pojazdy transportujące lub kontenery, do których zostały one załadowane, zostały oczyszczone i zdezynfekowane przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego; II.2.9 zostały przebadane przez urzędowego lekarza weterynarii w ciągu 24 godzin od załadunku i nie wykazały żadnych klinicznych objawów choroby; II.2.10 zostały załadowane do wysyłki do Wspólnoty Europejskiej w dniu⁽⁷⁾ środkiem transportu opisanym w rubryce I.15 powyżej, oczyszczonym i zdezynfekowanym przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego i tak skonstruowanym, że odchody, mocz, ściółka ani pasza nie mogą wyciec ani wypaść z pojazdu czy kontenera podczas transportu.		
II.3. Zaświadczenie dotyczące transportu zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej przed i w czasie załadunku były traktowane zgodnie z odpowiednimi postanowieniami rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005, w szczególności jeśli chodzi o pojenie i karmienie, i że nadają się one do planowanego transportu.		
⁽³⁾ ⁽⁸⁾ II.4. Wymagania szczegółowe II.4.1 Zgodnie z oficjalnymi informacjami, w ciągu ostatnich 12 miesięcy nie stwierdzono klinicznych ani patologicznych oznak bydlęcego zakaźnego zapalenia nosa i tchawicy (IBR) w gospodarstwie/zakładzie⁽³⁾ pochodzenia, o którym mowa w rubrykach I.11 i I.13; II.4.2 zwierzęta, o których mowa w rubryce I.28: (a) były izolowane w obiekcie zatwierdzonym przez odpowiednie władze przez ostatnie 30 dni bezpośrednio poprzedzających wysyłkę w celu wywozu, oraz (b) poddane zostały badaniu serologicznemu IBR na osoczu pobranym nie wcześniej niż 21 dni po umieszczeniu zwierząt w odosobnieniu, z wynikami negatywnymi, i u wszystkich zwierząt w odosobnieniu uzyskano negatywne wyniki tego badania, oraz (c) nie były szczepione przeciwko IBR.; ⁽³⁾ II.4.3 (dalsze wymagania i/lub testy)]]		
Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy żywych zwierząt należących do rzędu parzystokopytnych (z wyłączeniem bydła (w tym gatunków <i>Bubalus</i> i <i>Bison</i> i ich krzyżówek), owiec domowych (<i>Ovis aries</i>), kóz domowych (<i>Capra hircus</i>), świniowatych i pekari), oraz należących do rodzin nosorożcowatych i słoniowatych. Stosować jedno świadectwo dla jednego gatunku. Po przywozie zwierzęta muszą być bezzwłocznie przewiezione do gospodarstwa przeznaczenia, gdzie pozostaną przez okres minimum 30 dni przed dalszym przemieszczeniem ich poza gospodarstwo, z wyjątkiem przypadku wysyłki do rzeźni. Część I: • Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). • Rubryka I.13: Miejsce gromadzenia, o ile ma zastosowanie, musi spełniać warunki wymagane do jego zatwierdzenia, zgodnie z częścią 3.B załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG.		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
- Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. - Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 01.02, 01.04.10, 01.04.20 lub 01.06.19 - Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). - Rubryka I.28: <i>System identyfikacyjny</i>: Należy określić system identyfikacji (kolczyk, tatuaż, trwały znak, chip, transponder). Kolczyk w uchu zawiera kod ISO kraju eksportującego. Indywidualny numer musi umożliwiać odtworzenie miejsc ich pochodzenia. - Rubryka I.28: <i>Wiek</i>: w miesiącach. - Rubryka I.28: <i>Płeć</i> (M = samiec, F = samica, C = wykastrowany). - Rubryka I.28: <i>Gatunek</i>: Wybrać odpowiednio gatunki spośród wymienionych dla następujących rodzin: Widłorogie: <i>Antilocapra</i> spp.; Krętorogie: <i>Addax</i> spp., <i>Aepyceros</i> spp., <i>Alcelaphus</i> spp., <i>Ammodorcas</i> spp., <i>Ammotragus</i> spp., <i>Antidorcas</i> spp., <i>Antilope</i> spp., <i>Boselaphus</i> spp., <i>Budorcas</i> spp., <i>Capra</i> spp. (z wyłączeniem <i>Capra hircus</i>), <i>Cephalophus</i> spp., <i>Connochaetes</i> spp., <i>Damaliscus</i> spp. (w tym <i>Beatragus</i>), <i>Dorcatragus</i> spp., <i>Gazella</i> spp., <i>Hemitragus</i> spp., <i>Hippotragus</i> spp., <i>Kobus</i> spp., <i>Litocranius</i> spp., <i>Madogua</i> spp., <i>Naemohedus</i> spp. (w tym <i>Nemorhaedus</i> i <i>Capricornis</i>), <i>Neotragus</i> spp., <i>Oreamuos</i> spp., <i>Oreotragus</i> spp., <i>Oryx</i> spp., <i>Ourebia</i> spp., <i>Ovibos</i> spp., <i>Ovis</i> spp. (z wyłączeniem <i>Ovis aries</i>), <i>Patholops</i> spp., <i>Pelea</i> spp., <i>Procapra</i> spp., <i>Pseudois</i> spp., <i>Pseudoryx</i> spp., <i>Raphicerus</i> spp., <i>Redunca</i> spp., <i>Rupicapra</i> spp., <i>Saiga</i> spp., <i>Sigmoceros</i>, <i>Alecelaphus</i> spp., <i>Sylvicapra</i> spp., <i>Syncerus</i> spp., <i>Taurotragus</i> spp., <i>Tetracerus</i> spp., <i>Tragelaphus</i> spp. (w tym <i>Boocerus</i>). Wielbłądowate: <i>Camelus</i> spp., <i>Lama</i> spp., <i>Vicugna</i> spp. Jeleniowate: <i>Alces</i> spp., <i>Axis-Hyelaphus</i> spp., <i>Blastocerus</i> spp., <i>Capreolus</i> spp., <i>Cervus-Rucervus</i> spp., <i>Dama</i> spp., <i>Elaphurus</i> spp., <i>Hippocamelus</i> spp., <i>Hydropotes</i> spp., <i>Mazama</i> spp., <i>Megamuntiacus</i> spp., <i>Muntiacus</i> spp., <i>Odocoileus</i> spp., <i>Ozotoceros</i> spp., <i>Pudu</i> spp., <i>Rangifer</i> spp. Żyrafowate: <i>Giraffa</i> spp., <i>Okapia</i> spp. Hipopotamowate: <i>Hexaprotodon-Choeropsis</i> spp., <i>Hippopotamus</i> spp., Piżmowcowate: <i>Moschus</i> spp. Kanczylowate: <i>Hyemoschus</i> spp., <i>Tragulus-Moschiola</i> spp., Nosorożcowate: <i>Ceratotherium</i> spp., <i>Dicerorhinus</i> spp., <i>Diceros</i> spp., <i>Rhinoceros</i> spp. Słoniowate: <i>Elephas</i> spp., <i>Loxodonta</i> spp.		
Część II:		
(1)	Kod terytorium zamieszczony w części 1 załącznika I do decyzji 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).	
(2)	W tym przypadku do świadectwa zdrowia dołączony musi być urzędowy dokument dotyczący kwarantanny i warunków testu, określony w części 2 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (wzór „CAM”).	
(3)	Zostawić właściwe	

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadcstwa	II.b.
(4)	Regiony oficjalnie wolne od gruźlicy i brucelozy lub stada uznawane za równoważne pod względem spełniania wymogów ustanowionych w załączniku A do dyrektywy Rady 64/432/EWG i które pojawiają się w kolumnie 6 części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „VII”, jeśli chodzi o gruźlicę, „VIII”, jeśli chodzi o brucelozę.			
(5)	Testy przeprowadzone zgodnie z protokołami, na rozpatrywaną chorobę, opisano w części 3.C załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG. Jednakże w przypadku testu tuberkulinowego wynik w postaci zgrubienia skóry o 2 mm lub więcej, lub kliniczne oznaki takie jak obrzęk, wysięk, martwica, ból i/lub zapalenie będą uważane za pozytywne.			
(6)	Dodatkowe gwarancje zapewniane na życzenie, oznaczone literą „A” w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). Testy na chorobę niebieskiego języka i epizootyczną chorobę krwotoczną zgodnie z częścią 3.C załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG.			
(7)	Data załadunku. Sprowadzanie tych zwierząt nie będzie dozwolone w przypadku, kiedy zwierzęta były ładowane bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tych zwierząt z tego terytorium.			
(8)	W przypadku zażądania przez państwo członkowskie będące krajem docelowym.			
Urzędowy lekarz weterynarii Nazwisko (drukowanymi literami): Data: Pieczczęć: Kwalifikacje i tytuł Miejscowość: Podpis:				

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	L1. Nadawca ☐ Nazwa		L2. Numer referencyjny świadectwa		L2.a			
	Adres		L3. Odpowiedzialna Władza Centralna					
	Tel.N°		L4. Odpowiedzialna Władza Lokalna					
	L5. Odbiorca Nazwa		L6.					
	Adres							
	Kod pocztowy							
	Tel.N°							
	L7. Kraj pochodzenia	Kod ISO	L8. Region pochodzenia	Kod	L9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO	L11 Region przeznaczenia	Kod
	L12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru				L12.			
	Nazwa		Numer zatwierdzenia					
	Adres		Numer zatwierdzenia					
	Nazwa		Numer zatwierdzenia					
	Adres		Numer zatwierdzenia					
	L13. Miejsce załadunku		Numer zatwierdzenia		L14. Data wyjazdu			godzina wyjazdu
Adres								
L15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Kolej ☐ Samochód ☐ Inne ☐				L16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE				
Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące				L17. Numer/-yo CITES				
L18. Opis towaru				L19. Kod Taryfy Celnej (PCN)				
				L20. Liczba zwierząt/masa				
L21.				L22 Liczba opakowań				
L23. Oznakowanie kontenera/ur plomby				L24.				
L25. Towar certyfikowany dla								
Hodowli ☐ Opasu ☐ Uboju ☐								
L26.				L27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐				
L28. Oznakowanie towaru								
Gatunek (Nazwa naukowa)		System identyfikacji		Numer identyfikacyjny		Wiek	Płeć	

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane w niniejszym świadectwie: II.1.1 pochodzą z gospodarstwa, które nie było objęte żadnym urzędowym zakazem ze względu na zdrowie zwierząt, w okresie poprzedzających 42 dni w przypadku brucelozy, w okresie poprzedzających 30 dni w przypadku węgliku oraz w okresie poprzedzających sześciu miesięcy w przypadku wścieklizny oraz zwierzęta nie znajdowały się w kontakcie ze zwierzętami z gospodarstw niespełniających tych warunków; II.2.2 nie otrzymały: – żadnych stilbenów lub tyreostatyków, – substancji estrogennych lub androgennych, gestagennych lub będących β-agonistami dla celów innych niż leczenie terapeutyczne lub zootechniczne (zgodnie z definicją w dyrektywie Rady 96/22/WE).			
II.2.	Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej spełniają następujące wymagania: II.2.1 pochodzą z terytorium o kodzie:⁽¹⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa: (a) było wolne w okresie poprzedzających 24 miesięcy od pryszczycy, w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, afrykańskiego pomoru świń, klasycznego pomoru świń, choroby pęcherzykowej świń i wysypki pęcherzykowej, a w okresie poprzedzających 6 miesięcy od pęcherzykowego zapalenia jamy ustnej, oraz (b) gdzie w ciągu ostatnich 12 miesięcy nie przeprowadzano żadnych szczepień przeciw tym chorobom, a przywóz zwierząt parzystokopytnych szczepionych przeciw tym chorobom nie jest dozwolony; II.2.2 pozostają one na terytorium opisanym w ppkt II.2.1 od urodzenia lub co najmniej w okresie ostatnich sześciu miesięcy przed wysyłką do Wspólnoty Europejskiej i bez kontaktu ze zwierzętami parzystokopytnymi sprowadzonymi na to terytorium w okresie krótszym niż poprzedzające sześć miesięcy; II.2.3 zwierzęta pozostawały w gospodarstwie opisanym w rubrykach I.11 i I.13 od urodzenia, lub przez 40 dni przed wysyłką, i podczas tego okresu w gospodarstwie(-ach) oraz na obszarze w promieniu 10 km od gospodarstw(a) pochodzenia nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych w pkt II.2.1; II.2.4 A nie są to zwierzęta przeznaczone do uboju w ramach krajowego programu zwalczania chorób, ani nie były szczepione przeciwko chorobom wymienionym w ppkt II.2.1, a w okresie ostatnich 30 dni zostały poddane testowi na antygen pałeczki brucelozy świń z wynikiem negatywnym; ⁽²⁾ ⁽³⁾ [II.2.4 B w okresie ostatnich 30 dni zostały poddane testowi na występowanie przeciwciał choroby pęcherzykowej świń oraz testowi na występowanie przeciwciał klasycznego pomoru świń z wynikiem negatywnym w obu przypadkach] ⁽²⁾ ⁽⁴⁾ [II.2.4 C w okresie ostatnich 30 dni zostały poddane testowi na antygen pałeczki brucelozy świń z wynikiem negatywnym] II.2.5 pochodzą z gospodarstw, które: (a) nie podlegają narodowemu programowi kontroli i likwidacji brucelozy, enterowirusowego zapalenia mózgu i rdzenia u świń (choroby cieszyńskiej), oraz (b) są włączone do urzędowego systemu zgłaszania tych chorób;			

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.			
II.2.6		są wysyłane z gospodarstwa opisanego w rubrykach I.11 i I.13 bezpośrednio do Wspólnoty Europejskiej oraz, do momentu wysyłki do Wspólnoty Europejskiej: (a) nie miały kontaktu z innymi zwierzętami parzystokopytnymi niespełniającymi co najmniej tych samych wymagań zdrowotnych jak te opisane w niniejszym świadectwie, oraz (b) nie przebywały w żadnym miejscu, w którym lub wokół którego na obszarze o promieniu 10 km, w ciągu poprzedzających 40 dni nie było żadnego przypadku/ogniska żadnej z chorób wymienionych w pkt II.2.1;					
II.2.7		wszystkie pojazdy transportujące lub kontenery, do których zostały one załadowane, zostały oczyszczone i zdezynfekowane przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego;					
II.2.8		zostały przebadane przez urzędowego lekarza weterynarii w ciągu 24 godzin od załadunku i nie wykazały żadnych klinicznych objawów choroby;					
II.2.9		zostały załadowane do wysyłki do Wspólnoty Europejskiej w dniu ⁽⁵⁾ środkiem transportu opisanym w rubryce I.15 powyżej, oczyszczonym i zdezynfekowanym przed załadunkiem przy użyciu urzędowo zatwierdzonego środka dezynfekującego i tak skonstruowanym, że odchody, mocz, ściółka ani pasza nie mogą wyciec ani wypaść z pojazdu czy kontenera podczas transportu.					
II.3. Zaświadczenie dotyczące transportu zwierząt							
Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane powyżej przed i w czasie załadunku były traktowane zgodnie z odpowiednimi postanowieniami rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005, w szczególności jeśli chodzi o pojenie i karmienie, i że nadają się one do planowanego transportu.							
(2)(6) II.4. Wymagania szczegółowe							
II.4.1		Choroba Aujeszkiego podlega obowiązkowi zgłoszenia w kraju, o którym mowa w rubryce I.7;					
II.4.2		Zgodnie z oficjalnymi informacjami, w ciągu ostatnich 12 miesięcy nie stwierdzono żadnych klinicznych, patologicznych ani serologicznych oznak choroby Aujeszkiego w gospodarstwie(-ach) pochodzenia, o którym(-ch) mowa w rubrykach I.11 i I.13, ani na obszarze w promieniu 5 km wokół gospodarstw(a);					
II.4.3		zwierzęta, o których mowa w rubryce I.28: (a) przed wysyłką w celu wywozu pozostawały od urodzenia w gospodarstwie pochodzenia, o którym mowa w rubrykach I.11 i I.13 lub pozostawały w tym gospodarstwie w ciągu ostatnich 3 miesięcy oraz w innych gospodarstwach o równorzędnym statusie od urodzenia, (b) były izolowane w pomieszczeniach zatwierdzonych przez odpowiednie władze w okresie 30 dni bezpośrednio poprzedzających wysyłkę w celu wywozu, bez pośredniego ani bezpośredniego kontaktu z innymi świniowatymi, (c) zostały przebadane testem ELISA na występowanie przeciwciał gI⁽⁷⁾ w surowicach pobranych co najmniej 21 dni po rozpoczęciu izolacji, z wynikami negatywnymi, a wszystkie zwierzęta znajdujące się w izolacji również miały negatywne wyniki badań tym testem, oraz (d) nie były szczepione przeciwko chorobie Aujeszkiego i nie miały kontaktu ze szczepionymi zwierzętami, a stado pochodzenia nie było szczepione przez ostatnie 12 miesięcy.					

