

## KOMMISJONSFORORDNING (EU) nr. 294/2013

2020/EØS/57/08

av 14. mars 2013

**om endring og retting av forordning (EU) nr. 142/2011 om gjennomføring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009 om fastsettelse av hygieneregler for animalske biprodukter og avledede produkter som ikke er beregnet på konsum, og om gjennomføring av rådsdirektiv 97/78/EF med hensyn til visse prøver og produkter som er unntatt fra veterinærkontroll på grensen i henhold til nevnte direktiv(\*)**

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009 av 21. oktober 2009 om fastsettelse av hygieneregler for animalske biprodukter og avledede produkter som ikke er beregnet på konsum, og om oppheving av forordning (EF) nr. 1774/2002<sup>(1)</sup>, særlig artikkel 5 nr. 2, artikkel 15 nr. 1 første ledd bokstav b) og c), artikkel 15 nr. 1 annet ledd, artikkel 18 nr. 3, artikkel 19 nr. 4 første ledd bokstav a), b) og c), artikkel 19 nr. 4 annet ledd, artikkel 21 nr. 6 bokstav c) og artikkel 32 nr. 3 bokstav a), artikkel 40 første ledd bokstav d), artikkel 41 nr. 3 første og tredje ledd, artikkel 42 nr. 2 og artikkel 45 nr. 4, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Ved forordning (EF) nr. 1069/2009 fastsettes hygieneregler og dyrehelseeregler for animalske biprodukter og avledede produkter, for å forebygge og redusere risikoen for dyrs og menneskers helse som følge av disse produktene. Den fastsetter også bestemmelser om fastsettelse av et slutt punkt i produksjonskjeden for visse avledede produkter, der de ikke lenger skal være omfattet av kravene i nevnte forordning.
- 2) Ved kommisjonsforordning (EU) nr. 142/2011 av 25. februar 2011 om gjennomføring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009 om fastsettelse av hygieneregler for animalske biprodukter og avledede produkter som ikke er beregnet på konsum, og om gjennomføring av rådsdirektiv 97/78/EF med hensyn til visse prøver og produkter som er unntatt fra veterinærkontroll på grensen i henhold til nevnte direktiv<sup>(2)</sup>, fastsettes gjennomføringsregler for forordning (EF) nr. 1069/2009, herunder regler for fastsettelse av slutt punkter for visse avledede produkter.

- 3) I sin uttalelse av 7. februar 2011 om i hvilket omfang fettbearbeidingsprosesser kan redusere risiko som kan være forbundet med TSE i animalske biprodukter i kategori 1<sup>(3)</sup>, konkluderte Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet (EFSA) at risikoen for spredning av overførbart spongiform encefalopati (TSE) reduseres betydelig etter bearbeiding av kategori 1-materiale med hydrolytisk spalting av fett og hydrogenering. Det hersker likevel en viss usikkerhet med hensyn til reduksjon av TSE-smitte i produkter framstilt av bearbeidet fett fra kategori 1-materiale. Av samme årsak kan det ikke med sikkerhet antas at nevnte produkter er smittefrie, og de ville derfor kunne utgjøre en risiko dersom de kom inn i næringsmiddel- og førkjeden. Artikkel 3 i forordning (EU) nr. 142/2011 og vedlegg XIV og XV bør derfor endres.

- 4) Ved artikkel 18 nr. 1 i forordning (EF) nr. 1069/2009 fastsettes unntak for bruk av kategori 2- og kategori 3-materiale til føring av visse dyr som ikke kommer inn i næringsmiddelkjeden, herunder sirkusdyr. Ettersom visse sirkusdyr tilhører arter som normalt brukes til næringsmiddelproduksjon, bør føring av sirkusdyr med slikt materiale omfattes av vilkårene i artikkel 13 i forordning (EU) nr. 142/2011.

- 5) Ved artikkel 19 nr. 1 bokstav f) i forordning (EF) nr. 1069/2009 fastsettes et unntak for disponering av bier og biprodukter av biavl ved avfallsforbrenning eller nedgraving på stedet på vilkår som hindrer overføring av risiko for dyrs og menneskers helse. Artikkel 15 bokstav c) i forordning (EU) nr. 142/2011 viser til særlige bestemmelser om innsamling og disponering av bier og biprodukter av biavl. Første punktum i nevnte artikkel bør

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 98 av 6.4.2013, s. 1, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 198/2015 av 25. september 2015 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 19 av 30.3.2017, s. 5.

<sup>(1)</sup> EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1.

<sup>(2)</sup> EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1.

<sup>(3)</sup> EFSA Journal (2011), 9(2), s 1976.

derfor rettes med en henvisning til særlige bestemmelser for innsamling og disponering av bier og biprodukter av biavl.

- 6) Ved artikkel 36 nr. 3 i forordning (EU) nr. 142/2011 fastsettes en overgangsperiode fram til 31. desember 2012 for disponering av små mengder av kategori 3-materiale nevnt i artikkel 10 bokstav f) i forordning (EF) nr. 1069/2009. Nevnte overgangsperiode bør forlenges med ytterligere to år; i løpet av denne tiden bør det samles inn ytterligere opplysninger om innsamling, transport og disponering av det berørte kategori 3-materiale.
- 7) Bearbeidet animalsk protein som framstilles av andre animalske biprodukter enn kategori 3-materiale nevnt i artikkel 10 bokstav n), o) og p) i forordning (EF) nr. 1069/2009, kan brukes som en ingrediens i produksjonen av bearbeidet fôr til kjæledyr. Bearbeidet animalsk protein bør ikke deklarerer som fôr til kjæledyr med mindre det er blandet i passende forhold med andre fôrstoffer som normalt inntas av de relevante arter av kjæledyr. Produsenter av bearbeidet animalsk protein kan imidlertid sende produktet til produksjon av blandingsfôr til hunder og katter til personer som driver anerkjente kenneler eller hundekobler, og til føring av hunder og katter i dyremottak. I slike tilfeller skal produktet deklarerer og merkes som bearbeidet animalsk protein. Når det gjelder eksport av bearbeidet animalsk protein, gjelder i tillegg til regelverket om animalske biprodukter også bestemmelsene i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001<sup>(1)</sup>. I samsvar med vedlegg IV del III bokstav E nr. 2 i nevnte forordning skal eksport av bearbeidet animalsk protein være omfattet av en skriftlig avtale mellom opprinnelsesmedlemsstatene for det bearbeidede animalske protein og bestemmelsestredjestaten. En slik forpliktelse gjelder ikke ved eksport av fôr til kjæledyr. Med tanke på den påviste risiko for uriktig anvendelse av reglene om eksport av bearbeidet animalsk protein er det behov for en mer presis definisjon av fôr til kjæledyr.
- 8) Omdanning av animalske biprodukter og/eller avledede produkter til biogass eller kompost er tillatt i henhold til forordning (EF) nr. 1069/2009. Produksjonen av biogass medfører at det dannes faste eller flytende fraksjoner. Det bør presiseres at kravene om disponering av slike avfallsprodukter gjelder for begge fraksjoner.
- 9) I sin uttalelse av 30. november 2010 om abiotiske risikoer for dyrs og menneskers helse av glyserin som et biprodukt fra produksjonen av biodiesel fra animalske biprodukter av kategori 1, og vegetabiliske oljer<sup>(2)</sup>, bekreftet EFSA at glyserin som er bearbeidet ved bruk av bearbeidingsmetode 1 nevnt i kapittel III i vedlegg IV til forordning (EU) nr. 142/2011 til produksjon av biodiesel, er et sikkert materiale med hensyn til TSE-risiko. Glyserin som biprodukt fra produksjonen av

