

## KOMMISJONSVEDTAK

2002/EØS/03/16

av 28. oktober 1999

**om endring av vedlegg II til rådsdirektiv 92/118/EØF om fastsettelse av krav til dyrehelse og folkehelse ved handel innenfor Fellesskapet med og innførsel til Fellesskapet av produkter som ikke omfattes av nevnte krav fastsatt i særlige fellesskapsregler nevnt i vedlegg A avsnitt I i direktiv 89/662/EØF og, med hensyn til sykdomsfremkallende smittestoffer, i direktiv 90/425/EØF(\*)**

[meddelt under nummer K(1999) 3493]

(1999/724/EF)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP  
HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap,

under henvisning til rådsdirektiv 92/118/EØF av 17. desember 1992 om fastsettelse av krav til dyrehelse og folkehelse ved handel innenfor Fellesskapet med og innførsel til Fellesskapet av produkter som ikke omfattes av nevnte krav fastsatt i særlige fellesskapsregler nevnt i vedlegg A avsnitt I i direktiv 89/662/EØF og, med hensyn til sykdomsfremkallende smittestoffer, i direktiv 90/425/EØF<sup>(1)</sup>, sist endret ved direktiv 97/79/EF<sup>(2)</sup>, særlig artikkel 15 annet ledd, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Særlige regler som får anvendelse på framstilling av gelatin beregnet til bruk i legemidler, kosmetikk eller annen teknisk bruk og i medisinsk utstyr, er under utarbeidelse. Reglene for disse produktene kan derfor utelukkes fra dette vedtaks anvendelsesområde.
- 2) Det bør fastsettes særlige helsekrav som får anvendelse på framstilling av gelatin for konsum. Under forutsetning av at disse kravene er de samme for gelatin for konsum som for gelatin som ikke er beregnet på konsum, og under forutsetning av at hygienekravene også er de samme, kan begge typer gelatin produseres og/eller lagres i samme bedrift.
- 3) Det bør fastsettes krav til godkjenning og registrering, kontroll og hygiene som må oppfylles av bedrifter som framstiller gelatin. Visse helsekrav omhandlet i

rådsdirektiv 77/99/EØF av 21. desember 1976 om helseproblemer ved produksjon og omsetning av kjøttprodukter og visse andre produkter av animalsk opprinnelse<sup>(3)</sup>, sist endret ved direktiv 97/76/EF<sup>(4)</sup>, og i rådsdirektiv 93/43/EF av 14. juni 1993 om næringsmiddelhygiene<sup>(5)</sup>, er relevante for framstilling av gelatin.

- 4) Styringskomiteen for vitenskapelige spørsmål vedtok 26. og 27. mars 1998 en uttalelse om gelatins sikkerhet, som ble ajourført 18. og 19. februar 1999. I denne uttalelsen behandles spørsmålet om på hvilke vilkår det anvendte materiale og/eller type materiale kan tilbakespores, og/eller på hvilke vilkår produksjonsprosessen kan tilrettelegges for at gelatin for konsum kan anses å være fri for bovin spongiform encefalopati-smitte (BSE). I denne uttalelsen skiller Styringskomiteen for vitenskapelige spørsmål i de anbefalte tiltakene mellom forskjellige kategorier av geografisk risiko. En endelig gjennomføring kan bare komme etter en klassifisering av stater og regioner. På det generelle møtet i komiteen for Det internasjonale kontor for epizootier (OIE) 21. mai 1999 ble det vedtatt et forslag fra kommisjonen for OIEs dyrehelsekodeks om kriteriene for fastsettelse av BSE-statusen for en stat eller en sone. Etter framgangsmåten fastsatt i kommisjonsrekommendasjon 98/447/EF<sup>(6)</sup> av 22. juli 1998 om opplysninger som skal framlegges ved søknad om vurdering av en stats epidemiologiske status med hensyn til smittsom spongiform encefalopati, har visse medlemsstater framlagt nødvendige data som gjør det mulig å vurdere deres geografiske risiko. Med hensyn til utviklingen i den senere tid i OIE-kodeksen for BSE, og i påvente av den vitenskapelige vurderingen nevnt ovenfor, samt den etterfølgende beslutningstakingen, bør

(\*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 290 av 12.11.1999, s. 32, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 29/2001 av 30. mars 2001 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), se EØS-tillegget til De Europeiske Fellesskaps Tidende nr. 30 av 14.6.2001, s. 7.

<sup>(1)</sup> EFT L 62 av 15.3.1993, s. 49.