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
(2) ⁽⁸⁾ [II.4.4 (dalsze wymagania i/lub testy)]		
Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy żywych nieudomowionych świniowatych (<i>Babirusa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp., i <i>Sus</i> ssp), pekari (<i>Catagonus</i> ssp., <i>Pecari-Tayassu</i> ssp.) i tapirowatych (<i>Tapirus</i> ssp.). Po przywozie zwierzęta muszą być bezzwłocznie przewiezione do gospodarstwa przeznaczenia, gdzie pozostaną przez okres minimum 30 dni przed dalszym przemieszczeniem ich poza gospodarstwo, z wyjątkiem przypadku wysyłki do rzeźni. Część I: - Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). - Rubryka I.13: Miejsce gromadzenia, o ile ma zastosowanie, musi spełniać warunki wymagane do jego zatwierdzenia, zgodnie z częścią 3.B załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG. - Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wylądunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. - Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 01.03 lub 01.06.19 - Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). - Rubryka I.28: <i>System identyfikacyjny</i>: Zwierzęta muszą posiadać: - Indywidualny numer umożliwiający odtworzenie miejsc ich pochodzenia. Należy określić system identyfikacji (tj. kolczyk, tatuaż, trwały znak, chip, transponder) oraz miejsce anatomiczne, które zostało wykorzystane u zwierzęcia. - Kolczyk w uchu zawierający kod ISO kraju eksportującego. Indywidualny numer musi umożliwiać odtworzenie miejsc ich pochodzenia. - Rubryka I.28: <i>Wiek</i>: w miesiącach. - Rubryka I.28: <i>Płeć</i> (M = samiec, F = samica, C = wykastrowany). - Rubryka I.28: <i>Gatunek</i> Część II: (1) Kod terytorium zamieszczony w części 1 załącznika I do decyzji 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). (2) Zostawić właściwe (3) Dodatkowe gwarancje zapewniane na życzenie, oznaczone literą „B” w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). (4) Dodatkowe gwarancje zapewniane na życzenie, oznaczone literą „C” w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). (5) Data załadunku. Sprowadzanie tych zwierząt nie będzie dozwolone w przypadku, kiedy zwierzęta były ładowane bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw importowi świniowatych z tego terytorium.		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadcstwa	II.b.
(6)	W przypadku zażądania przez państwo członkowskie będące krajem docelowym, zgodnie z decyzją Komisji 2001/618/WE (z późniejszymi zmianami).			
(7)	Do przeprowadzenia zgodnie ze standardami ustanowionymi w załączniku III do decyzji Komisji 2001/618/WE (z późniejszymi zmianami). W przypadku zwierząt mających więcej niż 4 miesiące, stosowany test musi dotyczyć całego wirusa ELISA.			
(8)	Dalsze wymagania żądane przez Finlandię w odniesieniu do zakaźnego zapalenia żołądka i jelit.			
Urzędowy lekarz weterynarii				
Nazwisko (drukowanymi literami):		Kwalifikacje i tytuł		
Data:		Miejscowość:		Podpis:
Pieczęć:				

Szczególne poświadczenie zdrowia zwierząt dla zwierząt poddanych kwarantannie w Saint-Pierre i Miquelon przed wywozem do Wspólnoty Europejskiej

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa				I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a					
	Adres				I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna							
	Tel.N°				I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna							
	I.5. Odbiorca Nazwa				I.6.							
	Adres											
	Kod pocztowy											
	Tel.N°											
	I.7. Kraj pochodzenia		Kod ISO	I.8. Region pochodzenia		Kod	I.9. Kraj przeznaczenia		Kod ISO	I.11. Region przeznaczenia		Kod
	I.12. Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru				I.12.							
	Nazwa		Numer zatwierdzenia									
	Adres		Numer zatwierdzenia									
	Nazwa		Numer zatwierdzenia									
	Adres		Numer zatwierdzenia									
	I.13. Miejsce załadunku				I.14. Data wyjazdu				godzina wyjazdu			
	Adres				Numer zatwierdzenia							
I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Inne ☐ Kolej ☐ Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące				I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE								
I.17. Numer/-yo CITES												
I.18. Opis towaru						I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)		01.06.19				
								I.20. Liczba zwierząt/masa				
I.21.								I.22. Liczba opakowań				
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby								I.24.				
I.25. Towar certyfikowany dla						Hodowli ☐		Opasu ☐		Uboju ☐		
I.26.						I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE		☐				
I.28. Oznakowanie towaru												
Gatunek (Nazwa naukowa)		System identyfikacji		Numer identyfikacyjny		Wiek		Płeć				

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie warunków kwarantanny Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta opisane w świadectwie zdrowia zwierząt⁽¹⁾ o numerze wydanym dnia..... przebywały od dnia (data wjazdu⁽²⁾) w stacji kwarantanny w Saint-Pierre i Miquelon w warunkach określonych w załączniku IV część 4 do decyzji 79/542/EWG przez okres: dni przed dopuszczeniem ich do wywozu do UE i w tym okresie zostały poddane następującym badaniom⁽³⁾, przeprowadzonym w uznanym laboratorium w obrębie Wspólnoty Europejskiej, uzyskując wynik negatywny⁽⁴⁾: II.1.1. Brucelloza: (a) <i>B.abortus</i>: test aglutynacji surowicy (SAT) i test z różem bengalskim (RBT) w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni (b) <i>B.ovis</i>: odczyn wiązania dopełniacza (CFT) w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni (c) <i>B.melitensis</i>: test aglutynacji surowicy (SAT) i test z różem bengalskim (RBT) w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni II.1.2. Choroba niebieskiego języka i epizootyczna choroba krwotoczna <i>albo</i> dwa badania z wykorzystaniem kompetycyjnego testu ELISA w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 21 dni⁽⁵⁾ <i>albo</i> zostały poddane kwarantannie przez ponad 60 dni i w trakcie tego okresu stacja kwarantanny pozostawała wolna od wektorów choroby niebieskiego języka (<i>Culicoides</i>) i nie wykryto klinicznych objawów choroby⁽⁵⁾. II.1.3. Gruźlica wykonano dwie śródskórne próby tuberkulinowe zgodnie z załącznikiem B do dyrektywy 64/432/WE z wykorzystaniem tuberkuliny bydłowej i ptasiej, w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni od pierwszego badania II.1.4. Pryszczycza: Test ELISA wykrywający przeciwciała oraz test neutralizacji wirusa w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni II.1.5. Księgosusz: Kompetycyjny test ELISA w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni II.1.6. Pęcherzykowe zapalenie jamy ustnej: Test ELISA lub test neutralizacji wirusa w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni II.1.7. Gorączka doliny Rift: Test ELISA lub test neutralizacji wirusa w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni II.1.8. Guzowata choroba skóry bydła: Test ELISA lub test neutralizacji wirusa w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni II.1.9. Kongijsko-krymska gorączka krwotoczna: Test ELISA lub test neutralizacji wirusa (VN) w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni II.1.10. Surra: Badanie mikroskopowe krwi w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni II.1.11. Złośliwa gorączka kataralna: test immunofluorescencyjny w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni			

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadczenia	II.b.
-----	----------------------	-------	-----------------------------------	-------

II.2. Dodatkowe gwarancje

II.2.1 Białaczka bydła: Test AGID lub test ELISA w ciągu dwóch dni po przybyciu i po upływie co najmniej 42 dni (W przypadku zażądania przez państwo członkowskie będące krajem docelowym)⁽⁵⁾

II.3. Leczenie

Zwierzęta zostały poddane:

II.3.1. wewnętrznemu i zewnętrznemu leczeniu przeciwpasożytniczemu w okresie kwarantanny

II.3.2. albo

⁽⁵⁾[leczeniu streptomycyną 25mg/kg]

⁽⁵⁾albo [leczeniu antybiotykami skutecznie oddziałującymi na bakterie *Leptospira* spp (wskazaćmg/kg.....)]

⁽⁵⁾[II.3.3. szczepieniu przeciwko wściekliznie (jeżeli tego zażądano) w dniu (dd/mm/rr) z zastosowaniem szczepionki (typ, producent i partia) z wynikiem.....]

Uwagi

Niniejsze świadectwo dotyczy żywych zwierząt z rodziny wielbłądowatych (*Camelidae*).

Część I:

- Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).
- Rubryka I.13: Miejsce gromadzenia, o ile ma zastosowanie, musi spełniać warunki wymagane do jego zatwierdzenia, zgodnie z częścią 3.B załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG.
- Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wylądunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE.
- Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie).
- Rubryka I.28: *System identyfikacyjny*: Zwierzęta muszą posiadać:
 - Indywidualny numer umożliwiający odtworzenie miejsc ich pochodzenia. Należy określić system identyfikacji (tj. kolczyk, tatuaż, trwały znak, chip, transponder) oraz miejsce anatomiczne, które zostało wykorzystane u zwierzęcia.
 - Kolczyk w uchu zawierający kod ISO kraju eksportującego. Indywidualny numer musi umożliwiać odtworzenie miejsc ich pochodzenia.
- Rubryka I.28: *Wiek*: w miesiącach.
- Rubryka I.28: *Płeć* (M = samiec, F = samica, C = wykastrowany).
- Rubryka I.28: *Gatunek*: Wybrać odpowiednio spośród „*Camelus* spp.”, „*Lama* spp.”, „*Vicugna* spp.”.

Część II:

⁽¹⁾ Świadectwo zdrowia zwierząt dla zwierząt nieudomowionych innych niż świniowate, wysyłanych do Wspólnoty Europejskiej (wzór „RUM”) zgodnie z częścią 2 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG.

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
(2)	Dzień, w którym ostatnie zwierzę w grupie zostało umieszczone w miejscu kwarantanny.			
(3)	Testy wykonywane według metod opisanych w pkt 1.1 rozdziału 2, część 4 załącznika I do decyzji Rady 79/542/EWG.			
(4)	Wyniki wykonanych testów muszą być załączone w oryginale do niniejszego poświadczenia zdrowia zwierząt.			
(5)	Niepotrzebne skreślić.			
NB	Procedury pobierania próbek i wykonywania testów muszą być w maksymalnym stopniu zgrupowane przy jednoczesnym przestrzeganiu minimalnych odstępów, aby uniknąć nadmiernego przemieszczania i manipulowania zwierzętami.			
Urzędowy lekarz weterynarii				
Nazwisko (drukowanymi literami):		Kwalifikacje i tytuł		
Data:		Miejscowość:		Podpis:
Pieczęć:				

(2) Część 2 załącznika II otrzymuje brzmienie:

„CZĘŚĆ 2 - Wzory świadectw weterynaryjnych

Wzór (wzory):

- „BOV”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla świeżego mięsa, w tym mięsa mielonego, bydła domowego (w tym gatunki *Bison* i *Bubalus* i ich krzyżówki).
- „OVI”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla świeżego mięsa, w tym mięsa mielonego, owiec domowych (*Ovis aries*) i kóz domowych (*Capra hircus*).
- „POR”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla świeżego mięsa, w tym mięsa mielonego, trzody chlewnej (*Sus scrofa*).
- „EQU”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla świeżego mięsa, z wyłączeniem mięsa mielonego, gospodarskich zwierząt nieparzystokopytnych (*Equus caballus*, *Equus asinus* i ich krzyżówki).
- „RUF”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów i mięsa mielonego, hodowlanych nieudomowionych zwierząt należących do rzędu parzystokopytnych (z wyłączeniem bydła (w tym gatunków *Bison* i *Bubalus* i ich krzyżówek), owiec domowych (*Ovis aries*), kóz domowych (*Capra hircus*), świniowatych i pekari), oraz należących do rodzin nosorożcowatych i słoniowatych.
- „RUW”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów i mięsa mielonego, dzikich nieudomowionych zwierząt należących do rzędu parzystokopytnych (z wyłączeniem bydła (w tym gatunków *Bison* i *Bubalus* i ich krzyżówek), owiec domowych (*Ovis aries*), kóz domowych (*Capra hircus*), świniowatych i pekari), oraz należących do rodzin nosorożcowatych i słoniowatych.
- „SUF”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów i mięsa mielonego, hodowlanych nieudomowionych należących do rodzin świniowatych, pekari lub tapirowatych.
- „SUW”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów i mięsa mielonego, dzikich nieudomowionych zwierząt należących do rodzin świniowatych, pekari lub tapirowatych.
- „EQW”: Wzór świadectwa weterynaryjnego dla świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów i mięsa mielonego, dzikich zwierząt nieparzystokopytnych należących do podrodzaju *Hippotigris* (zebra).

SG (Dodatkowe gwarancje)

- „A”: gwarancje dotyczące dojrzewania, pomiaru pH i usuwania kości ze świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów, na które wydawane jest świadectwo zgodnie ze wzorami BOV (pkt II.2.6), OVI (pkt II.2.6), RUF (pkt II.2.7) i RUW (pkt II.2.4).
- „B”: gwarancje dotyczące poddanych dojrzewaniu oczyszczonych podrobów, zgodnie z opisem we wzorze świadectwa BOV (pkt II.2.6).
- „C”: gwarancje dotyczące badania laboratoryjnego w kierunku klasycznego pomoru świń na tuszach, z których uzyskano świeże mięso, na które wydawane jest świadectwo zgodnie ze wzorem SUW (pkt II.2.3 B).
- „D”: gwarancje dotyczące karmienia zlewkami w gospodarstwie (gospodarstwach) zwierząt, z których uzyskano świeże mięso, na które wydawane jest świadectwo zgodnie ze wzorem POR (pkt II.2.3 d).
- „E”: gwarancje dotyczące badania w kierunku gruźlicy wykonanego u zwierząt, z których uzyskano świeże mięso, na które wydawane jest świadectwo zgodnie ze wzorem BOV (pkt II.2.4 d).

- „F”: gwarancje dotyczące dojrzewania i usuwania kości ze świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów, na które wydawane jest świadectwo zgodnie ze wzorami BOV (pkt II.2.6), OVI (pkt II.2.6), RUF (pkt II.2.6) oraz RUW (pkt II.2.7).
- „G”: gwarancje dotyczące 1), usunięcia podrobów i rdzenia kręgowego; oraz 2), pochodzenia i przebadania zwierząt jeleniowatych w związku z przewlekłą chorobą wyniszczającą, jak określono we wzorach świadectwa RUF (pkt II.1.9) oraz RUW (pkt II.1.10).
- „H”: dodatkowe gwarancje wymagane w przypadku Brazylii dotyczące kontaktów zwierząt, programów szczepień oraz nadzoru. Ponieważ jednak stan Santa Catarina w Brazylii nie przeprowadza szczepień przeciwko pryszczycy, odniesienie do programu szczepień nie ma zastosowania do mięsa uzyskanego ze zwierząt pochodzących z tego stanu i tam ubitych.

Uwagi

- (a) Świadectwa weterynaryjne są wystawiane przez kraj wywozu na podstawie wzorów zamieszczonych w części 2 załącznika II, zgodnie z układem wzoru odpowiadającego badanemu rodzajowi mięsa. Zawierają one, w kolejności uporządkowanej według wzoru, poświadczenia wymagane dla dowolnego państwa trzeciego oraz, jeśli to konieczne, dodatkowe gwarancje wymagane dla państwa trzeciego wywozu lub jego części.
- (b) Dla mięsa wywożonego z jednego z terytoriów wyszczególnionych w kolumnach 2 i 3 części 1 załącznika II, wysłanego do tego samego punktu przeznaczenia i przewożonego tym samym wagonem kolejowym, ciężarówką, samolotem lub statkiem, musi zostać wystawione jedno oddzielne świadectwo.
- (c) Oryginał każdego świadectwa składa się z jednej dwustronnej kartki lub, jeśli zawiera więcej tekstu, musi mieć taką postać, by wszystkie niezbędne kartki stanowiły nierozłączną, integralną całość.
- (d) Świadectwo musi być sporządzone przynajmniej w jednym z urzędowych języków państwa członkowskiego UE, w którym będzie przeprowadzana kontrola w punkcie kontroli granicznej, oraz państwa członkowskiego UE będącego krajem przeznaczenia. Te państwa członkowskie mogą jednak zezwolić na użycie innych języków i załączenie, w razie konieczności, urzędowego tłumaczenia.
- (e) Jeśli do celów identyfikacji poszczególnych pozycji przesyłki (wykaz w pkt. I.28 wzoru świadectwa), do świadectwa dołączone zostaną dodatkowe kartki, traktuje się je jako stanowiące część oryginału tego świadectwa, pod warunkiem złożenia na każdej z nich podpisu i pieczęci przez urzędowego lekarza weterynarii.
- (f) Jeżeli świadectwo, wraz z dodatkowymi wykazami, o których mowa w punkcie (e), składa się z więcej niż jednej strony, każda ze stron musi być ponumerowana – (numer strony) z (całkowitej liczby stron) – u dołu strony oraz musi być opatrzona na górze strony numerem kodu danego świadectwa, nadanym przez właściwy organ.
- (g) Oryginał świadectwa wypełnia i podpisuje urzędowy lekarz weterynarii. Przy wypełnianiu i składaniu podpisu właściwe organy kraju wywozu muszą zapewnić przestrzeganie zasad wystawiania świadectwa równoważnych z zasadami ustanowionymi dyrektywą Rady 96/93/WE. Kolor podpisu musi różnić się od koloru druku. Ta sama zasada dotyczy także pieczęci innych niż pieczęci tłoczone lub znaki wodne.
- (h) Oryginał świadectwa musi towarzyszyć przesyłce w punkcie kontroli granicznej UE.
- (i) Numer referencyjny świadectwa, o którym mowa w rubrykach I.2 i II.a, musi zostać nadany przez właściwy organ.