biodiesel kan omdannes til biogass og råtnerester etter produksjon av biogass og spres på jord på produsent-medlemsstatens nasjonale territorium uten risiko for dyrs og menneskers helse, dersom vedkommende myndighet har gitt tillatelse til dette.

- 10) Animalske biprodukter nevnt i artikkel 13 bokstav f) i forordning (EF) nr. 1069/2009 kan spres på jord uten bearbeiding dersom vedkommende myndighet ikke anser at de utgjør noen risiko for spredning av alvorlige smittsomme sykdommer. De samme produkter kan komposteres eller omdannes til biogass uten forutgående bearbeiding.
- 11) Standardordlyden for beskrivelse av animalske biprodukter og avledede produkter som er gjenstand for samhandel mellom medlemsstater som fastsatt i vedlegg VIII til forordning (EU) nr. 142/2011, skal være tydelig og lett leselig påført emballasjen, beholderen eller kjøretøyet under transport og lagring. Listen over standardformuleringer bør utvides for å ta hensyn til handel med bearbeidet husdyrgjødsel.
- 12) I henhold til artikkel 48 i forordning (EF) nr. 1069/2009 skal en driftsansvarlig som har til hensikt å sende kategori 1- eller 2-materiale til en annen medlemsstat, underrette vedkommende myndighet i bestemmelsesmedlemsstaten om dette. Medlemsstatene kan inngå bilaterale avtaler om på sine anlegg å yte tjenester for kremering av kjæledyr fra andre medlemsstater som de har en felles grense med. I slike tilfeller utgjør kravene fastsatt i artikkel 48 nr. 1-3 i forordning (EF) nr. 1069/2009 en unødvendig økt administrativ byrde.
- 13) Kapittel II i vedlegg X til forordning (EU) nr. 142/2011 fastsetter særlige krav til avledede produkter som er beregnet på produksjon av fôrvarer. Ordlyden i unntaket som gjelder omsetning av melk bearbeidet i samsvar med nasjonale standarder, bør endres til også å gjelde melkebaserte produkter og produkter framstilt av melk, slik at del II i avsnitt 4 i nevnte kapittel tilpasses bestemmelsene i artikkel 10 i forordning (EF) nr. 1069/2009, og særlig bokstav f) tilpasses tillatelsen til bearbeiding av visse tidligere fôrvarer til materiale til føring av andre produksjonsdyr enn pelsdyr.
- 14) Når tidligere fôrvarer som inneholder ingredienser av animalsk opprinnelse, brukes som kildemateriale til produksjon av fôr til produksjonsdyr, gjelder særlige krav som skal forebygge risikoen for spredning av sykdommer til dyr. Dersom de tidligere fôrvarer ikke inneholder kjøtt, fisk eller produkter av disse, bør de imidlertid kunne anvendes til produksjon av fôr til produksjonsdyr, forutsatt at de ikke utgjør noen risiko for spredning av sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr.

<sup>(1)</sup> EFT L 147 av 31.5.2001, s. 1.

<sup>(2)</sup> EFSA Journal 2010, 8(12), s. 1934.

- 15) Ved artikkel 32 i forordning (EF) nr. 1069/2009 fastsettes vilkårene for å bringe i omsetning og bruke organisk gjødsel og jordforbedringsmidler. Nevnte produkter kan produseres av kategori 2- og kategori 3-materiale i samsvar med kravene fastsatt i vedlegg XI til forordning (EU) nr. 142/2011. Når det gjelder bearbeidet animalsk protein av kategori 3-materiale, skal de særlige kravene til produksjon fastsatt i kapittel II i vedlegg X til forordning (EU) nr. 142/2011 være oppfylt, også for bearbeidet animalsk protein som utelukkende er bestemt for bruk i fôr til kjæledyr. Av klarhetshensyn er det nødvendig å endre vedlegg XI til forordning (EU) nr. 142/2011 og å innføre henvisninger til alle bearbeidingskrav som gjelder bearbeidet animalsk protein.
- 16) For å fremme vitenskap og forskning på biologisk mangfold bør det gis unntak for materialbanker, vitenskapelige organisasjoner og museer når det gjelder innsamling, transport og bruk av dyr eller deler av dyr konservert i medier eller fullstendig innkapslet på objektglass eller som bearbeidede genetiske prøver. Kravene vedrørende jakttrofeer og andre preparater i kapittel VI i vedlegg XIII til forordning (EU) nr. 142/2011 bør derfor endres.
- 17) I tabell 2 i kapittel II avsnitt 1 i vedlegg XIV til forordning (EU) nr. 142/2011 fastsettes vilkårene for import av animalske biprodukter til Unionen. Ordlyden i visse deler av tabell 2 bør forbedres for å sikre tydeligere informasjon. Når det gjelder visse varer som kan bestå av animalske biprodukter fra ulike dyr, bør listen over tredjestater som er godkjent for import av animalske biprodukter av de relevante arter i tabell 2, endres i samsvar med dette. Endringene bør avspeiles i de tilsvarende sertifikater i vedlegg XV til nevnte forordning.
- 18) Fôr til kjæledyr kan produseres av alt annet kategori 3-materiale enn kategori 3-materiale nevnt i artikkel 10 bokstav n), o) og p) i forordning (EF) nr. 1069/2009. Reglene som gjelder for å bringe fôr til kjæledyr i omsetning i EU, skal også gjelde for import fra tredjestater. Sertifikatet i kapittel 3 bokstav B i vedlegg XV til forordning (EU) nr. 142/2011 bør utvides med en henvisning til artikkel 10 bokstav c) i forordning (EF) nr. 1069/2009.
- 19) Visse vilkår for import av blod og blodprodukter bør presiseres, særlig reglene om blodets opprinnelse. Blod skal komme fra en sikker kilde, som kan være et slakteri som er godkjent i henhold til EUs regelverk, et slakteri som er godkjent etter nasjonal lovgivning i den aktuelle tredjestat, eller levende dyr som oppdrettes for slike formål. Blod fra slike sikre kilder kan også være blandet. Ordlyden i de relevante sertifikater bør derfor endres. Vedlegg XIV og hygienesertifikatene i kapittel 4 bokstav A, kapittel 4 bokstav C og kapittel 4 bokstav D i vedlegg XV til forordning (EU) nr. 142/2011 bør derfor endres.
- 20) Vedlegg XVI til forordning (EU) nr. 142/2011 inneholder regler om offentlige kontroller vedrørende fôring av åtselugler med kategori 1-materiale. I henhold til artikkel 18 i forordning (EF) nr. 1069/2009 kan vedkommende myndighet tillate fôring av truede eller beskyttede arter av åtselugler og andre arter som lever i sitt naturlige habitat, med kategori 1-materiale. Gjeldende regler om offentlige kontroller med hensyn til fôring av åtselugler bør derfor utvides til å omfatte alle dyr som i henhold til vedlegg VI til forordning (EU) nr. 142/2011 kan føres med kategori 1-materiale.
- 21) Forordning (EU) nr. 142/2011 bør derfor endres.
- 22) For å unngå handelsforstyrrelser bør det fastsettes en overgangsperiode der import av de varer som omfattes av bestemmelsene i forordning (EU) nr. 142/2011, som endret ved denne forordning, bør godkjennes av medlemsstatene i samsvar med de regler som gjelder før denne forordning trer i kraft/får anvendelse.
- 23) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen, og verken Europaparlamentet eller Rådet har motsatt seg dem —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