<sup>(2)</sup> EFT L 24 av 30.1.1998, s. 31.

<sup>(3)</sup> EFT L 26 av 31.1.1997, s. 85.

<sup>(4)</sup> EFT L 10 av 16.1.1998, s. 25.

<sup>(5)</sup> EFT L 175 av 19.7.1993, s. 1.

<sup>(6)</sup> EFT L 212 av 30.7.1998, s. 58.

- ikke reglene for produksjon av gelatin fra bein fra drøvtyggere tre i kraft for Fellesskapets regelverk om klassifisering av stater eller regioner med hensyn til deres BSE-status, får anvendelse. Kommisjonen vil omgående iverksette framgangsmåten for ikrafttredelse av reglene for produksjon av gelatin fra bein fra drøvtyggere når Fellesskapets regelverk om klassifisering av stater eller regioner med hensyn til deres BSE-status, er vedtatt.
- 5) Kommisjonen har gjort vedtak 97/534/EF<sup>(1)</sup>, sist endret ved rådsvedtak 98/745/EF<sup>(2)</sup>, om forbud mot bruk av risikomateriale med hensyn til smittsom spongiform encefalopati.
  - 6) Kommisjonen har gjort vedtak 98/272/EF<sup>(3)</sup> om epidemiologisk overvåking for smittsom spongiform encefalopati og om endring av vedtak 94/474/EF. Dette vedtak fastsetter tiltak som får anvendelse for dyr som mistenkes for å ha smittsom spongiform encefalopati (TSE).
  - 7) En revisjon av OIEs dyrehelsekodeks for BSE (OIE-kodeks for BSE) ble vedtatt på OIEs generalforsamling i Paris 29. mai 1998. I artikkel 3.2.13.3 i denne kodeks anbefales det at dersom gelatin og kollagen framstilles utelukkende av huder og skinn som kommer fra friske dyr, kan veterinærmyndighetene uten begrensning godta import og transitt gjennom sine territorier av slik gelatin og kollagen, uten hensyn til de eksporterende statenes status. Artikkel 3.2.13.15 i samme kodeks gir anbefaling om på hvilke vilkår for tilbakesporing og bearbeiding det kan utføres handel med gelatin og kollagen framstilt av bein.
  - 8) Gelatin framstilles av bein, huder og skinn av oppdrettsdrøvtyggere og villlevende vilt, huder og skinn av svin og fjørfe, sener og fiskeskinn og -bein. Hygienisk slakting av storfe på et slakteri under tilsyn hindrer kontaminering av huder med risikomateriale med hensyn til smittsom spongiform encefalopati. Disse råstoffene bør komme fra friske dyr og behandles på en hygienisk måte når de samles inn, transporteres, lagres og håndteres. For å kunne garantere at disse råstoffene kan spores, bør det kreves at innsamlingsentraler og garverier som skal levere disse råstoffene, er godkjent og registrert. Videre bør det fastsettes en modell for et handelsdokument som skal følge disse råstoffene under transport og når de leveres til innsamlingsentralene, garveriene og gelatinbearbeidingsanleggene.
  - 9) I uttalelsen nevnt ovenfor, anbefaler Styringskomiteen for vitenskapelige spørsmål på det sterkeste at gelatinprodusenter iverksetter og overholder prosedyrene for risikoanalyse og kritiske kontrollpunkter. Tiltakene for bedriftenes egenkontroll fastsatt i artikkel 7 i direktiv 77/99/EØF, er relevante for egenkontroller som utføres av bedrifter som produserer gelatin i samsvar med artikkel 4 nr. 2 i direktiv 92/118/EØF.
  - 10) Det bør fastsettes standarder for det ferdige produktet for å sikre at det ikke er kontaminert av stoffer eller mikroorganismer som utgjør en fare for forbrukernes helse. I påvente av en vitenskapelig vurdering av slike standarder, bør generelt godttatte standarder for kontaminering brukes foreløpig.
  - 11) Det bør fastsettes krav med hensyn til emballering, lagring og transport av det ferdige produktet.
  - 12) Det må fastsettes særlige helseregler for import av råstoffer beregnet på produksjon av gelatin for konsum, og for import av gelatin for konsum. Når det er mulig å godkjenne vilkår som gir tilsvarende garantier, kan en tredjestat framlegge for Kommisjonen forslag for slik godkjenning til vurdering.
  - 13) Vedtak av særlige regler for gelatinproduksjon berører ikke vedtak av regler som tilrettelegger for forebygging og bekjempelse av smittsom spongiform encefalopati.
  - 14) Tiltakene fastsatt i dette vedtak er i samsvar med uttalelse fra Den faste veterinærkomité —
- GJORT DETTE VEDTAK:
- Artikkel 1*
- I direktiv 92/118/EØF vedlegg II kapittel 2 utgår annet strekpunkt.
- Artikkel 2*
- Vedlegget til dette vedtak tilføyes som kapittel 4 i vedlegg II til direktiv 92/118/EØF.