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki

I.1. Nadawca ☐ Nazwa		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a	
Adres		I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna			
Tel.N°		I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna			
I.5. Odbiorca Nazwa		I.6.			
Adres					
Kod pocztowy					
Tel.N°					
I.7. Kraj pochodzenia	Kod ISO	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO
				I.11 Region przeznaczenia	Kod
I.12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru		I.12.			
Nazwa					
Adres					
I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu			
I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Samochód ☐ Inne ☐ Kolej ☐		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE			
Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące		I.17.			
I.18. Opis towaru		I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)			
				I.20. Liczba zwierząt/masa	
I.21. Temperatura produktu Otoczenia ☐ Schłodzony ☐ Zamrożony ☐		I.22. Liczba opakowań			
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby		I.24. Rodzaj opakowań			
I.25. Towar certyfikowany dla Konsumpcji ☐					
I.26.		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐			
I.28. Oznakowanie towaru					
Gatunek (Nazwa naukowa)	Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia	Liczba opakowań	Waga netto

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzeń (WE) nr 178/2002, (WE) nr 852/2004, (WE) nr 853/2004, (WE) nr 854/2004 oraz (WE) nr 999/2001, i poświadczam, że opisane powyżej mięso bydła domowego zostało wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że: II.1.1 [mięso] [mięso mielone z nich uzyskane]⁽¹⁾ pochodzi z zakładu (zakładów), gdzie wdrożono program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004; II.1.2 mięso zostało uzyskane zgodnie z sekcją I załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004; ⁽¹⁾ II.1.3 [mięso mielone zostało wyprodukowane zgodnie z sekcją V załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 i zamrożone do temperatury wewnętrznej nieprzekraczającej -18°C;] II.1.4 mięso zostało uznane za nadające się do spożycia przez ludzi w wyniku badania przedubojowego i poubojowego przeprowadzonego zgodnie z sekcją I, rozdział II i sekcją IV, rozdział I i IX załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004; II.1.5 ⁽¹⁾ albo [tusza lub części tuszy zostały oznaczone znakiem jakości zdrowotnej zgodnie z sekcją I, rozdział III załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004;] ⁽¹⁾ albo [opakowania [mięsa] [mięsa mielonego]⁽¹⁾ zostały oznakowane znakiem identyfikacyjnym zgodnie z sekcją I załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;] II.1.6 [mięso] [mięso mielone z nich uzyskane]⁽¹⁾ spełnia odpowiednie kryteria określone w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2073/2005 w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych; II.1.7 spełnione zostały gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich otrzymywanych zawarte w planach wykrywania pozostałości, złożonych zgodnie z dyrektywą 96/23/WE, a w szczególności z jej art. 29; II.1.8 [mięso] [mięso mielone z nich uzyskane]⁽¹⁾ było przechowywane i transportowane zgodnie ze stosownymi wymogami odpowiednio sekcji I i V załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004; II.1.9 odnośnie do gąbczastej encefalopatii bydła (BSE): ⁽¹⁾ albo [II.1.9.1 w przypadku przywozu z kraju lub regionu o znikomym ryzyku występowania BSE i wymienionego jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami): (a) kraj lub region ten jest sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako kraj lub region o znikomym ryzyku występowania BSE; (b) zwierzęta, z których uzyskano mięso wołowe lub mięso mielone, urodziły się oraz były przez cały czas hodowane i poddane ubojowi w kraju o znikomym ryzyku występowania BSE; ⁽¹⁾ [(c) jeśli w tym kraju lub regionie wystąpiły rodzime przypadki BSE: ⁽¹⁾ albo [zwierzęta urodziły się po terminie wprowadzenia zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną lub skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy.]			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
⁽¹⁾ albo [mięso wołowe ani mięso mielone nie zawiera ani nie zostało uzyskane z określonego materiału niebezpiecznego, o którym mowa w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, ani mięsa odkostnionego mechanicznie uzyskanego z kości bydła;]]] ⁽¹⁾ albo [II.1.9.2. w przypadku przywozu z kraju lub regionu o kontrolowanym ryzyku występowania BSE i wymienionego jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami): (a) kraj lub region jest sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako kraj lub region o kontrolowanym ryzyku występowania BSE; (b) zwierzęta, z których uzyskano mięso wołowe lub mięso mielone, nie zostały ubite, po uprzednim oğłuszeniu, poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani zabite z zastosowaniem tej samej metody, ani ubite, po oğłuszeniu, poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta, wprowadzonego do jamy czaszki; ⁽¹⁾ albo [(c) mięso wołowe ani mięso mielone nie zawiera ani nie zostało uzyskane z określonego materiału niebezpiecznego, o którym mowa w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, ani mięsa odkostnionego mechanicznie uzyskanego z kości bydła.] ⁽¹⁾ albo [(c) tusze, półtusze lub półtusze podzielone na nie więcej niż trzy części hurtowe ani ćwierćtusze nie zawierają żadnego określonego materiału niebezpiecznego poza kręgosłupem, łącznie ze zwojami korzonków grzbietowych. Tusze lub części hurtowe tusz bydła zawierające kręgosłup zostały oznakowane niebieskim paskiem na etykiecie, o której mowa w rozporządzeniu (WE) nr 1760/2000. ⁽³⁾]]] ⁽¹⁾ albo [II.1.9.3. w przypadku przywozu z kraju lub regionu, który nie został sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 lub został sklasyfikowany jako kraj lub region o nieokreślonym ryzyku występowania BSE i wymieniony jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami): (a) kraj lub region nie został sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 lub został sklasyfikowany jako kraj lub region o nieokreślonym ryzyku występowania BSE; (b) zwierzęta, z których uzyskano mięso wołowe lub mięso mielone, nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy; (c) zwierzęta, z których uzyskano mięso wołowe lub mięso mielone, nie zostały ubite, po uprzednim oğłuszeniu, poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani zabite z zastosowaniem tej samej metody ani ubite, po oğłuszeniu, poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta, wprowadzonego do jamy czaszki;		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
	⁽¹⁾ albo [(d) mięso wołowe i mięso mielone nie zostało uzyskane z: (i) określonego materiału niebezpiecznego, o którym mowa w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (ii) tkanek układu nerwowego i limfatycznego odsłoniętych podczas usuwania kości; (iii) mięsa odkostnionego mechanicznie uzyskanego z kości bydła.] ⁽¹⁾ albo [(d) tusze, półtusze lub półtusze podzielone na nie więcej niż trzy części hurtowe ani ćwierćtusze nie zawierają żadnego określonego materiału niebezpiecznego poza kręgosłupem, łącznie ze zwojami korzonków grzbietowych. Tusze lub części hurtowe tusz bydła zawierające kręgosłup zostały oznakowane niebieskim paskiem na etykiecie, o której mowa w rozporządzeniu (WE) nr 1760/2000. ⁽³⁾] ⁽⁴⁾ [II.1.10 spełnia ono wymogi rozporządzenia (WE) nr 1688/2005 wprowadzającego w życie rozporządzenie (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady w odniesieniu do specjalnych gwarancji dotyczących Salmonelli związanych z wysyłkami niektórych mięs i jaj do Finlandii i Szwecji;] II.2. Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso: II.2.1 zostało uzyskane na terytorium oznaczonym kodem: ⁽²⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa: (a) było wolne w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, a w ciągu tego samego okresu nie przeprowadzano szczepień przeciwko tej chorobie, oraz ⁽¹⁾ albo [(b) było wolne w okresie 12 miesięcy od pryszczycy, a w ciągu tego samego okresu nie przeprowadzano szczepień przeciwko tej chorobie;] ⁽¹⁾ albo [(b) zostało uznane za wolne od pryszczycy od (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tego mięsa na mocy decyzji Komisji ----/----/WE z dnia (data);] ⁽¹⁾ ⁽⁵⁾ albo [(b) posiadało urzędowo prowadzone i kontrolowane programy szczepień przeciwko pryszczycy u bydła domowego;] ⁽¹⁾ ⁽⁶⁾ albo [(b) posiada program systematycznych szczepień przeciwko pryszczycy oraz ze stad, gdzie skuteczność tego programu szczepień jest kontrolowana przez właściwy organ nadzoru weterynaryjnego poprzez regularny nadzór serologiczny wskazujący odpowiednie poziomy przeciwciał i który również wskazuje na brak występowania wirusa pryszczycy;] ⁽¹⁾ ⁽⁶⁾ albo [(b) było wolne w okresie 12 miesięcy od pryszczycy, a w ciągu tego samego okresu nie przeprowadzano szczepień przeciwko tej chorobie i jest ono kontrolowane przez właściwy organ weterynaryjny poprzez regularny nadzór wykazujący brak zakażenia pryszczycą;] II.2.2 zostało uzyskane od zwierząt, które: ⁽¹⁾ albo [pozostawały na terytorium opisanym w pkt II.2.1 od urodzenia lub co najmniej przez trzy miesiące przed ubojem;] ⁽¹⁾ albo [zostały w dniu (data) wprowadzone na terytorium opisane w pkt II.2.1, z terytorium oznaczonego kodem ⁽²⁾, które w tym dniu posiadało zezwolenie na wywóz tego świeżego mięsa do Wspólnoty Europejskiej;] ⁽¹⁾ albo [zostały w dniu (data) wprowadzone na terytorium opisane w pkt II.2.1, z państwa członkowskiego UE.....]			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.3 zostało uzyskane od zwierząt pochodzących z gospodarstw, w których: (a) żadne ze zwierząt tam przebywających nie zostało zaszczepione przeciwko [pryszczycy lub]⁽⁷⁾ księgosuszowi, oraz ⁽¹⁾ albo [(b) w gospodarstwach tych oraz w gospodarstwach znajdujących się w okolicy w odległości 10 km nie było żadnego przypadku/ogniska pryszczycy ani księgosuszu w okresie poprzedzających 30 dni,] ⁽¹⁾ ⁽⁸⁾ albo [(b) nie nałożono urzędowych ograniczeń ze względu na zdrowie zwierząt oraz w gospodarstwach tych i w gospodarstwach znajdujących się w okolicy w odległości 25 km nie było żadnego przypadku/ogniska pryszczycy ani księgosuszu w okresie poprzedzających 60 dni, oraz, (c) pozostawały one co najmniej przez 40 dni przed bezpośrednią wysyłką do rzeźni;] ⁽¹⁾ ⁽⁹⁾ albo [(b) nie nałożono urzędowych ograniczeń ze względu na zdrowie zwierząt oraz w gospodarstwach tych i w gospodarstwach znajdujących się w okolicy w odległości 10 km nie było żadnego przypadku/ogniska pryszczycy ani księgosuszu w okresie poprzedzających 12 miesięcy, oraz (c) pozostawały one co najmniej przez 40 dni przed bezpośrednią wysyłką do rzeźni;] ⁽¹⁾ ⁽⁶⁾ [(d) do których w ciągu ostatnich 3 miesięcy nie zostały wprowadzone zwierzęta z krajów, z których WE nie dopuszcza przywozu; (e) zwierzęta są identyfikowane i rejestrowane w krajowym systemie identyfikacji i poświadczania pochodzenia bydła; (f) gospodarstwa są umieszczone na liście zatwierdzonych gospodarstw, w wyniku pozytywnego wyniku kontroli właściwych organów władz oraz oficjalnego sprawozdania, w systemie TRACES⁽¹⁰⁾, a kontrole są regularnie przeprowadzane przez właściwe organy celem zapewnienia przestrzegania wymogów ustanowionych niniejszą decyzją.] II.2.4 zostało uzyskane ze zwierząt, które: (a) zostały przetransportowane z gospodarstw do zatwierdzonej rzeźni w pojazdach oczyszczonych i zdezynfekowanych przed załadunkiem, bez kontaktu z innymi zwierzętami, nie spełniającymi wymienionych wyżej warunków, (b) zostały w rzeźni poddane badaniu przedubojowemu w ciągu 24 godzin przed ubojem i, w szczególności, nie wykazały objawów chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1, (c) zostały ubite w dniu pomiędzy dniem a dniem⁽¹¹⁾ ⁽¹⁾ ⁽¹²⁾ [(d) uzyskały negatywne wyniki w wykonanej urzędowo śródskörnej próbie tuberkulinowej przeprowadzonej w ciągu 3 miesięcy przed ubojem;] ⁽¹⁾ ⁽⁶⁾ [(e) w rzeźni przed ubiciem były całkowicie oddzielone od zwierząt, których mięso nie jest przeznaczone do Wspólnoty Europejskiej] II.2.5 zostało uzyskane w zakładzie, w którym lub wokół którego, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 30 dni lub, w razie wystąpienia choroby, na przygotowanie mięsa do wywozu do Wspólnoty Europejskiej zezwolono dopiero po ubiciu wszystkich znajdujących się tam zwierząt, usunięciu całego mięsa, oraz po całkowitym oczyszczeniu i zdezynfekowaniu zakładu pod kontrolą urzędowego lekarza weterynarii;		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.6 ⁽¹⁾ albo [zostało uzyskane i przygotowane bez kontaktu z innym mięsem, niespełniającym warunków określonych wyżej;] ⁽¹⁾⁽⁸⁾ albo [zawiera [mięso bez kości] [oraz] [mięso mielone]⁽¹⁾, uzyskane wyłącznie z mięsa pozbawionego kości, z wyjątkiem podrobów, uzyskanego z tusz, w których usunięto główne dostępne gruczoły limfatyczne i które poddano dojrzewaniu w temperaturze powyżej +2°C co najmniej przez 24 godziny przed usunięciem kości i w których wartość pH dla mięsa była niższa niż 6,0 przy pomiarze elektronicznym w środku najdłuższego mięśnia grzbietowego po dojrzewaniu a przed usunięciem kości, oraz było starannie oddzielone od mięsa niespełniającego wskazanych wyżej wymogów na wszystkich etapach produkcji, usuwania kości i przechowywania aż do momentu zapakowania go w skrzynie lub kartony w celu dalszego przechowywania w przeznaczonych do tego miejscach.] ⁽¹⁾⁽⁹⁾ albo zawiera [mięso bez kości] [oraz] [mięso mielone]⁽¹⁾, uzyskane wyłącznie z mięsa pozbawionego kości, z wyjątkiem podrobów, uzyskanego z tusz, w których usunięto główne dostępne gruczoły limfatyczne i które poddano dojrzewaniu w temperaturze powyżej +2°C co najmniej przez 24 godziny przed usunięciem kości, oraz było starannie oddzielone od mięsa niespełniającego wskazanych wyżej wymogów na wszystkich etapach produkcji, usuwania kości i przechowywania aż do momentu zapakowania go w skrzynie lub kartony w celu dalszego przechowywania w przeznaczonych do tego miejscach.] ⁽¹⁾⁽¹³⁾ albo [(a) zawiera wyłącznie oczyszczone podroby poddane dojrzewaniu w temperaturze otoczenia powyżej +2°C co najmniej przez trzy godziny lub, w przypadku przepony i mięśni żwaczy, co najmniej przez 24 godziny; (b) było starannie oddzielone od mięsa niespełniającego wskazanych wyżej wymogów na wszystkich etapach produkcji, oczyszczania i przechowywania aż do momentu zapakowania go w skrzynie lub kartony w celu dalszego przechowywania w przeznaczonych do tego miejscach; oraz (c) zostało zapakowane w szczelne i zapieczętowane skrzynie/kontenery oznakowane etykietami o treści „MIĘSO-PODROBY DO OBRÓBK CIEPLNEJ”, z nazwą i adresem docelowego zakładu przetwórczego w UE.] II.3. Poświadczenie dobrostanu zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso pochodzi ze zwierząt, które przed i w czasie uboju lub zabicia w rzeźni były traktowane zgodnie ze stosownymi przepisami prawodawstwa Wspólnoty Europejskiej. Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy świeżego mięsa, w tym mięsa mielonego, z bydła domowego (w tym gatunków <i>Bison</i> i <i>Bubalus</i> i ich krzyżówek). Świeże mięso oznacza wszystkie części zwierząt, świeże, schłodzone lub mrożone, nadające się do spożycia przez ludzi. W przypadku oczyszczonych podrobów spełniających dodatkowe gwarancje wymienione w przypisie ⁽¹³⁾ niżej, muszą być one po przywozie niezwłocznie przewiezione do docelowego zakładu przetwórczego.		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Część I - Rubryka I: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). - Rubryka I.11: Miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłającego. - Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. - Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 02.01, 02.02, 02.06. Dodatkowo, w przypadku terytoriów pochodzenia nieposiadających oznaczenia „A” ani „F” w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami) można również, gdzie stosowne, posługiwać się kodem HS 15.02. - Rubryka I.20: Podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto - Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). - Rubryka I.28: <i>Rodzaj towaru</i>: Wskazać „tusze-całe”, „tusze-boki”, „tusze-ćwierci”, „części cięte”, „podroby oczyszczone” lub „mięso mielone” Oczyszczone podroby bydła domowego muszą być wyłącznie podrobami, z których całkowicie usunięto kości, chrząstki, tchawicę i główne odgałęzienia oskrzeli, gruczoły limfatyczne z przylegającą tkanką łączną, tłuszcz i śluz. Dozwolone są również całe mięśnie zwaczy nacięte zgodnie z akapitem B.1 rozdziału I sekcji IV załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004 (z późniejszymi zmianami). Mięso mielone to mięso pozbawione kości, które zostało rozdrobnione na kawałki i które musi być przygotowane wyłącznie z mięśni poprzecznie prążkowanych (łącznie z przylegającą tkanką tłuszczową) z wyjątkiem mięśnia sercowego. - Rubryka I.28: <i>Rodzaj obróbki</i>: Wskazać odpowiednio „pozbawione kości”, „z kością”, „poddane dojrzewaniu” i/lub „mielone”. Jeśli mrożone, wskazać datę zamrożenia (mm/rr) tusz/sztuk. Część II: - Zostawić właściwe - Kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). - Liczbę tusz wołowych lub części hurtowych tusz, w przypadku których wymagane jest usunięcie kręgosłupa, oraz liczbę tych, w przypadku których usunięcie kręgosłupa nie jest wymagane, należy włączyć do dokumentu wymienionego w art. 2 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 136/2004. - Skreślić, jeśli przesyłka nie jest przeznaczona do wywozu do Szwecji lub Finlandii. - Tylko mięso pozbawione kości, poddane dojrzewaniu, spełniające dodatkowe gwarancje wymienione w przypisie ⁽⁸⁾ poniżej lub, w przypadku oczyszczonych podrobów, spełniające dodatkowe gwarancje wymienione w przypisie ⁽¹³⁾ poniżej. - Dodatkowe gwarancje dotyczące przywozu poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „H”.				