*Artikkel 1*

I forordning (EF) nr. 142/2011 gjøres følgende endringer:

- 1) i artikkel 3 skal bokstav i) lyde:
- «i) bensin og drivstoff som oppfyller de særlige kravene til produkter fra den katalytiske flertrinnsprosessen for produksjon av fornybart drivstoff fastsatt i nr. 2 bokstav c) i vedlegg IV kapittel IV avsnitt 3,
  - j) produkter framstilt av bearbeidet fett fra smeltet fett og som oppfyller kravene fastsatt i vedlegg XIII kapittel XI.»
- 2) i artikkel 13 gjøres følgende endringer:
- a) i nr. 1 skal bokstav e) lyde:
    - «e) fluelarver og mark til agn,
    - f) sirkusdyr.»
  - b) i nr. 2 skal bokstav e) lyde:
    - «e) fluelarver og mark til agn,
    - f) sirkusdyr.»

3) i artikkel 15 skal første punktum lyde:

«Dersom vedkommende myndighet godkjenner disponeringen av animalske biprodukter som et unntak i henhold til artikkel 19 nr. 1 bokstav a), b), c), e) og f) i forordning (EF) nr. 1069/2009, skal disponeringen være i samsvar med følgende særlige bestemmelser fastsatt i vedlegg VI kapittel III:»,

4) i artikkel 36 nr. 3 skal datoen «31. desember 2012» endres til «31. desember 2014»,

5) vedlegg I, IV, V, VI, VIII, X og XI og vedlegg XIII-XVI endres i samsvar med teksten i vedlegget til denne forordning.

#### *Artikkel 2*

I en overgangsperiode fram til 26. desember 2013 skal forsendelser av animalske biprodukter og avledede produkter som ledsages av et hygienesertifikat som er utfylt og undertegnet i samsvar med modellen fastsatt i kapittel 3 bokstav B, kapittel 3 bokstav D, kapittel 4 bokstav A, kapittel 4 bokstav C, kapittel 4 bokstav D, kapittel 6 bokstav A, kapittel 8, kapittel 10 bokstav B, kapittel 11, kapittel 14 bokstav A og kapittel 15 i vedlegg XV til forordning (EU) nr. 142/2011 i den utgaven som gjaldt før denne forordnings ikrafttredelsesdato, fortsatt godtas for import til Unionen, så sant sertifikatene er utfylt og undertegnet før 26. oktober 2013.

#### *Artikkel 3*

Denne forordning trer i kraft den 20. dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Den får anvendelse fra 15. mars 2013.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 14. mars 2013.

*For Kommisjonen*

José Manuel BARROSO

*President*

---

## VEDLEGG

I vedleggene til forordning (EF) nr. 142/2011 gjøres følgende endringer:

1) i vedlegg I gjøres følgende endringer:

a) nr. 19 skal lyde:

«19. «**fôr til kjæledyr**» annet fôr enn materialet nevnt i artikkel 24 nr. 2, til bruk som fôr til kjæledyr, og tyggesaker som består av animalske biprodukter og avledede produkter som

a) inneholder annet kategori 3-materiale enn materialet nevnt i artikkel 10 bokstav n), o) og p) i forordning (EF) nr. 1069/2009, og

b) kan inneholde importert kategori 1-materiale som består av animalske biprodukter fra dyr som har gjennomgått ulovlig behandling i henhold til artikkel 1 nr. 2 bokstav d) i direktiv 96/22/EF eller artikkel 2 bokstav b) i direktiv 96/23/EF,».

b) nr. 23 skal lyde:

«23. «**råtnerester**» rester, herunder den flytende fraksjon, fra bearbeidingen av animalske biprodukter ved et biogassanlegg,».

2) i vedlegg IV kapittel IV avsnitt 3 gjøres følgende endringer:

a) i nr. 1 gjøres følgende endringer:

i) bokstav a) iii) skal lyde:

«iii) omdannes til biogass. I slike tilfeller skal råtnerester disponeres i samsvar med i) eller ii), unntatt dersom materialet oppstår fra bearbeiding i samsvar med nr. 2 bokstav a) eller b), og restene kan brukes i samsvar med vilkårene fastsatt i nr. 2 bokstav a) eller nr. 2 bokstav b) iii), eller»,

ii) bokstav b) i) skal lyde:

«i) disponeres i samsvar med nr. 1 bokstav a) i) eller ii), med eller uten forutgående bearbeiding i samsvar med artikkel 13 bokstav a) og b) og artikkel 14 bokstav a) og (b) i forordning (EF) nr. 1069/2009,».

b) nr. 2 bokstav b) ii) og iii) skal lyde:

«ii) når det gjelder kaliumsulfat, brukes til direkte spredning på jord eller til produksjon av avledede produkter for spredning på jord,

iii) når det gjelder glyserin som er framstilt av kategori 1- eller 2-materiale som er bearbeidet i samsvar med bearbeidingsmetoden fastsatt i kapittel III:

– brukes for tekniske formål,

– omdannes til biogass, i hvilket tilfelle råtnerestene kan spres på jord på produsentmedlemsstatens nasjonale territorium, dersom vedkommende myndighet har gitt tillatelse til dette, eller

– brukes til denitrifikasjon i et renseanlegg, i hvilket tilfelle restene av denitrifikasjonen kan spres på jord i samsvar med rådsdirektiv 91/271/EØF(\*),

iv) når det gjelder glyserin framstilt av kategori 3-materiale:

– brukes for tekniske formål,

– omdannes til biogass, i hvilket tilfelle råtnerestene kan spres på jord, eller

– brukes til fôring, forutsatt at glyserinet ikke er framstilt av kategori 3-materiale nevnt i artikkel 10 bokstav n), o) og p) i forordning (EF) nr. 1069/2009,

---

(\*) EFT L 135 av 30.5.1991, s. 40.,»

c) nr. 3 skal lyde:

«3. Alt annet avfall enn animalske biprodukter og avledede produkter som oppstår fra bearbeidingen av animalske biprodukter i samsvar med dette avsnitt, for eksempel slam, filterinnhold, aske og råtnerester, skal disponeres i samsvar med forordning (EF) nr. 1069/2009 og denne forordning.».