<sup>(1)</sup> EFT L 216 av 8.8.1997, s. 95.

<sup>(2)</sup> EFT L 358 av 31.12.1998, s. 113.

<sup>(3)</sup> EFT L 122 av 24.4.1998, s. 59.

*Artikkel 3*

Vedlegget til dette vedtak kan endres etter framgangsmåten fastsatt i artikkel 18 i direktiv 92/118/EØF, særlig for å ta hensyn til den vitenskapelige og tekniske utvikling, og på bakgrunn av uttalelsene fra Kommisjonens relevante vitenskapelige komité.

*Artikkel 4*

Dette vedtak får anvendelse fra 1. juni 2000. Det får ikke anvendelse på gelatin for konsum som er produsert før denne dato.

Del I nr. 2 og del IV nr. 1 første strekpunkt i vedlegget skal imidlertid få anvendelse fra det tidspunkt som Kommisjonen

fastsetter etter framgangsmåten fastsatt i artikkel 18 i direktiv 92/118/EØF.

*Artikkel 5*

Dette vedtak er rettet til medlemsstatene.

Utferdiget i Brussel, 28. oktober 1999.

*For Kommisjonen*

David BYRNE

*Medlem av Kommisjonen*

## VEDLEGG

## «KAPITTEL 4

**SÆRLIGE HELSEKRAV FOR GELATIN FOR KONSUM**

Dette kapittel fastsetter helsekravene som får anvendelse på markedsføring og import av gelatin for konsum, med unntak av gelatin beregnet på bruk i legemidler, kosmetikk eller annen teknisk bruk og i medisinsk utstyr.

I dette kapittel menes med:

- gelatin: naturlig, løselig protein, geldannende eller ikke geldannende, som er framkommet ved delvis hydrolyse av kollagen framstilt av bein, huder og skinn samt sener fra dyr (herunder fisk og fjørfe),
- huder og skinn: alt hud- og underhudsvev,
- garving: herding av huder ved hjelp av vegetabiliske garvemidler, kromsalter eller andre stoffer, for eksempel aluminiumssalter, jernsalter, kiselsalter, aldehyder og kinoner eller andre syntetiske herdingsmidler,
- stat eller region i kategori 1: stat eller region klassifisert som fri for BSE i samsvar med Fellesskapets regelverk,
- stat eller region i kategori 2: stat eller region klassifisert som foreløpig fri for BSE i samsvar med Fellesskapets regelverk,
- stat eller region i kategori 3: stat eller region klassifisert som stat eller region med lav BSE-risiko i samsvar med Fellesskapets regelverk,
- stat eller region i kategori 4: stat eller region klassifisert som stat eller region med høy BSE-risiko i samsvar med Fellesskapets regelverk.

Gelatin for konsum skal oppfylle følgende krav:

**I. Krav til bedrifter som produserer gelatin**

Gelatin for konsum skal komme fra bedrifter som:

1. overholder kravene fastsatt i kapittel I, II, V, VI, VII, VIII, IX og X i vedlegget til direktiv 93/43/EØF,
2. er godkjent og registrert i samsvar med artikkel 11 i direktiv 77/99/EØF,
3. eventuelt er underlagt tilsyn av produksjonsvilkårene av vedkommende myndighet i samsvar med kapittel IV i vedlegg B til direktiv 77/99/EØF,
4. bruker et program for egenkontroll i samsvar med artikkel 7 nr. 1 og nr. 3 i direktiv 77/99/EØF,
5. i to år fører fortegnelser over kildene til alt innkommende råstoff og alle utgående produkter,
6. innfører og bruker en ordning som gjør det mulig å knytte sammen hvert enkelt produsert parti som er sendt, de innkommede forsendelsene med råstoff, produksjonsvilkårene og produksjonstidspunktet.

**II. Krav til råstoffer som skal brukes til produksjon av gelatin**

1. Følgende råstoffer kan brukes til produksjon av gelatin for konsum:
  - bein,
  - huder og skinn av oppdrettsdrøvtyggere,
  - huder og skinn av svin,
  - skinn av fjørfe,
  - sener,
  - huder og skinn av viltlevende vilt,
  - skinn og bein fra fisk.