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.									
(7) Skreślić, jeśli kraj eksportujący prowadzi szczepienia przeciwko pryszczycy wywołanej serotypami A, O lub C i zezwolono, aby z tego kraju dokonywano wywozu do Wspólnoty Europejskiej poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości lub oczyszczonych podrobów, spełniających dodatkowe gwarancje opisane odpowiednio w przypisie ⁽⁸⁾ lub ⁽¹³⁾. (8) Dodatkowe gwarancje dotyczące mięs z poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „A”. (9) Dodatkowe gwarancje dotyczące mięs z poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „F”. Nie zezwala się na przywóz do Wspólnoty Europejskiej mięsa pozbawionego kości poddanego dojrzewaniu przed upływem 21 dni od dnia ubicia zwierząt. (10) Lista zatwierdzonych gospodarstw przekazywana przez właściwy organ jest regularnie poddawana przeglądowi i aktualizowana przez właściwy organ. Komisja zapewni, aby ta lista zatwierdzonych gospodarstw została udostępniona publicznie dla celów informacyjnych za pośrednictwem zintegrowanego skomputeryzowanego systemu informacji weterynaryjnej (TRACES). (11) Data lub daty uboju. Przywóz tego mięsa jest niedozwolony, jeśli zostało ono uzyskane od zwierząt ubitych bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tego mięsa z tego terytorium. (12) Dodatkowe gwarancje dotyczące testu w kierunku gruźlicy należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „E”. Śródskórna próba tuberkulinowa powinna zostać przeprowadzona zgodnie z postanowieniami załącznika B do dyrektywy Rady 64/432/EWG (z późniejszymi zmianami). (13) Dodatkowe gwarancje dotyczące poddanych dojrzewaniu oczyszczonych podrobów należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „B”.											
Urzędowy lekarz weterynarii <table border="0"> <tr> <td>Nazwisko (drukowanymi literami):</td> <td colspan="2">Kwalifikacje i tytuł</td></tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Miejscowość:</td> <td>Podpis:</td></tr> <tr> <td colspan="3">Pieczęć:</td></tr> </table>			Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł		Data:	Miejscowość:	Podpis:	Pieczęć:		
Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł										
Data:	Miejscowość:	Podpis:									
Pieczęć:											

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa				I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a					
	Adres				I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna							
	Tel.N°				I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna							
	I.5. Odbiorca Nazwa				I.6.							
	Adres											
	Kod pocztowy											
	Tel.N°											
	I.7. Kraj pochodzenia		Kod ISO	I.8. Region pochodzenia		Kod	I.9. Kraj przeznaczenia		Kod ISO	I.11. Region przeznaczenia		Kod
	I.12. Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru				I.12.							
	Nazwa				Numer zatwierdzenia							
Adres												
I.13. Miejsce załadunku				I.14. Data wyjazdu								
I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Koje ☐ Samochód ☐ Inne ☐				I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE								
Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące				I.17.								
I.18. Opis towaru				I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)								
				I.20. Liczba zwierząt/masa								
I.21. Temperatura produktu Otoczenia ☐ Schłodzony ☐ Zamrożony ☐				I.22. Liczba opakowań								
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby				I.24. Rodzaj opakowań								
I.25. Towar certyfikowany dla Konsumpcji ☐												
I.26.				I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐								
I.28. Oznakowanie towaru												
Gatunek				Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki	Liczba opakowań	Waga netto				
(Nazwa naukowa)				Rzeźnia	Zakład rozbioru	Chłodnia						

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1 Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzeń (WE) nr 178/2002, (WE) nr 852/2004, (WE) nr 853/2004, (WE) nr 854/2004 oraz (WE) nr 999/2001, i poświadczam, że opisane powyżej mięso owiec i kóz domowych zostało wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że: II.1.1 [mięso] [mięso mielone z nich uzyskane]⁽¹⁾ pochodzi z zakładu (zakładów), gdzie wdrożono program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004; ⁽¹⁾ II.1.2 [mięso zostało uzyskane zgodnie z warunkami określonymi w sekcji I załącznika III do rozporządzenia 853/2004;] ⁽¹⁾ II.1.3 [mięso mielone zostało wyprodukowane zgodnie z sekcją V załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004, i zamrożone do temperatury wewnętrznej nieprzekraczającej -18°C;] II.1.4 mięso zostało uznane za nadające się do spożycia przez ludzi w wyniku badania przedubojowego i poubojowego przeprowadzonego zgodnie z sekcją I, rozdział II, i sekcją IV, rozdział II i IX załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004; II.1.5 ⁽¹⁾ albo [tusza lub części tuszy zostały oznaczone znakiem jakości zdrowotnej zgodnie z sekcją I, rozdział III załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004;] ⁽¹⁾ albo [opakowania [mięsa] [mięsa mielonego]⁽¹⁾ zostały oznakowane znakiem identyfikacyjnym zgodnie z sekcją I załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;] II.1.6 [mięso] [mięso mielone z nich uzyskane]⁽¹⁾ spełnia kryteria określone w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2073/2005 w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych; II.1.7 spełnione zostały gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich otrzymywanych zawarte w planach wykrywania pozostałości, złożonych zgodnie z dyrektywą 96/23/WE, a w szczególności z jej art. 29; II.1.8 [mięso] [mięso mielone z nich uzyskane]⁽¹⁾ było przechowywane i transportowane zgodnie ze stosownymi wymogami odpowiednio sekcji I i V załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004; II.1.9 odnośnie do gąbczastej encefalopatii bydła (BSE): ⁽¹⁾ albo [II.1.9.1 w przypadku przywozu z kraju lub regionu o znikomym ryzyku występowania BSE i wymienionego jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami): (a) kraj lub region jest sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako kraj lub region o znikomym ryzyku występowania BSE; (b) zwierzęta, z których uzyskano mięso lub mięso mielone, urodziły się oraz były przez cały czas hodowane i poddane ubojowi w kraju o znikomym ryzyku występowania BSE; ⁽¹⁾ [(c) jeśli w tym kraju lub regionie wystąpiły rodzime przypadki BSE: ⁽¹⁾ albo [zwierzęta urodziły się po terminie wprowadzenia zakazu skarmiania przeżuwaczy mączką mięsno-kostną lub skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy.] ⁽¹⁾ albo [mięso lub mięso mielone nie zawiera i nie zostało uzyskane z określonego materiału niebezpiecznego, o którym mowa w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, ani materiału z mięsa odkostnionego mechanicznie uzyskanego z kości owiec lub kóz.]		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
⁽¹⁾ albo [II.1.9.2. w przypadku przywozu z kraju lub regionu o kontrolowanym ryzyku występowania BSE i wymienionego jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami): (a) kraj lub region jest sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 jako kraj lub region o kontrolowanym ryzyku występowania BSE; (b) zwierzęta, z których uzyskano mięso lub mięso mielone, nie zostały ubite, po uprzednim ożłuszeniu, poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani zabite z zastosowaniem tej samej metody ani ubite, po ożłuszeniu, poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta, wprowadzonego do jamy czaszki; ⁽¹⁾ albo [(c) mięso lub mięso mielone nie zawiera i nie zostało uzyskane z określonego materiału niebezpiecznego, o którym mowa w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, ani mięsa odkostnionego mechanicznie uzyskanego z kości owiec lub kóz.] ⁽¹⁾ albo [(c) tusze, półtusze lub półtusze podzielone na nie więcej niż trzy części hurtowe ani ćwierćtusze nie zawierają żadnego określonego materiału niebezpiecznego poza kręgosłupem, łącznie ze zwojami korzonków grzbietowych. Tusze lub części hurtowe tusz bydła zawierające kręgosłup zostały oznakowane niebieskim paskiem na etykiecie, o której mowa w rozporządzeniu (WE) nr 1760/2000. ⁽³⁾]] ⁽¹⁾ albo [II.1.9.3. w przypadku przywozu z kraju lub regionu, który nie został sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 lub został sklasyfikowany jako kraj lub region o nieokreślonym ryzyku występowania BSE i wymieniony jako taki w decyzji Komisji 2007/453/WE (z późniejszymi zmianami): (a) kraj lub region nie został sklasyfikowany zgodnie z art. 5 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 999/2001 lub został sklasyfikowany jako kraj lub region o nieokreślonym ryzyku występowania BSE; (b) zwierzęta, z których uzyskano mięso lub mięso mielone, nie były skarmiane mączką mięsno-kostną ani skwarkami pochodzącymi od przeżuwaczy; (c) zwierzęta, z których uzyskano mięso wołowe lub mięso mielone, nie zostały ubite, po uprzednim ożłuszeniu, poprzez wstrzyknięcie gazu do jamy czaszki ani zabite z zastosowaniem tej samej metody ani ubite, po ożłuszeniu, poprzez uszkodzenie tkanki ośrodkowego układu nerwowego za pomocą wydłużonego narzędzia w kształcie pręta, wprowadzonego do jamy czaszki; ⁽¹⁾ albo [(d) mięso lub mięso mielone nie zostało uzyskane z: (i) określonego materiału niebezpiecznego, o którym mowa w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 999/2001; (ii) tkanek układu nerwowego i limfatycznego odsłoniętych podczas usuwania kości; (iii) mięsa odkostnionego mechanicznie uzyskanego z kości owiec lub kóz.]		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
-----	----------------------	-------	-------------------------------	-------

⁽¹⁾ albo [(d) tusze, półtusze lub półtusze podzielone na nie więcej niż trzy części hurtowe ani ćwierćtusze nie zawierają żadnego określonego materiału niebezpiecznego poza kręgosłupem, łącznie ze zwojami korzonków grzbietowych. Tusze lub części hurtowe tusz owiec lub kóz zawierające kręgosłup zostały oznakowane niebieskim paskiem na etykiecie, o której mowa w rozporządzeniu (WE) nr 1760/2000. ⁽³⁾]].

II.2. Poświadczenie zdrowia zwierząt

Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso:

II.2.1 zostało uzyskane na terytorium oznaczonym kodem:⁽²⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa:

(a) było wolne w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, a w ciągu tego samego okresu nie przeprowadzano szczepień przeciwko tej chorobie, oraz

⁽¹⁾ albo [(b) było wolne w okresie 12 miesięcy od pryszczycy, a w ciągu tego samego okresu nie przeprowadzano szczepień przeciwko tej chorobie;]

⁽¹⁾ albo [(b) zostało uznane za wolne od pryszczycy od (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tego mięsa na mocy decyzji Komisji ----/----/WE z dnia (data) ;]

⁽¹⁾⁽⁴⁾ albo [(b) posiadało urzędowo prowadzone i kontrolowane programy szczepień przeciwko pryszczycy u bydła domowego;]

II.2.2 zostało uzyskane od zwierząt, które:

⁽¹⁾ albo [pozostawały na terytorium opisanym w pkt II.2.1 od urodzenia lub co najmniej przez trzy miesiące przed ubojem;]

⁽¹⁾ albo [zostały w dniu (data) wprowadzone na terytorium opisane w pkt II.2.1, z terytorium oznaczonego kodem ... ⁽²⁾, które w tym dniu posiadało zezwolenie na wywóz tego świeżego mięsa do Wspólnoty Europejskiej;]

⁽¹⁾ albo [zostały w dniu (data) wprowadzone na terytorium opisane w pkt II.2.1, z państwa członkowskiego UE.....]

II.2.3 zostało uzyskane od zwierząt pochodzących z gospodarstw:

(a) w których żadne z przebywających tam zwierząt nie zostało zaszczepione przeciwko [pryszczycy lub]⁽⁵⁾ księgosuszowi,

(b) nie objętych zakazem w wyniku wystąpienia ognisk brucelozy owiec lub kóz w ciągu poprzednich sześciu tygodni, oraz

⁽¹⁾ albo [(c) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska pryszczycy ani księgosuszu w okresie poprzedzających 30 dni;]

⁽¹⁾⁽⁴⁾ albo [(c) nie objętych zakazem urzędowym ze względów zdrowotnych oraz w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 50 km, nie było żadnego przypadku/ogniska pryszczycy ani księgosuszu w ciągu poprzednich 90 dni, oraz,

(d) w których pozostawały one co najmniej przez 40 dni przed bezpośrednią wysyłką do rzeźni;]

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.4 zostało uzyskane ze zwierząt, które: (a) zostały przetransportowane z gospodarstw do zatwierdzonej rzeźni w pojazdach oczyszczonych i zdezynfekowanych przed załadunkiem, bez kontaktu z innymi zwierzętami, nie spełniającymi wymienionych wyżej warunków, (b) zostały w rzeźni poddane badaniu przedubojowemu w ciągu 24 godzin przed ubojem i, w szczególności, nie wykazały objawów chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1, (c) zostały ubite w dniu pomiędzy dniem a dniem⁽⁶⁾ II.2.5 zostało uzyskane w zakładzie, w którym lub wokół którego, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 30 dni lub, w razie wystąpienia choroby, na przygotowanie mięsa do wywozu do Wspólnoty Europejskiej zezwolono dopiero po ubiciu wszystkich znajdujących się tam zwierząt, usunięciu całego mięsa, oraz po całkowitym oczyszczeniu i zdezynfekowaniu zakładu pod kontrolą urzędowego lekarza weterynarii; II.2.6. ⁽¹⁾ albo [zostało uzyskane i przygotowane bez kontaktu z innym mięsem, niespełniającym warunków określonych wyżej.] ⁽¹⁾⁽⁴⁾⁽⁷⁾ albo [zawiera [mięso bez kości] [oraz] [mięso mielone]⁽¹⁾, uzyskane wyłącznie z mięsa pozbawionego kości, z wyjątkiem podrobów, uzyskanego z tusz, w których usunięto główne dostępne gruczoły limfatyczne i które poddano dojrzewaniu w temperaturze powyżej +2°C co najmniej przez 24 godziny przed usunięciem kości i w których wartość pH dla mięsa była niższa niż 6,0 przy pomiarze elektronicznym w środku najdłuższego mięśnia grzbietowego po dojrzewaniu a przed usunięciem kości, oraz było starannie oddzielone od mięsa niespełniającego wskazanych wyżej wymogów na wszystkich etapach produkcji, usuwania kości i przechowywania aż do momentu zapakowania go w skrzynie lub kartony w celu dalszego przechowywania w przeznaczonych do tego miejscach.] ⁽¹⁾⁽⁸⁾ albo zawiera [mięso bez kości] [oraz] [mięso mielone]⁽¹⁾, uzyskane wyłącznie z mięsa pozbawionego kości, z wyjątkiem podrobów, uzyskanego z tusz, w których usunięto główne dostępne gruczoły limfatyczne i które poddano dojrzewaniu w temperaturze powyżej +2°C co najmniej przez 24 godziny przed usunięciem kości, oraz było starannie oddzielone od mięsa niespełniającego wskazanych wyżej wymogów na wszystkich etapach produkcji, usuwania kości i przechowywania aż do momentu zapakowania go w skrzynie lub kartony w celu dalszego przechowywania w przeznaczonych do tego miejscach.]		
II.3. Poświadczenie dobrostanu zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso pochodzi ze zwierząt, które przed i w czasie uboju lub zabicia w rzeźni były traktowane zgodnie ze stosownymi przepisami prawodawstwa Wspólnoty Europejskiej. Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy świeżego mięsa, w tym mięsa mielonego, owiec domowych (<i>Ovis aries</i>) i kóz domowych (<i>Capra hircus</i>).		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Świeże mięso oznacza wszystkie części zwierząt, świeże, schłodzone lub mrożone, nadające się do spożycia przez ludzi. Część I: - Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). - Rubryka I.11: Miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłającego. - Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. - Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 02.04, 02.06 lub – dla terytoriów pochodzenia nieposiadających oznaczenia „A”, „F” ani „I” w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG – 15.02 - Rubryka I.20: Podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto. - Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). - Rubryka I.28: <i>Rodzaj towaru:</i> Wskazać „tusze-całe”, „tusze-boki”, „tusze-ćwierci”, „części cięte” lub „mięso mielone”. Mięso mielone to mięso pozbawione kości, które zostało rozdrobnione na kawałki i które musi być przygotowane wyłącznie z mięśni poprzecznie prążkowanych (łącznie z przylegającą tkanką tłuszczową) z wyjątkiem mięśnia sercowego. - Rubryka I.28: <i>Rodzaj obróbki:</i> Wskazać odpowiednio „pozbawione kości”; „z kością”; „poddane dojrzewaniu” i/lub „mielone”. Jeśli mrożone, wskazać datę zamrożenia (mm/rr) tusz/sztuk. Część II: - Zostawić właściwe - Kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). - Liczbę tusz lub części hurtowych tusz, w przypadku których wymagane jest usunięcie kręgosłupa, oraz liczbę tych, w przypadku których usunięcie kręgosłupa nie jest wymagane, należy włączyć do dokumentu wymienionego w art. 2 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 136/2004. - Dodatkowe gwarancje dotyczące mięs z poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „A”. - Skreślić, jeśli kraj eksportujący prowadzi szczepienia przeciwko pryszczycy wywołanej serotypami A, O lub C i zezwolono, aby z tego kraju dokonywano wywozu do Wspólnoty Europejskiej poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości spełniającego dodatkowe gwarancje opisane w przypisie ⁽⁴⁾ powyżej. - Data lub daty uboju. Przywóz tego mięsa jest niedozwolony, jeśli zostało ono uzyskane od zwierząt ubitych bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tego mięsa z tego terytorium.		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.						
(7) Dodatkowe gwarancje dotyczące przywozu poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „I”. (8) Dodatkowe gwarancje dotyczące mięs z poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „F”. Przywóz poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości do Wspólnoty Europejskiej nie jest dozwolony przed upływem 21 dni od uboju zwierząt.								
Urzędowy lekarz weterynarii <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Nazwisko (drukowanymi literami):</td> <td style="width: 50%;">Kwalifikacje i tytuł</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Miejscowość: Podpis:</td> </tr> <tr> <td>Pieczczę:</td> <td></td> </tr> </table>			Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł	Data:	Miejscowość: Podpis:	Pieczczę:	
Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł							
Data:	Miejscowość: Podpis:							
Pieczczę:								

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa				I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a								
	Adres				I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna										
	Tel.N°				I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna										
	I.5. Odbiorca Nazwa				I.6.										
	Adres														
	Kod pocztowy														
	Tel.N°														
	I.7. Kraj pochodzenia		Kod ISO	I.8. Region pochodzenia		Kod	I.9. Kraj przeznaczenia		Kod ISO	I.11 Region przeznaczenia		Kod			
	I.12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru				I.12.										
	Nazwa				Numer zatwierdzenia										
	Adres														
	I.13. Miejsce załadunku				I.14. Data wyjazdu										
I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Samochód ☐ Inne ☐ Kolej ☐				I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE											
Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące				I.17.											
I.18. Opis towaru				I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)											
				I.20. Liczba zwierząt/masa											
I.21. Temperatura produktu Otoczenia ☐ Schłodzony ☐ Zamrożony ☐				I.22. Liczba opakowań											
I.23. Oznakowanie kontenera/ur. plomby				I.24. Rodzaj opakowań											
I.25. Towar certyfikowany dla Konsumpcji ☐															
I.26.				I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐											
I.28. Oznakowanie towaru															
<table border="0"> <tr> <td>Gatunek (Nazwa naukowa)</td> <td>Rodzaj towaru</td> <td>Rodzaj obróbki</td> <td colspan="2">Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia</td> <td>Liczba opakowań</td> <td colspan="2">Waga netto</td> </tr> </table>								Gatunek (Nazwa naukowa)	Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia		Liczba opakowań	Waga netto	
Gatunek (Nazwa naukowa)	Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia		Liczba opakowań	Waga netto									