- 3) nr. 2 d) i vedlegg V kapittel I avsnitt 1 skal lyde:
- «d) animalske biprodukter som kan spres på land uten bearbeiding i samsvar med artikkel 13 bokstav f) i forordning (EF) nr. 1069/2009 og denne forordning, dersom vedkommende myndighet ikke anser dette for å utgjøre noen risiko for spredning av alvorlige overførbare sykdommer til mennesker eller dyr.»
- 4) i vedlegg VI kapittel II avsnitt 1 skal første punktum lyde:
- «Kategori 2- og 3-materiale nevnt i artikkel 18 nr. 1 i forordning (EF) nr. 1069/2009 kan gis som fôr til dyrene nevnt i samme artikkel nr. 1 bokstav a), b), d), f), g) og h), forutsatt at minst følgende vilkår samt eventuelle vilkår som vedkommende myndighet fastsetter i henhold til artikkel 18 nr. 1 i nevnte forordning, er oppfylt:»,
- 5) i vedlegg VIII gjøres følgende endringer:
- a) i kapittel II skal nr. 2 bokstav b) xix) lyde:
- «xix) når det gjelder husdyrgjødsel som har vært gjenstand for kalkbehandlingen fastsatt i nr. 1 i vedlegg IV kapittel IV avsnitt 2, ordlyden «blanding av husdyrgjødsel og kalk»,
- xx) når det gjelder behandlet husdyrgjødsel som har vært gjenstand for behandlingen fastsatt i nr. 2 bokstav b) og c) i vedlegg XI kapittel I avsnitt 2, ordlyden «behandlet husdyrgjødsel.»»,
- b) nytt kapittel VI skal lyde:

#### «KAPITTEL VI

#### **TRANSPORT AV DØDE KJÆLEDYR**

Vilkårene i artikkel 48 nr. 1-3 i forordning (EF) nr. 1069/2009 vedrørende forhåndsgodkjenning fra vedkommende myndighet i bestemmelsesmedlemsstatene og bruk av TRACES skal ikke gjelde når det gjelder transport av døde kjæledyr for forbrenning i en virksomhet eller et anlegg som befinner seg i grenseregionen til en annen medlemsstat som har en felles grense, dersom medlemsstatene har inngått en bilateral avtale om vilkårene for transporten.»

- 6) i vedlegg X kapittel II gjøres følgende endringer:
- a) nr. 1 i del II avsnitt 4 skal lyde:
- «1. Kravene i nr. 2 og 3 i denne del skal gjelde for bearbeiding, bruk og lagring av melk, melkebaserte produkter og produkter framstilt av melk av kategori 3-materiale nevnt i artikkel 10 bokstav e) i forordning (EF) nr. 1069/2009, unntatt slam fra sentrifugering eller separering, og melk, melkebaserte produkter og produkter framstilt av melk nevnt i artikkel 10 bokstav f) og h) i nevnte forordning, som ikke har vært bearbeidet i samsvar med del I i dette avsnitt.»
- b) avsnitt 10 skal lyde:

#### «Avsnitt 10

#### **Særlige krav til føring av andre produksjonsdyr enn pelsdyr med visse typer kategori 3-materiale nevnt i artikkel 10 bokstav f) i forordning (EF) nr. 1069/2009**

Kategori 3-materiale som består av næringsmidler som inneholder produkter av animalsk opprinnelse med opprinnelse i medlemsstater, og som ikke lenger er beregnet på konsum av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr nevnt i artikkel 10 bokstav f) i forordning (EF) nr. 1069/2009, kan bringes i omsetning som fôr til andre produksjonsdyr enn pelsdyr, uten ytterligere behandling, forutsatt at materialet:

- i) har gjennomgått bearbeiding i henhold til artikkel 2 nr. 1 bokstav m) i forordning (EF) nr. 852/2004 eller i samsvar med denne forordning,
- ii) består av eller inneholder en eller flere av følgende kategori 3-materialer nevnt i artikkel 10 bokstav f) i forordning (EF) nr. 1069/2009:
- melk,
  - melkebaserte produkter,
  - produkter framstilt av melk,
  - egg,
  - eggprodukter,
  - honning,
  - smeltet fett,
  - kollagen,
  - gelatin,