2. Bruk av bein fra drøvtyggere som er født, oppdrettet eller slaktet i en stat eller region i kategori 4, er forbudt.
3. Bruk av huder og skinn som har gjennomgått garving, er forbudt.
4. Råstoffer som er oppført i de første fem strekpunktene i nr. 1, skal komme fra dyr som er slaktet i et slakteri og hvis skrotter er funnet egnet til konsum etter kontroll ante mortem og post mortem.
5. Råstoffer som er oppført i sjette strekpunkt i nr. 1, skal komme fra slaktede dyr hvis skrotter er funnet egnet til konsum etter kontrollene fastsatt i artikkel 3 i rådsdirektiv 92/45/EØF<sup>(1)</sup>.
6. Råstoffer som er oppført i de seks første strekpunktene i nr. 1, skal komme fra slakterier, nedskjæringsanlegg, kjøttbearbeidingsbedrifter, bearbeidingsanlegg for viltlevende vilt, beinavfettingsanlegg, garverier, innsamlingsentraler, detaljforretninger eller lokaler ved salgssteder der det utføres nedskjæring og lagring av kjøtt og fjørfekjøtt utelukkende for å levere direkte til forbruker.
7. Råstoffer som er oppført i siste strekpunkt i nr. 1, skal komme fra anlegg som framstiller fiskerivarer til konsum, og som er godkjent eller registrert i samsvar med rådsdirektiv 91/493/EØF<sup>(2)</sup>.
8. De innsamlingsentralene og garveriene som har til hensikt å levere råstoffer til produksjon av gelatin for konsum, skal godkjennes særlig for dette formål og registreres av vedkommende myndigheter og oppfylle følgende krav:
  - a) de skal ha lagerrom med harde gulv og glatte vegger som er lette å rengjøre og desinfisere,
  - b) de skal eventuelt være utstyrt med kjøleanlegg,
  - c) lagerrommene skal holdes tilstrekkelig rene og i god stand, slik at de ikke er en kilde til kontaminering av råstoffene,
  - d) dersom råstoff som ikke oppfyller kravene i denne del, lagres og/eller bearbeides i disse lokalene, skal de ved mottak, lagring, bearbeidning og forsendelse holdes atskilt fra råstoff som oppfyller kravene i denne del,
  - e) de skal med jevne mellomrom kontrolleres av vedkommende myndighet for å sikre at bestemmelsene i dette kapittel overholdes, og for å kontrollere regnskapsdokumenter og/eller helsesertifikater som gjør det mulig å spore råstoffets opprinnelse.
9. Import til Fellesskapet av råstoff beregnet på produksjon av gelatin for konsum, er underlagt følgende bestemmelser:
  - medlemsstatene kan godkjenne import av dette råstoffet bare fra tredjestater som er oppført på listen fastsatt ved henholdsvis rådsvedtak 79/542/EØF<sup>(3)</sup> eller kommisjonsvedtak 94/85/EF<sup>(4)</sup>, 97/296/EF<sup>(5)</sup> eller 94/86/EF<sup>(6)</sup>.
  - med hver forsendelse skal det følge et sertifikat som er i samsvar med modellen fastsatt etter framgangsmåten fastsatt i artikkel 18 i dette direktiv.

### III. Transport og lagring av råstoff

1. Transport av råstoff beregnet på produksjon av gelatin, skal utføres under hygieniske forhold ved hjelp av egnede transportmidler.

Under transport, ved levering i innsamlingsentralen og i garveriet og i gelatinbearbeidingsbedriften skal råstoffet følges av et handelsdokument som er i samsvar med modellen fastsatt i del VIII i dette kapittel.
2. Råstoffer skal transporteres og lagres avkjølt eller fryst, med mindre de skal bearbeides innen 24 timer etter at de er sendt.

Som unntak fra ovenstående ledd, kan avfattede og tørkede bein eller beinbrusk, saltede, tørkede og kalkbehandlede huder og skinn eller huder og skinn behandlet med syre eller base, transporteres og lagres ved lufttemperatur.
3. Lagerrommene skal holdes tilstrekkelig rene og i god stand, slik at de ikke er en kilde til kontaminering av råstoffene.

<sup>(1)</sup> EFT L 268 av 14.9.1992, s. 35.

<sup>(2)</sup> EFT L 268 av 24.9.1991, s. 15.