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadcstwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzeń (WE) nr 178/2002, (WE) nr 852/2004, (WE) nr 853/2004 oraz (WE) nr 854/2004 i niniejszym zaświadczam, że opisane powyżej mięso świń domowych zostało wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że: II.1.1 [mięso] [mięso mielone z nich uzyskane]⁽¹⁾ pochodzi z zakładu (zakładów), gdzie wdrożono program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004; II.1.2 mięso zostało uzyskane zgodnie z warunkami określonymi w sekcji I załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004; II.1.3 mięso spełnia wymogi rozporządzenia Komisji (WE) nr 2075/2005 ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące urzędowych kontroli w odniesieniu do włośieni (<i>Trichinella</i>) w mięsie, w szczególności: (1) albo [zostało poddane badaniu metodą wytrawiania z wynikiem negatywnym] (1) albo [zostało poddane obróbce mrożeniem zgodnie z załącznikiem II do rozporządzenia (WE) nr 2075/2005;] (1) albo [w przypadku mięsa świń domowych hodowanych jedynie dla tuczenia i uboju – pochodzi z gospodarstwa lub kategorii gospodarstw, które zostało(-y) oficjalnie uznane przez właściwy organ za wolne od włośienia zgodnie z załącznikiem IV do rozporządzenia (WE) nr 2075/2005;] (1) II.1.4 [mięso mielone zostało wyprodukowane zgodnie z sekcją V załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004 i zamrożone do temperatury wewnętrznej nieprzekraczającej –18°C;] II.1.5 mięso zostało uznane za nadające się do spożycia przez ludzi w wyniku badania przedubojowego i poubojowego przeprowadzonego zgodnie z sekcją I, rozdział II, oraz sekcją IV, rozdział IV i IX załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004; II.1.6 (1) albo [tusza lub części tuszy zostały oznaczone znakiem jakości zdrowotnej zgodnie z sekcją I, rozdział III załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004;] (1) albo [opakowania [mięsa] [mięsa mielonego]⁽¹⁾ zostały oznakowane znakiem identyfikacyjnym zgodnie z sekcją I załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;] II.1.7 [mięso] [mięso mielone z nich uzyskane]⁽¹⁾ spełnia odpowiednie kryteria określone w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2073/2005 w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych; II.1.8 spełnione zostały gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich otrzymywanych zawarte w planach wykrywania pozostałości, złożonych zgodnie z dyrektywą 96/23/WE, a w szczególności z jej art. 29; II.1.9 [mięso] [mięso mielone z nich uzyskane]⁽¹⁾ było przechowywane i transportowane zgodnie ze stosownymi wymogami odpowiednio sekcji I i V załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004. (2) [II.1.10 spełnia ono wymogi rozporządzenia (WE) nr 1688/2005 wprowadzającego w życie rozporządzenie (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady w odniesieniu do specjalnych gwarancji dotyczących <i>Salmonelli</i> związanych z wysyłkami niektórych mięs i jaj do Finlandii i Szwecji;]			

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
-----	----------------------	-------	----------------------------------	-------

II.2. Poświadczenie zdrowia zwierząt

Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso:

II.2.1 zostało uzyskane na terytorium oznaczonym kodem:.....⁽³⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa:

⁽¹⁾ albo [(a) było wolne w okresie 12 miesięcy od pryszczycy, księgosuszu, afrykańskiego pomoru świń, klasycznego pomoru świń, choroby pęcherzykowej świń, oraz]

⁽¹⁾ albo [(a) (i) było wolne w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, afrykańskiego pomoru świń, [pryszczycy]⁽¹⁾, [klasycznego pomoru świń]⁽¹⁾ i [choroby pęcherzykowej świń]⁽¹⁾, oraz

(ii) zostało uznane za wolne od [pryszczycy]⁽¹⁾, [klasycznego pomoru świń]⁽¹⁾ i [choroby pęcherzykowej świń]⁽¹⁾, od dnia (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tego mięsa na mocy decyzji Komisji ----/----/WE z dnia (data), oraz]

(b) w ciągu poprzedzających 12 miesięcy nie przeprowadzano szczepień przeciwko tym chorobom, a przywóz zwierząt domowych szczepionych przeciwko tym chorobom jest na tym terytorium niedozwolony;

II.2.2 zostało uzyskane od zwierząt, które:

⁽¹⁾ albo [pozostawały na terytorium opisanym w pkt II.2.1 od urodzenia lub co najmniej przez trzy miesiące przed ubojem;]

⁽¹⁾ albo [zostały w dniu (data) wprowadzone na terytorium opisane w pkt II.2.1, z terytorium oznaczonego kodem⁽³⁾, które w tym dniu posiadało zezwolenie na wywóz tego świeżego mięsa do Wspólnoty Europejskiej;]

⁽¹⁾ albo [zostały w dniu (data) wprowadzone na terytorium opisane w pkt II.2.1, z państwa członkowskiego UE..... ;]

II.2.3 zostało uzyskane od zwierząt pochodzących z gospodarstw:

(a) w których żadne z przebywających tam zwierząt nie zostało zaszczepione przeciwko chorobom wymienionym w pkt II.2.1,

(b) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych w pkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 40 dni,

(c) nie objętych zakazem w wyniku wystąpienia ognisk brucellozy świń w okresie poprzednich sześciu tygodni;

⁽¹⁾⁽⁴⁾ [(d) z których otrzymano zobowiązanie, że świnię nie są karmione odpadami kuchennymi, są przedmiotem urzędowych kontroli i są umieszczone w wykazie utworzonym przez właściwy organ dla celów wywozu wieprzowiny do Wspólnoty Europejskiej;]

II.2.4 zostało uzyskane od zwierząt, które:

(a) od urodzenia pozostawały oddzielone od dzikich zwierząt parzystokopytnych,

(b) zostały przetransportowane z gospodarstw do zatwierdzonej rzeźni w pojazdach oczyszczonych i zdezynfekowanych przed załadunkiem, bez kontaktu z innymi zwierzętami, nie spełniającymi wymienionych wyżej warunków,

(c) zostały w rzeźni poddane badaniu przedubojowemu w ciągu 24 godzin przed ubojem i, w szczególności, nie wykazały objawów chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1, oraz

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
(d) zostały ubite w dniu pomiędzy dniem a dniem⁽⁵⁾; II.2.5 zostało uzyskane w zakładzie, w którym lub wokół którego, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 40 dni lub, w razie wystąpienia choroby, na przygotowanie mięsa do wywozu do Wspólnoty Europejskiej zezwolono dopiero po ubiciu wszystkich znajdujących się tam zwierząt, usunięciu całego mięsa, oraz po całkowitym oczyszczeniu i zdezynfekowaniu zakładu pod kontrolą urzędowego lekarza weterynarii; II.2.6 zostało uzyskane i przygotowane bez kontaktu z innym mięsem, niespełniającym warunków określonych wyżej.		
II.3. Poświadczenie dobrostanu zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso pochodzi ze zwierząt, które przed i w czasie uboju lub zabicia w rzeźni były traktowane zgodnie ze stosownymi przepisami prawodawstwa Wspólnoty Europejskiej.		
Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy świeżego mięsa, w tym mięsa mielonego, świń domowych (<i>Sus scrofa</i>). Świeże mięso oznacza wszystkie części zwierząt, świeże, schłodzone lub mrożone, nadające się do spożycia przez ludzi.		
Część I: • Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). • Rubryka I.11: Miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłającego. • Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. • Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 02.03, 02.06, 02.09 lub 15.01. • Rubryka I.20: Podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto • Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). • Rubryka I.28: <i>Rodzaj towaru</i>: Wskazać „tusze-całe”, „tusze-boki”, „tusze-ćwierci”, „części cięte” lub „mięso mielone”. Mięso mielone to mięso pozbawione kości, które zostało rozdrobnione na kawałki i które musi być przygotowane wyłącznie z mięśni poprzecznie prążkowanych (łącznie z przylegającą tkanką tłuszczową) z wyjątkiem mięśnia sercowego. • Rubryka I.28: <i>Rodzaj obróbki</i>: Wskazać odpowiednio „pozbawione kości”; „z kością”; „poddane dojrzewaniu” i/lub „mielone”. Jeśli mrożone, wskazać datę zamrożenia (mm/rr) tusz/sztuk.		
Część II: (1) Zostawić właściwe (2) Skreślić, jeśli przesyłka nie jest przeznaczona do wywozu do Szwecji lub Finlandii (3) Kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami)		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadcstwa	II.b.
(4)	Dodatkowe gwarancje należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone literą „D”. Odpady kuchenne oznaczają: wszelkie odpady pożywienia przeznaczonego do spożycia przez ludzi, pochodzące z restauracji, instytucji żywieniowych lub kuchni, w tym kuchni przemysłowych i domowych należących do rolników lub osób zajmujących się chowem trzody chlewnej.			
(5)	Data lub daty uboju. Przywóz tego mięsa jest niedozwolony, jeśli zostało ono uzyskane od zwierząt ubitych bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tego mięsa z tego terytorium.			
Urzędowy lekarz weterynarii Nazwisko (drukowanymi literami): Data: Pieczczę: Kwalifikacje i tytuł Miejscowość: Podpis:				

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.						
(4) Dodatkowe gwarancje należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone literą „D”. Odpady kuchenne oznaczają: wszelkie odpady pożywienia przeznaczonego do spożycia przez ludzi, pochodzące z restauracji, instytucji żywieniowych lub kuchni, w tym kuchni przemysłowych i domowych należących do rolników lub osób zajmujących się chowem trzody chlewnej. (5) Data lub daty uboju. Przywóz tego mięsa jest niedozwolony, jeśli zostało ono uzyskane od zwierząt ubitych bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tego mięsa z tego terytorium.								
Urzędowy lekarz weterynarii <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 60%;">Nazwisko (drukowanymi literami):</td> <td style="width: 40%;">Kwalifikacje i tytuł</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Miejscowość: Podpis:</td> </tr> <tr> <td>Pieczczęć:</td> <td></td> </tr> </table>			Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł	Data:	Miejscowość: Podpis:	Pieczczęć:	
Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł							
Data:	Miejscowość: Podpis:							
Pieczczęć:								

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a			
	Adres		I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna					
	Tel.N°		I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna					
	I.5. Odbiorca Nazwa		I.6.					
	Adres							
	Kod pocztowy							
	Tel.N°							
	I.7. Kraj pochodzenia	Kod ISO	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO	I.11 Region przeznaczenia	Kod
	I.12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru		I.12.					
	Nazwa		Numer zatwierdzenia					
Adres								
I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu						
I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Samochód ☐ Inne ☐ Kolej ☐		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE						
Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące		I.17.						
I.18. Opis towaru		I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)						
				I.20. Liczba zwierząt/masa				
I.21. Temperatura produktu Otoczenia ☐ Schłodzony ☐ Zamrożony ☐				I.22. Liczba opakowań				
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby				I.24. Rodzaj opakowań				
I.25. Towar certyfikowany dla Konsumpcji ☐								
I.26.		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐						
I.28. Oznakowanie towaru								
Gatunek (Nazwa naukowa)		Rodzaj towaru		Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia		Liczba opakowań		
						Waga netto		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzeń (WE) nr 178/2002, (WE) nr 852/2004, (WE) nr 853/2004 oraz (WE) nr 854/2004 i niniejszym zaświadczam, że opisane powyżej mięso gospodarskich zwierząt nieparzystokopytnych zostało wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że: II.1.1 mięso pochodzi z zakładu (zakładów), gdzie wdrożono program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004; II.1.2 mięso zostało uzyskane zgodnie z warunkami określonymi w sekcji I załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004; II.1.3 mięso spełnia wymogi rozporządzenia Komisji (WE) nr 2075/2005 ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące urzędowych kontroli w odniesieniu do włośieni (<i>Trichinella</i>) w mięsie, a w szczególności zostało poddane badaniu metodą wytrawiania z wynikami negatywnymi; II.1.4 mięso zostało uznane za nadające się do spożycia przez ludzi w wyniku badania przedubojowego i poubojowego przeprowadzonego zgodnie z sekcją I, rozdział II, oraz sekcją IV, rozdział III i IX załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004; II.1.5 ⁽¹⁾ albo [tusza lub części tuszy zostały oznaczone znakiem jakości zdrowotnej zgodnie z sekcją I, rozdział III załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004;] ⁽¹⁾ albo [opakowania mięsa zostały oznakowane znakiem identyfikacyjnym zgodnie z sekcją I załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;] II.1.6 mięso spełnia odpowiednie kryteria określone w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2073/2005 w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych; II.1.7 spełnione zostały gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich otrzymywanych zawarte w planach wykrywania pozostałości, złożonych zgodnie z dyrektywą 96/23/WE, a w szczególności z jej art. 29; II.1.8 mięso było przechowywane i transportowane zgodnie ze stosownymi wymogami sekcji I załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004.			
II.2.	Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso: II.2.1 zostało uzyskane na terytorium oznaczonym kodem:..... ⁽²⁾; II.2.2 zostało uzyskane od gospodarskich zwierząt nieparzystokopytnych, które: ⁽¹⁾ albo [pozostawały na terytorium opisanym w pkt II.2.1 od urodzenia lub co najmniej przez trzy miesiące przed ubojem;] ⁽¹⁾ albo [zostały w dniu (data) wprowadzone na terytorium opisane w pkt II.2.1, z terytorium oznaczonego kodem: ⁽²⁾, które w tym dniu posiadało zezwolenie na wywóz tego świeżego mięsa do Wspólnoty Europejskiej;] ⁽¹⁾ albo [zostały w dniu (data) wprowadzone na terytorium opisane w pkt II.2.1, z państwa członkowskiego UE..... ;]			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.3 zostało uzyskane od zwierząt, które zostały ubite w dniu pomiędzy dniem a dniem⁽³⁾ w rzeźni, wokół której na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych w załączniku A do dyrektywy 90/426/EWG w ciągu poprzedzających 40 dni lub, w razie wystąpienia choroby, na przygotowanie mięsa do wywozu do Wspólnoty Europejskiej zezwolono dopiero po ubiciu wszystkich znajdujących się tam zwierząt, usunięciu całego mięsa, oraz po całkowitym oczyszczeniu i zdezynfekowaniu zakładu pod kontrolą urzędowego lekarza weterynarii; II.2.4 zostało uzyskane i przygotowane bez kontaktu z innym mięsem, niespełniającym warunków określonych wyżej. II.3. Poświadczenie dobrostanu zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso pochodzi ze zwierząt, które przed i w czasie uboju lub zabicia w rzeźni były traktowane zgodnie ze stosownymi przepisami prawodawstwa Wspólnoty Europejskiej. Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy świeżego mięsa, z wyłączeniem mięsa mielonego, gospodarskich zwierząt nieparzystokopytnych (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> i ich krzyżówki). Świeże mięso oznacza wszystkie części zwierząt, świeże, schłodzone lub mrożone, nadające się do spożycia przez ludzi. Część I: • Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). • Rubryka I.11: Miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłającego. • Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. • Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 02.05 lub 02.06. • Rubryka I.20: Podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto • Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). • Rubryka I.28: <i>Rodzaj towaru</i>: Wskazać „tusze-całe”, „tusze-boki”, „tusze-ćwierci” lub „części cięte”. • Rubryka I.28: <i>Rodzaj obróbki</i>: Wskazać odpowiednio „pozbawione kości”, „z kością” i/lub „poddane dojrzewaniu”. Jeśli mrożone, wskazać datę zamrożenia (mm/rr) tusz/sztuk. Część II: (1) Zostawić właściwe (2) Kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami) (3) Daty: Przywóz tego mięsa jest niedozwolony, jeśli zostało ono uzyskane od zwierząt ubitych bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tego mięsa z tego terytorium.		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadczenia	II.b.
Urzędowy lekarz weterynarii. Nazwisko (drukowanymi literami): Kwalifikacje i tytuł Data: Miejscowość: Podpis: Pieczczęć:				

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane	Wydawca Nazwa		L2. Numer referencyjny świadectwa		L2.a							
	Adres		L3. Odpowiedzialna Władza Centralna									
	L.N ^o		L4. Odpowiedzialna Władza Lokalna									
	Odbiorca Nazwa		L6.									
	Adres Kod pocztowy L.N ^o											
	L7. Kraj pochodzenia	Kod ISO	L8. Region pochodzenia	Kod	L9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO	L11. Region przeznaczenia	Kod				
	L12. Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru		L12.									
	Nazwa Adres		Numer zatwierdzenia									
	L13. Miejsce załadunku		L14. Data wyjazdu									
	L15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Samochód ☐ Inne ☐ Kolej ☐ Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące		L16. Punkty kontroli granicznej na granicy UE									
L18. Opis towaru		L19. Kod Taryfy Celnej (PCN)										
L21. Temperatura produktu Otoczenia ☐ Schłodzony ☐ Zamrożony ☐		L20. Liczba zwierząt/masa										
L23. Oznakowanie kontenera/nr plomby		L22. Liczba opakowań										
L25. Towar certyfikowany dla Konsumpcji ☐		L24. Rodzaj opakowań										
L26.		L27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐										
L28. Oznakowanie towaru												
<table border="0"> <tr> <td>Gatunek (Nazwa naukowa)</td> <td>Rodzaj towaru</td> <td>Rodzaj obróbki</td> <td>Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia</td> <td>Liczba opakowań</td> <td>Waga netto</td> </tr> </table>							Gatunek (Nazwa naukowa)	Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia	Liczba opakowań	Waga netto
Gatunek (Nazwa naukowa)	Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia	Liczba opakowań	Waga netto							