- iii) ikke har vært i kontakt med noe annet kategori 3-materiale, og
  - iv) alle forholdsregler er tatt for å unngå kontaminering av materialet.»
- 7) nr. 1 bokstav b i vedlegg XI kapittel II avsnitt 1 skal lyde:
- «b) ved bruk av bearbeidet animalsk protein, herunder bearbeidet animalsk protein i samsvar med bokstav B nr. 1 bokstav b) ii) i vedlegg X kapittel II avsnitt 1, som er framstilt av kategori 3-materiale i samsvar med vedlegg X kapittel II avsnitt 1 eller av materiale som har gjennomgått en annen behandling, dersom slike materialer i henhold til denne forordning kan brukes til organisk gjødsel og jordforbedringsmidler, eller»,
- 8) i vedlegg XIII gjøres følgende endringer:
- a) bokstav C nr. 1 bokstav c) og d) i kapittel VI skal lyde:
    - «c) har gjennomgått anatomisk preparering, for eksempel plastinering,
    - d) er dyr av klassen Insecta eller Arachnida som har gjennomgått en behandling, for eksempel tørking, for å hindre spredning av sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr, eller
    - e) inngår i naturhistoriske samlinger eller skal fremme vitenskapen og er
      - i) konservert i medier, for eksempel alkohol eller formaldehyd, som gjør det mulig å stille ut gjenstandene, eller
      - ii) fullstendig innkapslet på objektglass,
    - f) er bearbejdede DNA-prøver beregnet på materialbanker for å fremme forskning på biologisk mangfold, økologi, lege- og veterinærvitenskap eller biologi.»
  - b) i kapittel XI skal nytt nummer lyde:
    - «3. Slutt punkt for produkter framstilt av smeltet fett:
      - Fettderivater som er bearbejdet i henhold til punkt 1, kan bringes i omsetning til bruksformål angitt i punkt 2 uten begrensninger i henhold til denne forordning.»
- 9) i vedlegg XIV gjøres følgende endringer:
- a) i kapittel I avsnitt 1 gjøres følgende endringer:
    - i) bokstav c), d) og e) skal lyde:
      - «c) de skal komme fra en tredjestat eller en del av en tredjestat som er oppført i kolonnen «liste over tredjestater» i tabell 1,
      - d) de skal komme fra en virksomhet eller et anlegg som er registrert eller godkjent av vedkommende myndighet i tredjestaten, og som er oppført på listen over slike virksomheter og anlegg nevnt i artikkel 30, og
      - e) de skal
        - i) ledsages under transporten til det innførselsstedet i Unionen der veterinærkontrollen finner sted, av hygienesertifikatet nevnt i kolonnen «sertifikater/dokumentmodeller» i tabell 1, eller
        - ii) framvises på det innførselsstedet til Unionen der veterinærkontrollen finner sted, sammen med et dokument som tilsvarer modellen nevnt i kolonnen «sertifikater/dokumentmodeller» i tabell 1.»
    - ii) bokstav f) oppheves,
  - b) i kapittel II avsnitt 1 gjøres følgende endringer:
    - i) bokstav c), d) og e) skal lyde:
      - «c) de skal komme fra en tredjestat eller en del av en tredjestat som er oppført i kolonnen «liste over tredjestater» i tabell 2,
      - d) de skal komme fra en virksomhet eller et anlegg som er registrert eller godkjent av vedkommende myndighet i tredjestaten, og som er oppført på listen over slike virksomheter og anlegg nevnt i artikkel 30, og
      - e) de skal
        - i) ledsages under transporten til det innførselsstedet i Unionen der veterinærkontrollen finner sted, av hygienesertifikatet nevnt i kolonnen «sertifikater/dokumentmodeller» i tabell 2, eller

ii) framvises på det innførselsstedet i Unionen der veterinærkontrollen finner sted, sammen med et dokument som tilsvarer modellen nevnt i kolonnen «sertifikater/dokumentmodeller» i tabell 2.»,

ii) bokstav f) oppheves,

iii) i tabell 2 gjøres følgende endringer:

– rad nr. 13 skal lyde:

«13.	Aromatiske smaksforsterkere til framstilling av fôr til kjæledyr	Materiale nevnt i artikkel 35 bokstav a).	De aromatiske smaksforsterkerne skal være framstilt i samsvar med vedlegg XIII kapittel III.	Tredjestater som er oppført i del I i vedlegg II til forordning (EU) nr. 206/2010, som medlemsstatene tillater import fra av ferskt kjøtt fra samme art, og der bare ikke-utbeinet kjøtt er tillatt.  Når det gjelder aromatiske smaksforsterkere framstilt av fisk, tredjestater som er oppført i vedlegg II til vedtak 2006/766/EF.  Når det gjelder aromatiske smaksforsterkere fra fjørfekjøtt, tredjestater som er oppført i del I i vedlegg I til forordning (EF) nr. 798/2008, som medlemsstatene tillater import fra av ferskt fjørfekjøtt.	Vedlegg XV kapittel 3 bokstav E.»
------	--	---	--	---	-----------------------------------

– i rad nr. 14 skal bokstav a) i tredje kolonne lyde:

«a) Kategori 3-materiale nevnt i artikkel 10 bokstav a)-m).»

– rad nr. 15 og 16 skal lyde:

«15.	Animalske biprodukter som brukes som rått fôr til kjæledyr	Kategori 3-materiale nevnt i artikkel 10 bokstav a) og bokstav b) i) og ii).	Produktene skal oppfylle kravene i avsnitt 8.	Tredjestater som er oppført i del I i vedlegg II til forordning (EU) nr. 206/2010 eller i vedlegg I til forordning (EF) nr. 798/2008, som medlemsstatene tillater import fra av ferskt kjøtt fra samme art, og der bare ikke-utbeinet kjøtt er tillatt.  Når det gjelder fiskemateriale, tredjestater som er oppført i vedlegg II til vedtak 2006/766/EF.	Vedlegg XV kapittel 3 bokstav D.
16	Animalske biprodukter som brukes i fôr til pelsdyr	Kategori 3-materiale nevnt i artikkel 10 bokstav a)-m).	Produktene skal oppfylle kravene i avsnitt 8.	Tredjestater som er oppført i del I i vedlegg II til forordning (EU) nr. 206/2010 eller i vedlegg I til forordning (EF) nr. 798/2008, som medlemsstatene tillater import fra av ferskt kjøtt fra samme art, og der bare ikke-utbeinet kjøtt er tillatt.  Når det gjelder fiskemateriale, tredjestater som er oppført i vedlegg II til vedtak 2006/766/EF.	Vedlegg XV kapittel 3 bokstav D.»

– i rad nr. 17 skal bokstav a) i tredje kolonne lyde:

«a) Når det gjelder materiale beregnet på produksjon av biodiesel og produkter av bearbeidet fett: Kategori 1-, 2- og 3-materiale nevnt i artikkel 8, 9 og 10.

– rad nr. 18 skal lyde:

«18.	Fettderivater	<p>a) Når det gjelder fettderivater som skal brukes utenfor førkjeden for produksjonsdyr:</p> <p>Kategori 1-materiale nevnt i artikkel 8 bokstav b), c) og d), kategori 2-materiale nevnt i artikkel 9 bokstav c) og d) og artikkel 9 bokstav f) i) og kategori 3-materiale nevnt i artikkel 10.</p> <p>b) Når det gjelder fettderivater til bruk som før:</p> <p>Annet kategori 3-materiale enn materialene nevnt i artikkel 10 bokstav n), o) og p).</p>	Det smeltede fett skal oppfylle kravene i avsnitt 10.	Alle tredjestater.	<p>a) Når det gjelder fettderivater som skal brukes utenfor førkjeden for produksjonsdyr:</p> <p>Vedlegg XV kapittel 14 bokstav A.</p> <p>b) Når det gjelder fettderivater som skal brukes som før:</p> <p>Vedlegg XV kapittel 14 bokstav B.»</p>
------	---------------	--	---	--------------------	---

c) nr. 2 i kapittel II avsnitt 2 skal lyde:

«2. Blodet som blodprodukter til framstilling av avledede produkter til bruk utenfor førkjeden for produksjonsdyr, produseres av, skal være samlet inn under veterinærkontroll

a) i slakterier:

i) som er godkjent i samsvar med forordning (EF) nr. 853/2004, eller

ii) som er godkjent og under tilsyn av vedkommende myndighet i innsamlingsstaten, eller

b) fra levende dyr i anlegg som er godkjent og under tilsyn av vedkommende myndighet i innsamlingsstaten.»