<sup>(3)</sup> EFT L 146 av 14.6.1979, s. 15.

<sup>(4)</sup> EFT L 44 av 17.2.1994, s. 31.

<sup>(5)</sup> EFT L 122 av 14.5.1997, s. 21.

<sup>(6)</sup> EFT L 44 av 17.2.1994, s. 33.

#### IV. Krav som skal overholdes ved produksjon av gelatin

1. Gelatin skal produseres ved hjelp av en prosess som sikrer at:
  - alt beinmateriale fra drøvtyggere som kommer fra dyr som er født, oppdrettet og slaktet i stater eller regioner i kategori 3, skal gjennomgå en prosess som sikrer at alt beinmateriale finknuses og avfettes med varmt vann og behandles med fortennet saltsyre (med en minimumskonsentrasjon på 4 % og pH < 1,5) i et tidsrom på minst to dager, etterfulgt av en basisk behandling med en mettet kalkløsning (pH > 12,5) i et tidsrom på minst 20 dager med sterilisering ved 138-140 °C i fire sekunder, eller en tilsvarende prosess godkjent av Kommisjonen etter samråd med den relevante vitenskapelige komité,
  - annet råstoff skal gjennomgå en behandling med syre eller base, etterfulgt av en eller flere skyllinger. pH skal tilpasses i henhold til dette. Gelatin skal utvinnes ved en eller flere etterfølgende oppvarminger, etterfulgt av rensing ved hjelp av filtrering og sterilisering.
2. Etter at gelatin har gjennomgått prosessene beskrevet i nr. 1, kan gelatin tørkes og eventuelt pulveriseres eller formes i plater.
3. Bruk av andre konserveringsmidler enn svoveldioksid og hydrogenperoksid er forbudt.
4. Forutsatt at kravene til gelatin som ikke er beregnet på konsum, er nøyaktig de samme som for gelatin for konsum, kan produksjon og lagring foregå i samme bedrift.

#### V. Krav til ferdige produkter

Hvert produksjonsparti med gelatin skal gjennomgå prøver for å sikre at det oppfyller følgende kriterier:

##### 1. Mikrobiologiske kriterier

Mikrobiologiske parametere	Grense
Aerobe bakterier i alt	10 <sup>3</sup> /g
Kolibakterier (30 °C)	0/g
Kolibakterier (44,5 °C)	0/10 g
Anaerobe sulfittreducerende bakterier (ingen gassutvikling)	10/g
<i>Clostridium perfringens</i>	0/g
<i>Staphylococcus aureus</i>	0/g
<i>Salmonella</i>	0/25 g

##### 2. Reststoffer

Bestanddel	Grense
As	1 ppm
Pb	5 ppm
Cd	0,5 ppm
Hg	0,15 ppm
Cr	10 ppm
Cu	30 ppm
Zn	50 ppm
Fuktighet (105 °C)	15 %
Aske (550 °C)	2 %
SO <sub>2</sub> (Reith Williems)	50 ppm
H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> (Den europeiske farmakopé 1986 (V <sub>2</sub> O <sub>2</sub> ))	10 ppm

## VI. Emballering, lagring og transport

1. Gelatin for konsum skal innpakkes, emballeres, lagres og transporteres under tilfredsstillende hygieniske forhold, særlig:
  - skal det være et rom til lagring av innpakkings- og emballeringsmateriale,
  - skal innpakning og emballering foregå i et rom eller på et sted som er beregnet på dette formål.
2. Innpakninger og emballasje som inneholder gelatin, skal:
  - være påført et identifikasjonsmerke som gir følgende opplysninger:

navnet eller forbokstaven(e) til avsenderstaten med trykte, store bokstaver, dvs. AT-B-DK-D-EL-E-F-FI-IRL-I-L-NL-P-SE-UK, fulgt av bedriftens registreringsnummer og én av følgende forkortelser: CE-EC-EF-EG-EK-EY

og
  - være påført ordene «Gelatin for konsum».
3. Under transport skal gelatin følges av et handelsdokument i samsvar med artikkel 3 bokstav A) nr. 9 a) i direktiv 77/99/EØF, som skal være påført ordene «Gelatin for konsum» og produksjonsdatoen.