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego			
	Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzeń (WE) nr 178/2002, (WE) nr 852/2004, (WE) nr 853/2004, (WE) nr 854/2004 oraz (WE) nr 999/2001 i niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej mięso zwierząt hodowlanych należących do rządu parzystokopytnych (z wyłączeniem bydła (w tym gatunków <i>Bubalus</i> i <i>Bison</i> i ich krzyżówek), owiec domowych (<i>Ovis aries</i>), kóz domowych (<i>Capra hircus</i>), świniowatych i pekari), oraz należących do rodzin nosorożcowatych i słoniowatych zostało wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że:			
	II.1.1 mięso pochodzi z zakładu (zakładów), gdzie wdrożono program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004;			
	II.1.2 mięso zostało uzyskane zgodnie z warunkami ustanowionymi w sekcji III załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;			
	II.1.3 mięso zostało uznane za nadające się do spożycia przez ludzi w wyniku badania przedubojowego i poubojowego przeprowadzonego zgodnie z sekcją I, rozdział II, oraz sekcją IV, rozdział VII i IX załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004;			
	II.1.4 ⁽¹⁾ albo [tusza lub części tuszy zostały oznaczone znakiem jakości zdrowotnej zgodnie z sekcją I, rozdział III załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004;]			
	⁽¹⁾ albo opakowania mięsa zostały oznakowane znakiem identyfikacyjnym zgodnie z sekcją I załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;]			
	II.1.5 mięso spełnia odpowiednie kryteria określone w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2073/2005 w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych;			
	II.1.6 spełnione zostały gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich otrzymywanych zawarte w planach wykrywania pozostałości, złożonych zgodnie z dyrektywą 96/23/WE, a w szczególności z jej art. 29;			
	⁽¹⁾ ⁽²⁾ II.1.7 odnośnie do chronicznej choroby wyniszczającej (CWD):			
	Niniejszy produkt zawiera lub jest uzyskiwany wyłącznie z mięsa, wyłączając podroby i rdzeń kręgowy, hodowlanych jeleniowatych, które zostały przebadane pod kątem chronicznej choroby wyniszczającej za pomocą histopatologii, immunohistochemii lub innej metody diagnostycznej uznawanej przez właściwe organy z wynikiem negatywnym i produkt nie został uzyskany ze zwierząt pochodzących ze stada, w którym chroniczna choroba wyniszczająca została stwierdzona lub istnieje oficjalne podejrzenie jej występowania.]			
	II.1.8 mięso było przechowywane i transportowane zgodnie ze stosownymi wymogami sekcji I załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004.			
II.2.	Poświadczenie zdrowia zwierząt			
	Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso:			
	II.2.1 zostało uzyskane na terytorium oznaczonym kodem:⁽³⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa:			
	(a) było wolne w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, a w ciągu tego samego okresu nie przeprowadzano szczepień przeciwko tej chorobie, oraz			
	⁽¹⁾ albo [(b) było wolne w okresie 12 miesięcy od pryszczycy, a w ciągu tego samego okresu nie przeprowadzano szczepień przeciwko tej chorobie;]			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
⁽¹⁾ albo [(b) zostało uznane za wolne od pryszczycy od (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tego mięsa na mocy decyzji Komisji ---/---/WE z dnia (data) ;]		
^{(1) (4)} albo [(b) posiadało urzędowo prowadzone i kontrolowane programy szczepień przeciwko pryszczycy u bydła domowego;]		
II.2.2 zostało uzyskane od zwierząt, które:		
⁽¹⁾ albo [pozostawały na terytorium opisanym w pkt II.2.1 od urodzenia lub co najmniej przez trzy miesiące przed ubojem;]		
⁽¹⁾ albo [zostały w dniu (data) wprowadzone na terytorium opisane w pkt II.2.1, z terytorium oznaczonego kodem ⁽³⁾ , które w tym dniu posiadało zezwolenie na wywóz tego świeżego mięsa do Wspólnoty Europejskiej;]		
II.2.3 zostało uzyskane od zwierząt pochodzących z gospodarstw:		
(a) w których żadne z przebywających tam zwierząt nie zostało zaszczepione przeciwko [pryszczycy lub] ⁽⁵⁾ księgosuszowi,		
(b) gdzie prowadzone są regularne kontrole weterynaryjne w celu zdiagnozowania chorób, które mogą być przenoszone na ludzi lub zwierzęta, oraz gospodarstwa te nie zostały objęte zakazem w związku z wystąpieniem ognisk brucelozy w ciągu poprzednich sześciu tygodni, oraz		
⁽¹⁾ albo [(c) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska pryszczycy ani księgosuszu w okresie poprzedzających 30 dni,]		
^{(1) (4)} albo [(c) nie objętych zakazem urzędowym ze względów zdrowotnych oraz w których i wokół których, na obszarze o promieniu 50 km, nie było żadnego przypadku/ogniska pryszczycy ani księgosuszu w ciągu poprzednich 90 dni, oraz		
(d) w których zwierzęta pozostawały co najmniej przez 40 dni przed bezpośrednią wysyłką do rzeźni;]		
II.2.4 zostało uzyskane od zwierząt:		
⁽¹⁾ albo [(a) które zostały przetransportowane z gospodarstw do zatwierdzonej rzeźni w pojazdach oczyszczonych i zdezynfekowanych przed załadunkiem, bez kontaktu z innymi zwierzętami, nie spełniającymi wymienionych wyżej warunków,		
(b) które zostały w rzeźni poddane badaniu przedubojowemu w ciągu 24 godzin przed ubojem i, w szczególności, nie wykazały objawów chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1, oraz		
(c) które zostały ubite w dniu pomiędzy dniem a dniem ⁽⁶⁾ ;]		
⁽¹⁾ albo [(a) które zostały ubite w gospodarstwie pochodzenia, po wydaniu zezwolenia przez urzędowego lekarza weterynarii odpowiedzialnego za to gospodarstwo, który przedstawił pisemne oświadczenie stwierdzające, że:		
– jego zdaniem transport zwierząt do rzeźni spowodowałby niedopuszczalne ryzyko dla dobrostanu zwierząt lub dla osób zajmujących się nimi,		
– właściwy organ przeprowadził w gospodarstwie kontrolę i wydał zezwolenie na ubój zwierząt łownych,		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
- zwierzęta zostały poddane badaniu przedubojowemu w ciągu 24 godzin przed ubojem oraz, w szczególności, nie wykazały objawów chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1, - zwierzęta zostały ubite między a⁽⁶⁾, - wykrwawienie zwierząt odbyło się prawidłowo, oraz - ubite zwierzęta zostały wytrzewione w ciągu trzech godzin od ubicia, oraz (b) których tusze zostały przetransportowane do zatwierdzonej rzeźni w higienicznych warunkach oraz, jeśli od momentu ubicia upłynął czas dłuższy niż jedna godzina, w momencie przybycia pojazdu wykorzystanego do transportu stwierdzono temperaturę między 0°C a +4°C;] ⁽¹⁾⁽⁷⁾ II.2.5 [zostało uzyskane od zwierząt, które od urodzenia pozostawały oddzielone od dzikich zwierząt parzystokopytnych;] II.2.6 zostało uzyskane w zakładzie, w którym lub wokół którego, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 30 dni lub, w razie wystąpienia choroby, na przygotowanie mięsa do wywozu do Wspólnoty Europejskiej zezwolono dopiero po ubiciu wszystkich znajdujących się tam zwierząt, usunięciu całego mięsa, oraz po całkowitym oczyszczeniu i zdezynfekowaniu zakładu pod kontrolą urzędowego lekarza weterynarii; II.2.7 ⁽¹⁾ albo [zostało uzyskane i przygotowane bez kontaktu z innym mięsem, niespełniającym warunków określonych wyżej.] ⁽¹⁾⁽⁴⁾ albo [zawiera mięso bez kości, uzyskane wyłącznie z mięsa pozbawionego kości, z wyjątkiem podrobów, uzyskanego z tusz, w których usunięto główne dostępne gruczoły limfatyczne i które poddano dojrzewaniu w temperaturze powyżej +2°C co najmniej przez 24 godziny przed usunięciem kości i w których wartość pH dla mięsa była niższa niż 6,0 przy pomiarze elektronicznym w środku najdłuższego mięśnia grzbietowego po dojrzewaniu a przed usunięciem kości, oraz było starannie oddzielone od mięsa niespełniającego wskazanych wyżej wymogów na wszystkich etapach produkcji, usuwania kości i przechowywania aż do momentu zapakowania go w skrzynie lub kartony w celu dalszego przechowywania w przeznaczonych do tego miejscach.] ⁽¹⁾⁽⁸⁾ albo zawiera mięso bez kości, uzyskane wyłącznie z mięsa pozbawionego kości, z wyjątkiem podrobów, uzyskanego z tusz, w których usunięto główne dostępne gruczoły limfatyczne i które poddano dojrzewaniu w temperaturze powyżej +2°C co najmniej przez 24 godziny przed usunięciem kości, oraz było starannie oddzielone od mięsa niespełniającego wskazanych wyżej wymogów na wszystkich etapach produkcji, usuwania kości i przechowywania aż do momentu zapakowania go w skrzynie lub kartony w celu dalszego przechowywania w przeznaczonych do tego miejscach.]		
Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów i mięsa mielonego, dzikich zwierząt należących do rzędu parzystokopytnych (z wyłączeniem bydła (w tym gatunków <i>Bubalus</i> i <i>Bison</i> i ich krzyżówek), owiec domowych (<i>Ovis aries</i>), kóz domowych (<i>Capra hircus</i>), świniowatych i pekari), oraz należących do rodzin nosorożcowatych i słoniowatych, trzymanych lub hodowanych od urodzenia w udomowieniu w gospodarstwach rolnych. Świeże mięso oznacza wszystkie części zwierząt, świeże, schłodzone lub mrożone, nadające się do spożycia przez ludzi.		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Urzędowy lekarz weterynarii Nazwisko (drukowanymi literami): Kwalifikacje i tytuł Data: Miejscowość: Podpis: Pieczczęć:				

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Część I: • Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). • Rubryka I.11: Miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłającego. • Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. • Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 02.06 lub 02.08.90 • Rubryka I.20: Podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto • Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). • Rubryka I.28: <i>Rodzaj towaru:</i> Wskazać „tusze-całe”, „tusze-boki”, „tusze-ćwierci” lub „części cięte”. Rubryka I.28: <i>Rodzaj obróbki:</i> Wskazać odpowiednio „pozbawione kości”, „z kością” i/lub „poddane dojrzewaniu”. Jeśli mrożone, wskazać datę zamrożenia (mm/tr) tusz/sztuk. Część II: (1) Zostawić właściwe (2) Dodatkowe gwarancje dotyczące świeżego mięsa uzyskiwanego z jeleniowatych należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „G”. (3) Kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). (4) Dodatkowe gwarancje dotyczące mięs z poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „A”. (5) Skreślić, jeśli kraj eksportujący prowadzi szczepienia przeciwko pryszczycy wywołanej serotypami A, O lub C i zezwolono, aby z tego kraju dokonywano wywozu do Wspólnoty Europejskiej poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości spełniającego dodatkowe gwarancje opisane w przypisie ⁽⁴⁾ powyżej. (6) Data lub daty uboju. Przywóz tego mięsa jest niedozwolony, jeśli zostało ono uzyskane od zwierząt ubitych bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tego mięsa z tego terytorium. (7) Nie jest konieczne w przypadku zwierząt dzikich utrzymywanych przez człowieka, trzymany na stałe w regionach arktycznych. (8) Dodatkowe gwarancje dotyczące mięs z poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „F”. Przywóz poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości do Wspólnoty Europejskiej nie jest dozwolony przed upływem 21 dni od uboju zwierząt.				

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a							
	Adres		I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna									
	Tel.Nº		I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna									
	I.5. Odbiorca Nazwa		I.6.									
	Adres											
	Kod pocztowy											
	Tel.Nº											
	I.7. Kraj pochodzenia	Kod ISO	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO	I.11. Region przeznaczenia	Kod				
	I.12. Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru				I.12.							
	Nazwa											
	Adres											
	Numer zatwierdzenia											
	I.13. Miejsce załadunku				I.14. Data wyjazdu							
	I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Samochód ☐ Inne ☐ Kolej ☐				I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE							
	Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące				I.17.							
I.18. Opis towaru				I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)								
				I.20. Liczba zwierząt/masa								
I.21. Temperatura produktu Otoczenia ☐ Schłodzony ☐ Zamrożony ☐				I.22. Liczba opakowań								
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby				I.24. Rodzaj opakowań								
I.25. Towar certyfikowany dla Konsumpcji ☐												
I.26.				I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐								
I.28. Oznakowanie towaru												
<table border="0"> <tr> <td>Gatunek (Nazwa naukowa)</td> <td>Rodzaj towaru</td> <td>Rodzaj obróbki</td> <td>Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia</td> <td>Liczba opakowań</td> <td>Waga netto</td> </tr> </table>							Gatunek (Nazwa naukowa)	Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia	Liczba opakowań	Waga netto
Gatunek (Nazwa naukowa)	Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia	Liczba opakowań	Waga netto							

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzeń (WE) nr 178/2002, (WE) nr 852/2004, (WE) nr 853/2004 oraz (WE) nr 854/2004 i niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso dzikich zwierząt należących do rzędu parzystokopytnych (z wyłączeniem bydła (w tym gatunków <i>Bubalus</i> i <i>Bison</i> i ich krzyżówek), owiec domowych (<i>Ovis aries</i>), kóz domowych (<i>Capra hircus</i>), świniowatych i pekari) oraz należących do rodzin nosorożcowatych i słoniowatych zostało wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że: II.1.1 mięso pochodzi z zakładu (zakładów), gdzie wdrożono program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004; II.1.2 mięso zostało uzyskane zgodnie z warunkami określonymi w sekcji IV załącznika III do rozporządzenia 853/2004 i w szczególności: (i) przed skórowaniem było przechowywane i przenoszone oddzielnie od pozostałej żywności i nie było zamrożone oraz (ii) po skórowaniu zostało poddane końcowej kontroli, o której mowa w pkt II.1.4; ⁽¹⁾ II.1.3 [w przypadku gatunków podatnych, mięso spełnia wymogi rozporządzenia Komisji (WE) nr 2075/2005 ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące urzędowych kontroli w odniesieniu do włosieni (<i>Trichinella</i>) w mięsie;] II.1.4 mięso zostało uznane za nadające się do spożycia przez ludzi w następstwie kontroli poubojowej przeprowadzonej zgodnie z sekcją I, rozdział II, oraz sekcją IV, rozdział VIII i IX załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004; II.1.5 ⁽¹⁾ albo [w przypadku dużych zwierząt łownych, tusza lub części tuszy zostały oznaczone znakiem jakości zdrowotnej zgodnie z sekcją I, rozdział III załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004;] ⁽¹⁾ albo [opakowania mięsa zostały oznakowane znakiem identyfikacyjnym zgodnie z sekcją I załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;] II.1.6 mięso spełnia odpowiednie kryteria określone w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2073/2005 w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych; II.1.7 spełnione zostały gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich otrzymywanych zawarte w planach wykrywania pozostałości, złożonych zgodnie z dyrektywą 96/23/WE, a w szczególności z jej art. 29; ⁽¹⁾⁽²⁾ II.1.8 odnośnie do chronicznej choroby wyniszczającej (CWD): Niniejszy produkt zawiera lub jest uzyskiwany wyłącznie z mięsa, wykluczając podroby i rdzeń kręgowy, dzikich zwierząt jeleniowatych, które zostały przebadane pod kątem chronicznej choroby wyniszczającej za pomocą histopatologii, immunohistochemii lub innej metody diagnostycznej uznawanej przez właściwe organy z wynikiem negatywnym i produkt nie został uzyskany ze zwierząt pochodzących z regionu, w którym chroniczna choroba wyniszczająca została stwierdzona w ciągu ostatnich trzech lat lub istnieje oficjalne podejrzenie jej występowania.] II.1.9 mięso było przechowywane i transportowane zgodnie ze stosownymi wymogami sekcji I załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004.			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2. Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso: II.2.1 zostało uzyskane na terytorium oznaczonym kodem:⁽³⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa: (a) było wolne w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, a w ciągu tego samego okresu nie przeprowadzano szczepień przeciwko tej chorobie, oraz ⁽¹⁾ albo [(b) było wolne w okresie 12 miesięcy od pryszczycy, a w ciągu tego samego okresu nie przeprowadzano szczepień przeciwko tej chorobie;] ⁽¹⁾ albo [(b) zostało uznane za wolne od pryszczycy od (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tych zwierząt na mocy decyzji Komisji ---/---/WE z dnia (data);] ⁽¹⁾⁽⁴⁾ albo [(b) posiadało urzędowo prowadzone i kontrolowane programy szczepień przeciwko pryszczycy u bydła domowego;] II.2.2 zostało uzyskane z dzikich zwierząt, które zostały zabite w okresie od do⁽⁵⁾ w obrębie terytorium wskazanego w pkt II.2.1, a zabicie miało miejsce: (a) w odległości większej niż 20 km od granic kraju lub części kraju, który w tym okresie nie posiada zezwolenia na wywóz tego świeżego mięsa do Wspólnoty Europejskiej, (b) na obszarze, który w ciągu poprzedzających 60 dni nie był objęty ograniczeniami ze względu na choroby wymienione w pkt II.2.1; II.2.3 zostało uzyskane od zwierząt, które po zabiciu zostały możliwie szybko przetransportowane w celu schłodzenia do zatwierdzonego zakładu przetwórstwa dziczyzny, wokół którego na obszarze o promieniu 10 km nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 30 dni lub, w razie wystąpienia choroby, na przygotowanie mięsa do wywozu do Wspólnoty Europejskiej zezwolono dopiero po usunięciu całego mięsa oraz po całkowitym oczyszczeniu i zdezynfekowaniu zakładu pod kontrolą urzędowego lekarza weterynarii; II.2.4 ⁽¹⁾ albo [zostało uzyskane i przygotowane bez kontaktu z innym mięsem, niespełniającym warunków określonych wyżej.] ⁽¹⁾⁽⁴⁾ albo [zawiera mięso bez kości, uzyskane wyłącznie z mięsa pozbawionego kości, z wyjątkiem podrobów, uzyskanego z tusz, w których usunięto główne dostępne gruczoły limfatyczne i które poddano dojrzewaniu w temperaturze powyżej +2°C co najmniej przez 24 godziny przed usunięciem kości i w których wartość pH dla mięsa była niższa niż 6,0 przy pomiarze elektronicznym w środku najdłuższego mięśnia grzbietowego po dojrzewaniu a przed usunięciem kości, oraz było starannie oddzielone od mięsa niespełniającego wskazanych wyżej wymogów na wszystkich etapach produkcji, usuwania kości i przechowywania aż do momentu zapakowania go w skrzynie lub kartony w celu dalszego przechowywania w przeznaczonych do tego miejscach.]		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
(1) (6) albo [zawiera mięso bez kości, uzyskane wyłącznie z mięsa pozbawionego kości, z wyjątkiem podrobów, uzyskanego z tusz, w których usunięto główne dostępne gruczoły limfatyczne i które poddano dojrzewaniu w temperaturze powyżej +2°C co najmniej przez 24 godziny przed usunięciem kości, oraz było starannie oddzielone od mięsa niespełniającego wskazanych wyżej wymogów na wszystkich etapach produkcji, usuwania kości i przechowywania aż do momentu zapakowania go w skrzynie lub kartony w celu dalszego przechowywania w przeznaczonych do tego miejscach.]		
Uwagi		
Niniejsze świadectwo dotyczy świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów i mięsa mielonego, dzikich zwierząt należących do rzędu parzystokopytnych (z wyłączeniem bydła (w tym gatunków <i>Bubalus</i> i <i>Bison</i> i ich krzyżówek), owiec domowych (<i>Ovis aries</i>), kóz domowych (<i>Capra hircus</i>), świniowatych i pekari), oraz należących do rodzin nosorożcowatych i słoniowatych, które zabija się lub na które poluje się w środowisku dzikim.		
Świeże mięso oznacza wszystkie części zwierząt, świeże, schłodzone lub mrożone, nadające się do spożycia przez ludzi.		
Po przywozie nieoskórowane tusze muszą być niezwłocznie przewiezione do docelowego zakładu przetwórczego.		
Część I:		
• Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). • Rubryka I.11: Miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłającego. • Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. • Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 02.01, 02.02, 02.04, 02.06 lub 02.08.90 • Rubryka I.20: Podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto • Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). • Rubryka I.28: <i>Rodzaj towaru</i>: Wskazać „tusze-całe”, „tusze-boki”, „tusze-ćwierci” lub „części cięte”. • Rubryka I.28: <i>Rodzaj obróbki</i>: Wskazać odpowiednio „poddane dojrzewaniu” lub „nieoskórowane”. Jeśli mrożone, wskazać datę zamrożenia (mm/rr) tusz/sztuk. • Rubryka I.28: <i>Rzeźnia</i>: Dowolna rzeźnia lub zakład przetwórstwa dziczyzny.		
Część II:		
(1) Zostawić właściwe (2) Dodatkowe gwarancje dotyczące świeżego mięsa uzyskiwanego z jeleniowatych należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „G”. (3) Kod terytorium zamieszczony w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). (4) Dodatkowe gwarancje dotyczące poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „A”.		
Przywóz poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości do Wspólnoty Europejskiej nie jest dozwolony przed upływem 21 dni od zabicia zwierząt.		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.						
(5) Daty. Przywóz tego mięsa jest niedozwolony, jeśli zostało ono uzyskane od zwierząt zabitych lub upolowanych bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tego mięsa z tego terytorium. (6) Dodatkowe gwarancje dotyczące mięs z poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „F”. Przywóz poddanego dojrzewaniu mięsa pozbawionego kości do Wspólnoty Europejskiej nie jest dozwolony przed upływem 21 dni od uboju zwierząt.								
Urzędowy lekarz weterynarii <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Nazwisko (drukowanymi literami):</td> <td style="width: 50%;">Kwalifikacje i tytuł</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Miejscowość: Podpis:</td> </tr> <tr> <td>Pieczczęć:</td> <td></td> </tr> </table>			Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł	Data:	Miejscowość: Podpis:	Pieczczęć:	
Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł							
Data:	Miejscowość: Podpis:							
Pieczczęć:								