d) nr. 1 i kapittel II avsnitt 3 skal lyde:

«1. Blodet skal oppfylle vilkårene i nr. 1 bokstav a) i vedlegg XIII kapittel IV og skal samles inn under tilsyn av veterinær:

a) i slakterier:

i) som er godkjent i samsvar med forordning (EF) nr. 853/2004, eller

ii) som er godkjent og under tilsyn av vedkommende myndighet i innsamlingsstaten, eller

b) fra levende dyr av hestefamilien i godkjente anlegg som er utstyrt med et veterinært godkjenningsnummer og under tilsyn av vedkommende myndighet i innsamlingsstaten med henblikk på innsamling av blod fra dyr av hestefamilien til produksjon av blodprodukter for bruk til andre formål enn føring.»

e) nr. 2 bokstav d) i kapittel II avsnitt 3 skal lyde:

«d) når det gjelder andre blodprodukter enn serum og plasma, vesikulær stomatitt i minst seks måneder.»

f) bokstav a) i) i kapittel II avsnitt 9 skal lyde:

«i) når det gjelder materiale beregnet på produksjon av biodiesel eller fettbearbeidede produkter, animalske biprodukter nevnt i artikkel 8, 9 og 10 i forordning (EF) nr. 1069/2009.»

10) i vedlegg XV gjøres følgende endringer:

a) kapittel 3 bokstav B skal lyde:

«KAPITTEL 3 B

**Hygienesertifikat**

*For annet bearbeidet fôr til kjeledyr enn boksefôr til kjeledyr, beregnet på forsendelse til eller transitt gjennom<sup>(2)</sup> Den europeiske union*

**STAT:**

**Veterinærattest ved import til EU**

<b>Del I: Opplysninger om forsendelsen</b>	I.1. Avsender Navn Adresse  Telefonnr.		I.2. Sertifikatets referansenummer		I.2.a				
			I.3. Vedkommende sentrale myndighet						
			I.4. Vedkommende lokale myndighet						
	I.5. Mottaker Navn Adresse  Postnr. Telefonnr.		I.6. Person som har ansvaret for forsendelsen i EU Navn Adresse  Postnr. Telefonnr.						
	I.7. Opprinnelsesstat	ISO-kode	I.8. Opprinnelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesstat	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode	
	I.11. Opprinnelsessted  Navn Adresse  Navn Adresse  Navn Adresse		Godkjeningsnr.  Godkjeningsnr.  Godkjeningsnr.		I.12. Bestemmelsessted  Navn Adresse  Postnr.  Tollager <input type="checkbox"/> Godkjeningsnr.				
	I.13. Lastested		I.14. Avsendelsesdato						
	I.15. Transportmiddel  Fly <input type="checkbox"/> Veigående kjøretøy <input type="checkbox"/> Identifikasjon Dokumentreferanse		Skip <input type="checkbox"/>	Jernbanevogn <input type="checkbox"/>	I.16. Innførselsgrensekontrollstasjon i EU				
			I.17.						
	I.18. Beskrivelse av varen				I.19. Varekode (HS-kode)		I.20. Mengde		
I.21. Produkttemperatur Omgivelsestemperatur <input type="checkbox"/>		Kjølt <input type="checkbox"/>	Fryst <input type="checkbox"/>		I.22. Antall kolli				
I.23. Plombe-/containernummer				I.24. Type emballasje					
I.25. Varer sertifisert til: Fôrvarer <input type="checkbox"/>							Teknisk bruk <input type="checkbox"/>		
I.26. For transitt til tredjestat gjennom EU Tredjestat			ISO-kode	I.27. For import eller innførsel til EU		<input type="checkbox"/>			
I.28. Identifikasjon av varene  Art (vitenskapelig navn)							Virksomhetens godkjeningsnummer Produksjonsanlegg	Nettvekt	Partinummer

STAT		Annet bearbejdet fôr til kjæledyr enn boksefôr til kjæledyr		
Del II: Attesting	II.	<b>Opplysninger om hygiene</b>	II.a. Sertifikatets referansenummer	
			II.b.	
		Undertegnede offentlige veterinær erklærer å ha lest og forstått europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009 <sup>(1a)</sup> , særlig artikkel 8 og 10, og kommisjonsforordning (EF) nr. 142/2011 <sup>(1b)</sup> , særlig kapittel II i vedlegg XIII og kapittel II i vedlegg XIV, og attesterer at fôret til kjæledyr beskrevet ovenfor:		
	II.1.	er tilberedt og lagret i et anlegg som er godkjent og under tilsyn av vedkommende myndighet i samsvar med artikkel 24 i forordning (EF) nr. 1069/2009,		
	II.2.	er tilberedt utelukkende med følgende animalske biprodukter:		
	( <sup>2</sup> ) enten	[- skrotter og deler av slaktede dyr eller, dersom det dreier seg om vilt, skrotter og deler av felte dyr som i henhold til Unionens regelverk er egnet til konsum, men som av kommersielle grunner ikke er beregnet på konsum,]		
	( <sup>2</sup> ) og/eller	[- skrotter og følgende deler enten av dyr som er slaktet på et slakteri og som er funnet egnet for slaktning med sikte på konsum etter en kontroll ante-mortem, eller skrotter og følgende deler av vilt som er felt med sikte på konsum i samsvar med Unionens regelverk:		
		i) skrotter og deler av dyr som er erklært uegnet til konsum i henhold til Unionens regelverk, men som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,		
		ii) fjørfehoder,		
		iii) huder og skinn, herunder materiale fra renskjæring og spalting, horn og hover/klover, herunder falanger og karpal- og metakarpalben, tarsal- og metatarsalben,		
		iv) grisebuster,		
		v) fjør,]		
	( <sup>2</sup> ) og/eller	[- animalske biprodukter fra fjørfe og haredyr som er slaktet på driftsenheten som nevnt i artikkel 1 nr. 3 bokstav d) i forordning (EF) nr. 853/2004, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,]		
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- blod fra andre dyr enn drøvtyggere, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via blod til mennesker eller dyr, og som er slaktet på et slakteri etter å ha blitt funnet egnet til konsum etter en kontroll ante-mortem i samsvar med Unionens regelverk,]			
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- animalske biprodukter fra produksjonen av produkter beregnet på konsum, herunder avfattede bein, fettgrever og slam fra sentrifugering eller separering i forbindelse med melkeforedling,]			
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- produkter av animalsk opprinnelse, eller næringsmidler som inneholder produkter av animalsk opprinnelse, som ikke lenger er beregnet på konsum av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]			
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- fôr til kjæledyr og fôrvarer av animalsk opprinnelse, eller fôrvarer som inneholder produkter av animalsk opprinnelse eller avledede produkter, som ikke lenger er beregnet på bruk som fôr av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]			
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- blod, placenta, ull, fjør, hår, horn, biter av hover/klover samt rå melk fra levende dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via det aktuelle produktet til mennesker eller dyr,]			
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- vanndyr og deler av slike dyr, unntatt havpattedyr, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,]			
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- animalske biprodukter fra vanndyr fra anlegg eller virksomheter som framstiller produkter til konsum,]			
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- følgende materiale fra dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr via det aktuelle materialet:			
	i) skall fra skalldyr med bløtvev eller kjøtt,			
	ii) følgende materiale fra landdyr:			
	— biprodukter fra klekkerier,			
	— egg,			
	— biprodukter av egg, herunder eggeskall,			
	iii) daggamle kyllinger som avlives av kommersielle grunner,]			