## VII. Import av gelatin fra tredjestater

- A. Medlemsstatene skal sikre at gelatin for konsum importeres bare dersom den:
  - kommer fra tredjestater som er oppført på listen i del XIII i vedlegget til kommisjonsvedtak 94/278/EF<sup>(1)</sup>,
  - kommer fra bedrifter som oppfyller kravene fastsatt i del I i dette kapittel,
  - er framstilt av råstoff som oppfyller kravene i del II og III i dette kapittel,
  - er produsert i samsvar med kravene oppført i del IV i dette kapittel,
  - oppfyller kriteriene i del V og kravene i del VI nr. 1 i dette kapittel,
  - på innpakningen og emballasjen er påført et identifikasjonsmerke som gir følgende opplysninger:

ISO-koden til opprinnelsesstaten fulgt av bedriftens registreringsnummer

og
  - følges av et sertifikat som er i samsvar med modellen fastsatt etter framgangsmåten fastsatt i artikkel 18 i dette direktiv.
- B. Etter framgangsmåten fastsatt i artikkel 18 i dette direktiv, kan Kommisjonen godkjenne helsetiltakene som en tredjestat anvender på produksjonen av gelatin for konsum, som helsetiltak som gir garantier tilsvarende dem som får anvendelse på markedsføring i Fellesskapet, dersom tredjestaten framlegger objektive bevis for dette.

Dersom Kommisjonen godkjenner en slik likestilling av en tredjestats helsetiltak, skal den etter samme framgangsmåte vedta vilkårene for import av gelatin for konsum, herunder helsesertifikatet som skal følge produktet.

<sup>(1)</sup> EFT L 120 av 11.5.1994, s. 44.

## VIII. Modell for handelsdokument for råstoff beregnet på produksjon av gelatin for konsum

## HANDELSDOKUMENT

## For råstoff beregnet på produksjon av gelatin for konsum

Handelsdokumentets nummer: .....

## I. Identifikasjon av råstoffet

Råstoffets art: .....

Råstoffet kommer fra følgende dyrearter: .....

.....

Nettovekt: .....

Identifikasjonsmerke (palle eller container): .....

II. Råstoffets opprinnelse <sup>(1)</sup>:*Slakteri*

Bedriftens adresse: .....

Veterinært godkjennings-/registreringsnummer: .....

*Nedskjøringsanlegg*

Bedriftens adresse: .....

Veterinært godkjennings-/registreringsnummer: .....

*Kjøttproduserende bedrift*

Bedriftens adresse: .....

Veterinært godkjennings-/registreringsnummer: .....

*Bedrift som produserer andre animalske produkter*

Bedriftens adresse: .....

Veterinært godkjennings-/registreringsnummer: .....

*Bearbeidingsbedrift for villevende vilt*

Bedriftens adresse: .....

Veterinært godkjennings-/registreringsnummer: .....

*Bedrift som produserer fiskerivarer*

Bedriftens adresse: .....

Veterinært godkjennings-/registreringsnummer: .....

*Innsamlingsentraler*

Bedriftens adresse: .....

Veterinært godkjennings-/registreringsnummer: .....

*Garveri*

Bedriftens adresse: .....

Veterinært godkjennings-/registreringsnummer: .....

*Detaljforretning*

Adresse: .....

<sup>(1)</sup> Stryk det som ikke passer.



*Lokaler ved salgssteder der det utføres nedskjæring og lagring av kjøtt og fjørfekjøtt utelukkende for å levere direkte til forbruker*

Adresse: .....

### III. Råstoffets bestemmelsessted

Råstoffet sendes til følgende bedrifter (innsamlingsentral/garveri/gelatinanlegg) <sup>(1)</sup>:

Navn: .....

Adresse: .....

### IV. Erklæring

Undertegnede erklærer at jeg har lest og forstått bestemmelsene i del II og III i kapittel 4 i vedlegg II til direktiv 92/118, og at <sup>(1)</sup>:

— huder og skinn av oppdrettsdrøvtyggere, bein, huder og skinn av svin, skinn av fjørfe og sener beskrevet ovenfor, kommer fra dyr som er slaktet i et slakteri og hvis skrotter er funnet egnet for konsum etter kontroll ante mortem og post mortem,

og/eller

— huder og skinn av viltlevende vilt beskrevet ovenfor, kommer fra slaktede dyr hvis skrotter er funnet egnet til konsum etter kontrollene fastsatt i artikkel 3 i direktiv 92/45/EØF,

og/eller

— fiskeskinn og -bein beskrevet ovenfor, kommer fra bedrifter som produserer fiskerivarer for konsum eller er registrert i samsvar med direktiv 91/493/EØF.

Utstedt i ....., den .....

.....  
(bedriftseierens eller dennes representants underskrift)

<sup>(1)</sup> Stryk det som ikke passer.