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa Adres Tel.N°				I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a																
					I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna																		
					I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna																		
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.N°				I.6.																		
	I.7. Kraj pochodzenia		Kod ISO	I.8. Region pochodzenia		Kod	I.9. Kraj przeznaczenia																
							I.11 Region przeznaczenia																
							Kod																
	I.12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru Nazwa Adres Numer zatwierdzenia				I.12.																		
	I.13. Miejsce załadunku				I.14. Data wyjazdu																		
	I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Samochód ☐ Inne ☐ Kolej ☐ Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące				I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE																		
I.18. Opis towaru				I.17.																			
				I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)																			
				I.20. Liczba zwierząt/masa																			
I.21. Temperatura produktu Otoczenia ☐ Schłodzony ☐ Zamrożony ☐				I.22. Liczba opakowań																			
I.23. Oznakowanie kontenera/ur. plomb				I.24. Rodzaj opakowań																			
I.25. Towar certyfikowany dla Konsumpcji ☐																							
I.26.				I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐																			
I.28. Oznakowanie towaru																							
<table border="0"> <tr> <td>Gatunek (Nazwa naukowa)</td> <td>Rodzaj towaru</td> <td>Rodzaj obróbki</td> <td colspan="2">Numer identyfikacyjny placówki</td> <td>Liczba opakowań</td> <td colspan="2">Waga netto</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>Rzeźnia</td> <td>Zakład rozbioru</td> <td>Chłodnia</td> <td colspan="2"></td> </tr> </table>								Gatunek (Nazwa naukowa)	Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki		Liczba opakowań	Waga netto					Rzeźnia	Zakład rozbioru	Chłodnia		
Gatunek (Nazwa naukowa)	Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki		Liczba opakowań	Waga netto																	
			Rzeźnia	Zakład rozbioru	Chłodnia																		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzeń (WE) nr 178/2002, (WE) nr 852/2004, (WE) nr 853/2004 oraz (WE) nr 854/2004 i niniejszym zaświadczam, że opisane powyżej mięso hodowlanych nieudomowionych zwierząt należących do rodziny świniowatych, pekari lub tapirowatych zostało wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że: II.1.1 mięso pochodzi z zakładu (zakładów), gdzie wdrożono program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004; II.1.2 mięso zostało uzyskane zgodnie z warunkami określonymi w sekcji III załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004; II.1.3 mięso spełnia wymogi rozporządzenia Komisji (WE) nr 2075/2005 ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące urzędowych kontroli w odniesieniu do włosieni (<i>Trichinella</i>) w mięsie, a w szczególności zostało poddane badaniu metodą wytrawiania z wynikami negatywnymi; II.1.4 mięso zostało uznane za nadające się do spożycia przez ludzi w wyniku badania przedubojowego i poubojowego przeprowadzonego zgodnie z sekcją I, rozdział II, oraz sekcją IV, rozdział VII i IX załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004; II.1.5 ⁽¹⁾ albo [tusza lub części tuszy zostały oznaczone znakiem jakości zdrowotnej zgodnie z sekcją I, rozdział III załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004;] ⁽¹⁾ albo opakowania mięsa zostały oznakowane znakiem identyfikacyjnym zgodnie z sekcją I załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;] II.1.6 mięso spełnia kryteria określone w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2073/2005 w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych; II.1.7 spełnione zostały gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich otrzymywanych zawarte w planach wykrywania pozostałości, złożonych zgodnie z dyrektywą 96/23/WE, a w szczególności z jej art. 29; II.1.8 mięso było przechowywane i transportowane zgodnie ze stosownymi wymogami sekcji I załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004.			
II.2.	Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso: II.2.1 zostało uzyskane na terytorium oznaczonym kodem:⁽²⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa: ⁽¹⁾ albo [(a) było wolne w okresie 12 miesięcy od pryszczy, księgosuszu, afrykańskiego pomoru świń, klasycznego pomoru świń, choroby pęcherzykowej świń, oraz] ⁽¹⁾ albo [(a) (i) było wolne w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, afrykańskiego pomoru świń, [pryszczy]⁽¹⁾, [klasycznego pomoru świń]⁽¹⁾ i [choroby pęcherzykowej świń]⁽¹⁾, oraz (ii) zostało uznane za wolne od [pryszczy]⁽¹⁾, [klasycznego pomoru świń]⁽¹⁾ i [choroby pęcherzykowej świń]⁽¹⁾, od dnia (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tego mięsa na mocy decyzji Komisji ----/WE z dnia (data), oraz] (b) w ciągu poprzedzających 12 miesięcy nie przeprowadzano szczepień przeciwko tym chorobom, a przywóz zwierząt domowych szczepionych przeciwko tym chorobom jest na tym terytorium niedozwolony;			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.2 zostało uzyskane od zwierząt, które: (1) albo [pozostawały na terytorium opisanym w pkt II.2.1 od urodzenia lub co najmniej przez trzy miesiące przed ubojem;] (1) albo [zostały w dniu (data) wprowadzone na terytorium opisane w pkt II.2.1, z terytorium oznaczonego kodem (2), które w tym dniu posiadało zezwolenie na wywóz tego świeżego mięsa do Wspólnoty Europejskiej;] II.2.3 zostało uzyskane od zwierząt pochodzących z gospodarstw: (a) w których żadne z przebywających tam zwierząt nie zostało zaszczepione przeciwko chorobom wymienionym w pkt II.2.1, (b) w których lub wokół których, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych w pkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 40 dni, (c) gdzie prowadzone są regularne kontrole weterynaryjne w celu zdiagnozowania chorób, które mogą być przenoszone na ludzi lub zwierzęta, oraz gospodarstwa te nie zostały objęte zakazem w związku z wystąpieniem ognisk brucelozы świń w ciągu poprzednich sześciu tygodni; II.2.4 zostało uzyskane ze zwierząt, które: (1) albo [(a) zostały przetransportowane z gospodarstw do zatwierdzonej rzeźni w pojazdach oczyszczonych i zdezynfekowanych przed załadunkiem, bez kontaktu z innymi zwierzętami, nie spełniającymi wymienionych wyżej warunków, (b) zostały w rzeźni poddane badaniu przedubojowemu w ciągu 24 godzin przed ubojem i, w szczególności, nie wykazały objawów chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1, oraz (c) zostały ubite w dniu pomiędzy dniem a dniem (3);] (1) albo [(a) zostały ubite w gospodarstwie pochodzenia, po wydaniu zezwolenia przez urzędowego lekarza weterynarii odpowiedzialnego za to gospodarstwo, który przedstawił pisemne oświadczenie stwierdzające, że: – jego zdaniem transport zwierząt do rzeźni spowodowałby niedopuszczalne ryzyko dla dobrostanu zwierząt lub dla osób zajmujących się nimi, – właściwy organ przeprowadził w gospodarstwie kontrolę i wydał zezwolenie na ubój zwierząt łownych, – zwierzęta zostały poddane badaniu przedubojowemu w ciągu 24 godzin przed ubojem oraz, w szczególności, nie wykazały objawów chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1, – zwierzęta zostały ubite między a (3) – wykrwawienie zwierząt odbyło się prawidłowo, oraz – ubite zwierzęta zostały wytrzewione w ciągu trzech godzin od ubicia, oraz (b) ich tusze zostały przetransportowane do zatwierdzonej rzeźni w higienicznych warunkach oraz, jeśli od momentu ubicia upłynął czas dłuższy niż jedna godzina, w momencie przybycia pojazdu wykorzystanego do transportu stwierdzono temperaturę między 0°C a +4°C;] II.2.5 zostało uzyskane od zwierząt, które od urodzenia pozostawały oddzielone od dzikich zwierząt parzystokopytnych;		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.2.6 zostało uzyskane w zakładzie, w którym lub wokół którego, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 40 dni lub, w razie wystąpienia choroby, na przygotowanie mięsa do wywozu do Wspólnoty Europejskiej zezwolono dopiero po ubiciu wszystkich znajdujących się tam zwierząt, usunięciu całego mięsa, oraz po całkowitym oczyszczeniu i zdezynfekowaniu zakładu pod kontrolą urzędowego lekarza weterynarii; II.2.7 zostało uzyskane i przygotowane bez kontaktu z innym mięsem, niespełniającym warunków określonych wyżej.		
II.3. Poświadczenie dobrostanu zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso pochodzi ze zwierząt, które przed i w czasie uboju lub zabicia w rzeźni były traktowane zgodnie ze stosownymi przepisami prawodawstwa Wspólnoty Europejskiej.		
Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów i mięsa mielonego, dzikich zwierząt należących do rodziny świniowatych, pekari lub tapirowatych trzymanych lub hodowanych od urodzenia w udomowieniu w gospodarstwach rolnych. Świeże mięso oznacza wszystkie części zwierząt, świeże, schłodzone lub mrożone, nadające się do spożycia przez ludzi.		
Część I: • Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). • Rubryka I.11: Miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłającego. • Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. • Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 02.03 lub 02.08.90 • Rubryka I.20: Podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto • Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). • Rubryka I.28: <i>Rodzaj towaru:</i> Wskazać „tusze-całe”, „tusze-boki”, „tusze-ćwierci” lub „części cięte”. • Rubryka I.28: <i>Rodzaj obróbki:</i> Jeśli dotyczy, wskazać „pozbawione kości” lub „z kością”. Jeśli mrożone, wskazać datę zamrożenia (mm/rr) tusz/sztuk.		
Część II: (1) Zostawić właściwe (2) Kod terytorium zamieszczony w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami) (3) Data lub daty uboju. Przywóz tego mięsa jest niedozwolony, jeśli zostało ono uzyskane od zwierząt zabitych bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tego mięsa z tego terytorium.		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadcstwa	II.b.
Urzędowy lekarz weterynarii: Nazwisko (drukowanymi literami): Data: Pieczęć: Miejscowość: Kwalifikacje i tytuł Podpis:				

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa		I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a							
	Adres		I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna									
	Tel.N°		I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna									
	I.5. Odbiorca Nazwa		I.6.									
	Adres											
	Kod pocztowy											
	Tel.N°											
	I.7. Kraj pochodzenia	Kod ISO	I.8. Region pochodzenia	Kod	I.9. Kraj przeznaczenia	Kod ISO	I.11 Region przeznaczenia	Kod				
	I.12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru		I.12.									
	Nazwa		Numer zatwierdzenia									
	Adres											
	I.13. Miejsce załadunku		I.14. Data wyjazdu									
	I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Inne ☐ Kolej ☐ Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące		I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE									
	I.18. Opis towaru		I.17.									
		I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)										
		I.20. Liczba zwierząt/masa										
I.21. Temperatura produktu Otoczenia ☐ Schłodzony ☐ Zamrożony ☐		I.22. Liczba opakowań										
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby		I.24. Rodzaj opakowań										
I.25. Towar certyfikowany dla Konsumpcji ☐												
I.26.		I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐										
I.28. Oznakowanie towaru												
<table border="0"> <tr> <td>Gatunek (Nazwa naukowa)</td> <td>Rodzaj towaru</td> <td>Rodzaj obróbki</td> <td>Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia</td> <td>Liczba opakowań</td> <td>Waga netto</td> </tr> </table>							Gatunek (Nazwa naukowa)	Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia	Liczba opakowań	Waga netto
Gatunek (Nazwa naukowa)	Rodzaj towaru	Rodzaj obróbki	Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia	Liczba opakowań	Waga netto							

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzeń (WE) nr 178/2002, (WE) nr 852/2004, (WE) nr 853/2004 oraz (WE) nr 854/2004, i niniejszym zaświadczam, że opisane powyżej mięso dzikich zwierząt należących do rodziny świniowatych, pekari lub tapirowatych zostało wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że: II.1.1 mięso pochodzi z zakładu (zakładów), gdzie wdrożono program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004; II.1.2 mięso zostało uzyskane zgodnie z sekcją IV załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004, a w szczególności: (i) przed skórowaniem było przechowywane i przenoszone oddzielnie od pozostałej żywności i nie było zamrożone oraz (ii) po skórowaniu zostało poddane końcowej kontroli, o której mowa w pkt II.1.4; II.1.3 mięso spełnia wymogi rozporządzenia Komisji (WE) nr 2075/2005 ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące urzędowych kontroli w odniesieniu do włosieni (<i>Trichinella</i>) w mięsie, a w szczególności zostało poddane badaniu metodą wytrawiania z wynikami negatywnymi; II.1.4 mięso zostało uznane za nadające się do spożycia przez ludzi w następstwie kontroli poubojowej przeprowadzonej zgodnie z sekcją I, rozdział II, oraz sekcją IV, rozdział VIII i IX załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004; II.1.5 ⁽¹⁾ albo [tusza lub części tuszy zostały oznaczone znakiem jakości zdrowotnej zgodnie z sekcją I, rozdział III załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004;] ⁽¹⁾ albo [opakowania mięsa zostały oznakowane znakiem identyfikacyjnym zgodnie z sekcją I załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;] II.1.6 mięso spełnia odpowiednie kryteria określone w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2073/2005 w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych; II.1.7 spełnione zostały gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich otrzymywanych zawarte w planach wykrywania pozostałości, złożonych zgodnie z dyrektywą 96/23/WE, a w szczególności z jej art. 29; II.1.8 mięso było przechowywane i transportowane zgodnie ze stosownymi wymogami sekcji I załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004.			
II.2.	Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso: II.2.1 zostało uzyskane na terytorium oznaczonym kodem:..... ⁽²⁾ które, w dniu wydania niniejszego świadectwa: ⁽¹⁾ albo [(a) było wolne w okresie 12 miesięcy od pryszczycy, księgosuszu, afrykańskiego pomoru świń, klasycznego pomoru świń, choroby pęcherzykowej świń, oraz]			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
(¹) albo [(a) (i) było wolne w okresie 12 miesięcy od księgosuszu, afrykańskiego pomoru świń, [pryszczycy]⁽¹⁾, [klasycznego pomoru świń]⁽¹⁾ i [choroby pęcherzykowej świń]⁽¹⁾, oraz (ii) zostało uznane za wolne od [pryszczycy]⁽¹⁾, [klasycznego pomoru świń]⁽¹⁾ i [choroby pęcherzykowej świń]⁽¹⁾, od dnia (data), bez wystąpienia przypadków/ognisk choroby w późniejszym czasie, oraz zezwolono na wywóz tego mięsa na mocy decyzji Komisji ---/---/WE z dnia (data), oraz] (b) w ciągu poprzedzających 12 miesięcy nie przeprowadzano szczepień przeciwko tym chorobom, a przywóz zwierząt domowych szczepionych przeciwko tym chorobom jest na tym terytorium niedozwolony; II.2.2 zostało uzyskane z dzikich zwierząt, które zostały zabite w okresie od do (³) w obrębie terytorium wskazanego w pkt II.2.1, a zabicie miało miejsce: (a) w odległości większej niż 20 km od granic kraju lub części tego kraju, który w tym okresie nie posiada zezwolenia na wywóz tego świeżego mięsa do Wspólnoty Europejskiej, (b) na obszarze, który, w ciągu poprzedzających 60 dni, nie był objęty ograniczeniami ze względu na choroby wymienione w pkt II.2.1; II.2.3.A zostało uzyskane od zwierząt, które po zabiciu zostały przetransportowane w ciągu 12 godzin w celu schłodzenia [do miejsca gromadzenia, a następnie niezwłocznie]⁽¹⁾ do zatwierdzonego zakładu przetwórstwa dziczyzny, wokół którego, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych wyżej w pkt II.2.1 w ciągu poprzedzających 40 dni lub, w razie wystąpienia choroby, na przygotowanie mięsa do wywozu do Wspólnoty Europejskiej zezwolono dopiero po usunięciu całego mięsa oraz po całkowitym oczyszczeniu i zdezynfekowaniu zakładu pod kontrolą urzędowego lekarza weterynarii; (¹) (⁴) [II.2.3.B zostało uzyskane z tusz, na których przeprowadzono następujące badania w kierunku klasycznego pomoru świń i otrzymano wyniki negatywne: (¹) albo [izolacja wirusa z krwi (EDTA);] (¹) albo [izolacja wirusa z próbek;] (¹) albo [test immunofluorescencyjny w kierunku obecności antygenu wirusa na próbkach;]] II.2.4 zostało uzyskane i przygotowane bez kontaktu z innym mięsem, niespełniającym warunków określonych wyżej.		
Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów i mięsa mielonego, dzikich zwierząt należących do rodziny świniowatych, pekari lub tapirowatych, które zabija się lub na które poluje się w środowisku dzikim. Świeże mięso oznacza wszystkie części zwierząt, świeże, schłodzone lub mrożone, nadające się do spożycia przez ludzi. Po przywozie nieoskórowane tusze muszą być niezwłocznie przewiezione do docelowego zakładu przetwórczego. Część I: Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).		