## STAT

## Annet bearbeidet fôr til kjæledyr enn boksefôr til kjæledyr

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) og/eller [- animalske biprodukter fra andre virvelløse landdyr eller virvelløse dyr som lever i vann enn arter som er sykdomsframkallende for dyr eller mennesker,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- dyr og deler av dyr som tilhører dyreordenen Rodentia og Lagomorpha, unntatt kategori 1-materiale som nevnt i artikkel 8 bokstav a) iii), iv og v) i forordning (EF) nr. 1069/2009 og kategori 2-materiale som nevnt i artikkel 9 bokstav a)-g) i nevnte forordning,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- materiale fra dyr som er behandlet med bestemte stoffer som er forbudt i henhold til direktiv 96/22/EF, men der materialet kan importeres i henhold til artikkel 35 bokstav a) ii) i forordning (EF) nr. 1069/2009,]</p>		
<p>II.3.</p> <p>(<sup>2</sup>) enten [har gjennomgått en varmebehandling til en kjernetemperatur på minst 90 °C,]</p> <p>(<sup>2</sup>) eller [når det gjelder ingredienser av animalsk opprinnelse, er produsert utelukkende ved å bruke produkter som:</p> <p>a) når det gjelder animalske biprodukter eller avledede produkter fra kjøtt eller kjøttprodukter, er varmebehandlet til en kjernetemperatur på minst 90 °C,</p> <p>b) når det gjelder melk og melkebaserte produkter,</p> <p>i) dersom de kommer fra tredjestater eller deler av tredjestater oppført i kolonne B i vedlegg I til kommisjonsforordning (EU) nr. 605/2010<sup>(3)</sup>, har gjennomgått tilstrekkelig pasteurisering til å gi negativ reaksjon ved en fosfataseprøve,</p> <p>ii) som har en pH-verdi som er redusert til under 6 og kommer fra tredjestater eller deler av tredjestater oppført i kolonne C i vedlegg I til kommisjonsforordning (EU) nr. 605/2010, først har gjennomgått tilstrekkelig pasteurisering til å gi negativ reaksjon ved en fosfataseprøve,</p> <p>iii) dersom de kommer fra tredjestater eller deler av tredjestater oppført i kolonne C i vedlegg I til forordning nr. 605/2010, har gjennomgått en sterilisering eller en dobbel varmebehandling der hver behandling i seg selv var tilstrekkelig til å gi negativ reaksjon ved en fosfataseprøve,</p> <p>iv) dersom de kommer fra tredjestater eller deler av tredjestater oppført i kolonne C i vedlegg I til forordning nr. 605/2010, der det har forekommet utbrudd av munn- og klovsyke i de siste tolv månedene, eller der det er foretatt vaksinasjon mot munn- og klovsyke i de siste tolv månedene, har gjennomgått</p> <p>enten</p> <p>— sterilisering som gir en Fc-verdi som er lik eller større enn 3,</p> <p>eller</p> <p>— en første varmebehandling som har minst samme oppvarmingseffekt som pasteurisering ved minst 72 °C i minst 15 sekunder, og som er tilstrekkelig til å gi negativ reaksjon ved en fosfataseprøve, etterfulgt av</p> <p>enten</p> <p>— en ytterligere varmebehandling som har minst samme oppvarmingseffekt som den første varmebehandlingen, og som er tilstrekkelig til å gi negativ reaksjon ved en fosfataseprøve, etterfulgt av tørking dersom det dreier seg om tørrmelk eller tørrmelkebaserte produkter</p> <p>eller</p> <p>— syrning slik at pH-verdien er holdt under 6 i minst én time,</p> <p>c) når det gjelder gelatin, er produsert ved en prosess som sikrer at ubearbeidet kategori 3-materiale behandles med syre eller base, etterfulgt av én eller flere skyllinger, deretter justering av pH-verdien, etterfulgt av, om nødvendig gjentatte ganger, utvinning ved oppvarming og deretter rensing ved hjelp av filtrering og sterilisering,</p> <p>d) når det gjelder hydrolysert protein, er produsert ved en prosess som omfatter hensiktsmessige tiltak for å redusere risikoen for kontaminering av råstoff i kategori 3, og, når det gjelder hydrolysert protein som helt eller delvis kommer fra huder og skinn fra drøvtyggere, er produsert i et bearbeidingsanlegg som utelukkende er beregnet på å produsere hydrolysert protein, ved å bruke bare materiale med en molekylvekt på under 10 000 Dalton og en prosess som omfatter en bearbeiding av råstoff i kategori 3 ved at de legges i saltlake, kalkes og vaskes kraftig før:</p> <p>i) materialet utsettes for en pH-verdi på over 11 i mer enn tre timer ved en temperatur på over 80 °C, etterfulgt av varmebehandling ved over 140 °C i 30 minutter ved mer enn 3,6 bar, eller</p>		