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.												
• Rubryka I.11: Miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłającego. • Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wylądunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. • Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 02.03 lub 02.08.90 • Rubryka I.20: Podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto • Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). • Rubryka I.28: <i>Rodzaj towaru</i>: Wskazać „tusze-całe”, „tusze-boki”, „tusze-ćwierci” lub „części cięte”. • Rubryka I.28: <i>Rodzaj obróbki</i>: Wskazać odpowiednio „poddane dojrzewaniu” lub „nieoskórowane”. Jeśli mrożone, wskazać datę zamrożenia (mm/rr) tusz/sztuk. • Rubryka I.28: <i>Rzeźnia</i>: Dowolna rzeźnia lub zakład przetwórstwa drobiu. Część II: (1) Zostawić właściwe (2) Kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami) (3) Daty. Przywóz tego mięsa jest niedozwolony, jeśli zostało ono uzyskane od zwierząt zabitych lub upolowanych bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tego mięsa z tego terytorium. (4) Dodatkowe gwarancje należy wskazać, o ile są wymagane, w kolumnie 5 „SG” części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami), oznaczone symbolem „C”. Do tego celu w badaniach innych niż z użyciem EDTA należy stosować próbki: próbka migdałka i śledziony plus próbka jelita krętego lub nerki oraz próbka przynajmniej jednego z następujących węzłów chłonnych: pozagardłowy, przyuszny, zuchwowy lub krezkowy. Należy wskazać zastosowane próbki.																
Urzędowy lekarz weterynarii <table> <tr> <td>Nazwisko (drukowanymi literami):</td> <td colspan="3">Kwalifikacje i tytuł</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Miejscowość:</td> <td colspan="2">Podpis:</td> </tr> <tr> <td colspan="4">Pieczęć:</td> </tr> </table>					Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł			Data:	Miejscowość:	Podpis:		Pieczęć:			
Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł															
Data:	Miejscowość:	Podpis:														
Pieczęć:																

PAŃSTWO

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa				I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a	
	Adres				I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna			
	Tel.N°				I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna			
	I.5. Odbiorca Nazwa				I.6.			
	Adres							
	Kod pocztowy							
	Tel.N°							
	I.7. Kraj pochodzenia		Kod ISO	I.8. Region pochodzenia		Kod	I.9. Kraj przeznaczenia	
							Kod ISO	I.11 Region przeznaczenia
								Kod
	I.12 Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru				I.12.			
	Nazwa							
	Adres							
	I.13. Miejsce załadunku				I.14. Data wyjazdu			
I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Samochód ☐ Inne ☐ Kolej ☐				I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE				
Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące				I.17.				
I.18. Opis towaru				I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)				
				I.20. Liczba zwierząt/masa				
I.21. Temperatura produktu Otoczenia ☐ Schłodzony ☐ Zamrożony ☐				I.22. Liczba opakowań				
I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby				I.24. Rodzaj opakowań				
I.25. Towar certyfikowany dla Konsumpcji ☐								
I.26.				I.27. Przywóz lub dopuszczenie na teren UE ☐				
I.28. Oznakowanie towaru								
Gatunek (Nazwa naukowa)		Rodzaj towaru		Numer identyfikacyjny placówki Rzeźnia Zakład rozbioru Chłodnia		Liczba opakowań		Waga netto

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Część II: Certyfikacja II.1 Poświadczenie zdrowia publicznego Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, oświadczam, że znam odpowiednie przepisy rozporządzeń (WE) nr 178/2002, (WE) nr 852/2004, (WE) nr 853/2004 oraz (WE) nr 854/2004 i niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej mięso dzikich zwierząt nieparzystokopytnych należących do podrodzaju <i>Hippotigris</i> (zebra) zostało wyprodukowane zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności że: II.1.1 mięso pochodzi z zakładu (zakładów), gdzie wdrożono program oparty na zasadach HACCP zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 852/2004; II.1.2 mięso zostało uzyskane zgodnie z sekcją IV załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004; II.1.3 mięso spełnia wymogi rozporządzenia Komisji (WE) nr 2075/2005 ustanawiającego szczególne przepisy dotyczące urzędowych kontroli w odniesieniu do włosieni (<i>Trichinella</i>) w mięsie, a w szczególności zostało poddane badaniu metodą wytrawiania z wynikami negatywnymi; II.1.4 mięso zostało uznane za nadające się do spożycia przez ludzi w następstwie kontroli poubojowej przeprowadzonej zgodnie z sekcją I, rozdział II, oraz sekcją IV, rozdział VIII i IX załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004; II.1.5 ⁽¹⁾ albo [tusza lub części tuszy zostały oznaczone znakiem jakości zdrowotnej zgodnie z sekcją I, rozdział III załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 854/2004;] ⁽¹⁾ albo [opakowania mięsa zostały oznakowane znakiem identyfikacyjnym zgodnie z sekcją I załącznika II do rozporządzenia (WE) nr 853/2004;] II.1.6 mięso spełnia odpowiednie kryteria określone w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 2073/2005 w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych; II.1.7 spełnione zostały gwarancje dotyczące żywych zwierząt i produktów z nich otrzymywanych zawarte w planach wykrywania pozostałości, złożonych zgodnie z dyrektywą 96/23/WE, a w szczególności z jej art. 29; II.1.8 mięso było przechowywane i transportowane zgodnie ze stosownymi wymogami sekcji I załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 853/2004. II.2. Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso: II.2.1 zostało uzyskane z dzikich zwierząt, które zostały zabite w okresie od do⁽²⁾ w obrębie terytorium oznaczonego kodem:⁽³⁾; II.2.2 zostało uzyskane od dzikich zwierząt, które po zabiciu zostały przetransportowane w ciągu 12 godzin w celu schłodzenia [do miejsca gromadzenia, a następnie niezwłocznie]⁽¹⁾ do zatwierdzonego zakładu przetwórstwa dziczyzny, wokół którego, na obszarze o promieniu 10 km, nie było żadnego przypadku/ogniska chorób wymienionych w załączniku A do dyrektywy 90/426/EWG w ciągu poprzedzających 40 dni lub, w razie wystąpienia choroby, na przygotowanie mięsa do wywozu do Wspólnoty Europejskiej zezwolono dopiero po usunięciu całego mięsa, oraz po całkowitym oczyszczeniu i zdezynfekowaniu zakładu pod kontrolą urzędowego lekarza weterynarii; II.2.3 zostało uzyskane i przygotowane bez kontaktu z innym mięsem, niespełniającym warunków określonych wyżej.		

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.
Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów i mięsa mielonego, zwierząt nieparzystokopytnych należących do podrodzaju <i>Hippotigris</i> (zebra), na które poluje się w środowisku dzikim. Świeże mięso oznacza wszystkie części zwierząt, świeże, schłodzone lub mrożone, nadające się do spożycia przez ludzi. Po przywozie nieoskórowane tusze muszą być niezwłocznie przewiezione do docelowego zakładu przetwórczego. Część I: • Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). • Rubryka I.11: Miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłającego. • Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. • Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 02.08.90 • Rubryka I.20: Podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto • Rubryka I.23: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). • Rubryka I.28: <i>Rodzaj towaru:</i> Wskazać „tusze-całe”, „tusze-boki”, „tusze-ćwierci” lub „części cięte”. • Rubryka I.28: <i>Rodzaj obróbki:</i> Wskazać odpowiednio „poddane dojrzewaniu” lub „nieoskórowane”. Jeśli mrożone, wskazać datę zamrożenia (mm/rr) tusz/sztuk. • Rubryka I.28: <i>Rzeźnia:</i> Dowolna rzeźnia lub zakład przetwórstwa dziczyzny. Część II: (1) Zostawić właściwe (2) Daty. Przywóz tego mięsa jest niedozwolony, jeśli zostało ono uzyskane od zwierząt zabitych lub upolowanych bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tego mięsa z tego terytorium. (3) Kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami).		
Urzędowy lekarz weterynarii Nazwisko (drukowanymi literami): _____ Kwalifikacje i tytuł _____ Data: _____ Miejscowość: _____ Podpis: _____ Pieczęć: _____		

PAŃSTWO:

Świadectwo weterynaryjne dla UE

Część I: Dane przesyłki	I.1. Nadawca ☐ Nazwa Adres Tel.N°				I.2. Numer referencyjny świadectwa		I.2.a					
					I.3. Odpowiedzialna Władza Centralna							
					I.4. Odpowiedzialna Władza Lokalna							
	I.5. Odbiorca Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.N°				I.6. Osoba odpowiedzialna za przesyłkę w UE Nazwa Adres Kod pocztowy Tel.N°							
	I.7. Kraj pochodzenia		Kod ISO	I.8. Region pochodzenia		Kod	I.9. Kraj przeznaczenia		Kod ISO	I.11 Region przeznaczenia		Kod
	I.12. Miejsce pochodzenia/Miejsce zbioru Nazwa Adres Numer zatwierdzenia				I.12. Miejsce przeznaczenia Skład celny ☐ Podmiot zaopatrujący statek ☐ Nazwa Adres Numer zatwierdzenia Kod pocztowy							
	I.13. Miejsce załadunku				I.14. Data wyjazdu							
	I.15. Środki transportu Samolot ☐ Statek ☐ Kolej ☐ Samochód ☐ Inne ☐ Oznakowanie: Dokumenty towarzyszące				I.16. Punkt kontroli granicznej na granicy UE							
	I.17. Numer/-yo CITES				I.19. Kod Taryfy Celnej (PCN)							
	I.18. Opis towaru				I.20. Liczba zwierząt/masa							
	I.21. Temperatura produktu Otoczenia ☐ Schłodzony ☐ Zamrożony ☐				I.22. Liczba opakowań							
	I.23. Oznakowanie kontenera/nr plomby				I.24. Rodzaj opakowań							
	I.25. Towar certyfikowany dla Konsumpcji ☐											
	I.26. Tranzyt przez UE do państwa trzeciego Kraj trzeci Kod ISO				I.27.							
	I.28. Oznakowanie towaru Gatunek Rodzaj towaru Numer identyfikacyjny placówki Liczba opakowań Waga netto (Nazwa naukowa) Rzeźnia Zakład rozbioru/ Zakład produkcyjny											

II.	Informacje zdrowotne	II.a.	Numer referencyjny świadectwa	II.b.
II.1	Poświadczenie zdrowia zwierząt Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że opisane wyżej świeże mięso: II.1.1 pochodzi z kraju lub regionu, z którego, w momencie uboju, dopuszcza się przywóz do WE, zgodnie z częścią 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG, oraz II.1.2 spełnia stosowne warunki dotyczące zdrowia zwierząt określone w poświadczeniu zdrowia zwierząt we wzorze świadectwa [BOV] [OVI] [POR] [EQU] [RUF] [RUW] [SUF] [SUW] [EQW]⁽¹⁾ w części 2 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG oraz II.1.3 pochodzi ze zwierząt, które zostały ubite i przetworzone w dniu pomiędzy dniem a dniem⁽²⁾. Uwagi Niniejsze świadectwo dotyczy tranzytu i składowania zgodnie z art. 12 ust. 4 lub art. 13 dyrektywy Rady nr 97/78/WE: - świeżego mięsa, w tym mięsa mielonego, z (1) bydła domowego (w tym gatunków <i>Bubalus</i> i <i>Bison</i> i ich krzyżówek) (wzór „BOV”); (2) owiec domowych (<i>Ovis aries</i>) lub kóz domowych (<i>Capra hircus</i>) (wzór „OVI”); (3) trzody chlewnej (<i>Sus scrofa</i>) (wzór „POR”); - świeżego mięsa, z wyłączeniem mięsa mielonego, z: (4) gospodarskich zwierząt nieparzystokopytnych (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> i ich krzyżówek) (wzór „EQU”); - świeżego mięsa, z wyłączeniem podrobów i mięsa mielonego, z: (5) hodowlanych zwierząt nieudomowionych należących do rzędu parzystokopytnych (z wyłączeniem bydła (w tym gatunków <i>Bubalus</i> i <i>Bison</i> i ich krzyżówek), owiec domowych (<i>Ovis aries</i>), kóz domowych (<i>Capra hircus</i>), świniowatych oraz pekari), oraz zwierząt należących do rodzin nosorożcowatych i słoniowatych (wzór „RUF”); (6) dzikich nieudomowionych zwierząt należących do rzędu parzystokopytnych (z wyłączeniem bydła (w tym gatunków <i>Bubalus</i> i <i>Bison</i> i ich krzyżówek), owiec domowych (<i>Ovis aries</i>), kóz domowych (<i>Capra hircus</i>), świniowatych i pekari), oraz do rodzin nosorożcowatych i słoniowatych (wzór „RUW”); (7) hodowlanych zwierząt nieudomowionych należących do rodzin świniowatych, pekari lub tapirowatych (wzór „SUF”); (8) dzikich nieudomowionych zwierząt należących do rodzin świniowatych, pekari lub tapirowatych (wzór „SUW”); (9) dzikich zwierząt nieparzystokopytnych należących do podrodzaju <i>Hippotigris</i> (wzór „EQW”). Świeże mięso oznacza wszystkie części zwierząt, świeże, schłodzone lub mrożone, nadające się do spożycia przez ludzi. Część I: • Rubryka I.8: Podać kod terytorium zgodnie z wykazem w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG (z późniejszymi zmianami). • Rubryka I.11: Miejsce pochodzenia: nazwa i adres zakładu wysyłającego. • Rubryka I.12: Należy podać adres (oraz numer identyfikacyjny, jeśli jest znany) składu na wolnym obszarze celnym, składu wolnocłowego, składu celnego lub armatora statku. • Rubryka I.15: Należy podać numer rejestracyjny (wagony kolejowe lub kontener i samochody ciężarowe), numer lotu (samolot) lub nazwę (statek). W przypadku wyładunku i ponownego załadunku wysyłający zgłasza ten fakt w punkcie kontroli granicznej, w którym następuje przekroczenie granicy UE. • Rubryka I.19: Wskazać odpowiedni kod HS: 02.01, 02.02, 02.03, 02.04, 02.05, 02.06, 02.08.90, 02.09 lub 15.02. • Rubryka I.20: Podać całkowitą masę brutto oraz całkowitą masę netto			

II. Informacje zdrowotne	II.a. Numer referencyjny świadectwa	II.b.						
• Rubryka I.2: W przypadku transportu w kontenerach lub skrzyniach należy dołączyć numer kontenera i numer plomby (jeśli ma zastosowanie). • Rubryka I.28: <i>Rodzaj towaru</i>: Wskazać „tusze-całe”, „tusze-boki”, „tusze-ćwierci”, „części cięte” lub „mięso mielone”. • Rubryka I.28: <i>Rodzaj obróbki</i>: Jeśli mrożone, wskazać datę zamrożenia (mm/rr) tusz/sztuk. Część II: (1) Zostawić właściwe (2) Data lub daty uboju. Przywóz tego mięsa jest niedozwolony, jeśli zostało ono uzyskane od zwierząt zabitych bądź przed datą uzyskania pozwolenia na wywóz do Wspólnoty Europejskiej z terytorium wymienionego w rubrykach I.7 i I.8, bądź w okresie zastosowania przez Wspólnotę Europejską środków restrykcyjnych skierowanych przeciw przywozowi tego mięsa z tego terytorium.								
Urzędowy lekarz weterynarii <table> <tr> <td>Nazwisko (drukowanymi literami):</td> <td>Kwalifikacje i tytuł</td> </tr> <tr> <td>Data:</td> <td>Miejscowość:</td> </tr> <tr> <td>Pieczęć:</td> <td>Podpis:</td> </tr> </table>			Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł	Data:	Miejscowość:	Pieczęć:	Podpis:
Nazwisko (drukowanymi literami):	Kwalifikacje i tytuł							
Data:	Miejscowość:							
Pieczęć:	Podpis:							