## STAT

## Annet bearbeidet fôr til kjøledyr enn boksefôr til kjøledyr

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
		<p>ii) materialet utsettes for en pH-verdi på 1 til 2, etterfulgt av en pH-verdi på over 11, etterfulgt av varmebehandling ved 140 °C i 30 minutter ved 3 bar,</p> <p>e) når det gjelder eggprodukter, har gjennomgått noen av bearbeidingsmetodene 1-5 eller metode 7, som nevnt i kapittel III i vedlegg IV til forordning (EU) nr. 142/2011, eller er behandlet i samsvar med avsnitt X kapittel II i vedlegg III til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 853/2004 <sup>(4)</sup>,</p> <p>f) når det gjelder kollagen, har gjennomgått en prosess som sikrer at ubearbeidet kategori 3-materiale gjennomgår en behandling som omfatter vask, justering av pH-verdien ved hjelp av syre eller base etterfulgt av én eller flere skyllinger, filtrering og ekstrudering; bruk av andre konserveringsmidler enn dem som Unionens regelverk tillater, er forbudt,</p> <p>g) når det gjelder blodprodukter, er produsert ved hjelp av noen av bearbeidingsmetodene 1-5 eller metode 7, som nevnt i kapittel III i vedlegg IV til forordning (EU) nr. 142/2011,</p> <p>h) når det gjelder bearbeidet animalsk protein fra pattedyr, har gjennomgått noen av bearbeidingsmetodene 1-5 eller metode 7, og når det gjelder svineblod, har gjennomgått noen av bearbeidingsmetodene 1-5 eller metode 7, forutsatt at det ved metode 7 er brukt en varmebehandling til en kjernetemperatur på minst 80 °C,</p> <p>i) når det gjelder bearbeidet animalsk protein som ikke kommer fra pattedyr, unntatt fiskemel, har gjennomgått noen av bearbeidingsmetodene 1-5 eller metode 7, som nevnt i kapittel III i vedlegg IV til forordning (EU) nr. 142/2011,</p> <p>j) når det gjelder fiskemel, har gjennomgått noen av bearbeidingsmetodene eller en metode og parametere som sikrer at produktene oppfyller de mikrobiologiske kravene fastsatt i kapittel I i vedlegg X til forordning (EU) nr. 142/2011,</p> <p>k) når det gjelder smeltet fett, herunder fiskeoljer, har gjennomgått noen av bearbeidingsmetodene 1-5 eller metode 7 (og metode 6 når det gjelder fiskeolje), som nevnt i kapittel III i vedlegg IV til forordning (EF) nr. 142/2011, eller er framstilt i samsvar med avsnitt XII kapittel II i vedlegg III til forordning (EF) nr. 853/2004; smeltet fett fra drøvtyggere skal renses på en slik måte at det høyeste innholdet av de resterende samlede uløselige urenheter ikke overstiger 0,15 vektprosent,</p> <p>l) når det gjelder dikalsiumfosfat, er produsert ved en prosess som</p> <p style="margin-left: 20px;">i) sikrer at alt beinmateriale i kategori 3 finknuses og avfettes med varmt vann og behandles med fortynnet saltsyre (med en minstekonsentrasjon på 4 % og med en pH-verdi på under 1,5) i et tidsrom på minst to dager,</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) etter framgangsmåten angitt i punkt i), deretter behandler den oppnådde fosforsyren med kalk, for å få en utfelling av dikalsiumfosfat med en pH-verdi på mellom 4 og 7, og</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) til slutt lufttørker utfellingen av dikalsiumfosfat ved en starttemperatur på mellom 65 °C og 325 °C og en sluttemperatur på mellom 30 °C og 65 °C,</p> <p>m) når det gjelder trikalsiumfosfat, er produsert ved en prosess som sikrer</p> <p style="margin-left: 20px;">i) at alt beinmateriale i kategori 3 finknuses og avfettes motstrøms med varmt vann (beinbiter på under 14 mm),</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) sammenhengende dampkoking ved 145 °C i 30 minutter ved 4 bar,</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) at proteinbuljong skilles fra hydrokisyapatitt (trikalsiumfosfat) ved sentrifugering, og</p> <p style="margin-left: 20px;">iv) at det skjer en granulering av trikalsiumfosfat etter lufttørking i fluidisert seng ved 200 °C,</p> <p>n) når det gjelder animalske smaksforsterkere, er framstilt gjennom en behandlingsmetode og parametere som sikrer at produktet oppfyller de mikrobiologiske kravene nevnt i punkt II.4.]</p> <p><sup>(2)</sup> eller [har gjennomgått en behandling, f.eks. tørking eller gjæring, som er godkjent av vedkommende myndighet,]</p> <p><sup>(2)</sup> eller [når det gjelder andre virvelløse landdyr og virvelløse dyr som lever i vann enn arter som er sykdomsframkallende for dyr eller mennesker, gjennomgår en behandling som sikrer at fôret til kjøledyr ikke medfører en uakseptabel risiko for menneskers og dyrs helse,]</p>
II.4.	er analysert på grunnlag av minst fem stikkprøver fra hvert bearbeidede parti, tatt under eller etter lagring på bearbeidingsanlegget og som oppfyller følgende krav <sup>(5)</sup> :	
Salmonella:	ingen forekomst i 25 g, n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,	
Enterobacteriaceae:	n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 i 1 g,	

## STAT

## Annet bearbejdet fôr til kjæledyr enn boksefôr til kjæledyr

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
II.5.	har vært omfattet av alle nødvendige forholdsregler for å unngå kontaminering med sykdomsframkallende stoffer etter behandlingen,	
II.6.	er pakket i ny emballasje som, dersom fôret til kjæledyr ikke sendes i salgsklare pakninger som tydelig angir at innholdet bare er beregnet på fôr til kjæledyr, er merket med en etikett med teksten «IKKE BEREGNET PÅ KONSUM»,	
II.7.		
(2) enten	[produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av spesifisert risikomateriale i henhold til vedlegg V til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001 <sup>(6)</sup> eller mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter, og dyrene som produktet er framstilt av, er ikke slaktet etter bedøving ved innsprøyting av gass i kraniehulen eller avlivet med samme metode, eller slaktet ved ødeleggelse av sentralnervevev med et avlangt stavformet instrument som føres inn i kraniehulen.]	
(2) eller	[produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av andre materialer fra storfe, sauer og geiter enn de som kommer fra dyr som er født, oppdrettet og slaktet i en stat eller region som ved en beslutning truffet i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 er klassifisert som en stat eller region med ubetydelig BSE-risiko.]	
II.8.	i tillegg når det gjelder TSE:	
(2) enten	<p>[når det gjelder animalske biprodukter som er beregnet på fôring av drøvtyggere og inneholder melk eller melkeprodukter fra sauer eller geiter, har de sauene og geitene som disse produktene stammer fra, siden fødselen eller i de siste tre årene uten avbrudd vært holdt på en driftsenhet som ikke har vært omfattet av offentlige restriksjoner på forflytning på grunn av mistanke om TSE, og som i de siste tre årene har oppfylt følgende krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) det har vært foretatt regelmessig offentlig veterinærkontroll på driftsenheten,</li> <li>ii) det er ikke diagnostisert noen tilfeller av klassisk skrapesyke som definert i nr. 2 bokstav g) i vedlegg I til forordning (EF) nr. 999/2001, eller, dersom et tilfelle av klassisk skrapesyke er bekreftet: <ul style="list-style-type: none"> <li>— er alle dyr der klassisk skrapesyke er bekreftet, blitt avlivet og destruert, og</li> <li>— er alle geiter og sauer på driftsenheten blitt avlivet og destruert, unntatt avlsværer med genotypen ARR/ARR og avlssøyer med minst ett ARR-allel og ikke noe VRQ-allel,</li> </ul> </li> <li>iii) er sauer og geiter, med unntak av sauer med priongenotypen ARR/ARR, innført i driftsenheten bare dersom de kommer fra en driftsenhet som oppfyller kravene i punkt i) og ii).]</li> </ul>	
(2) eller	<p>[når det gjelder animalske biprodukter som er beregnet på fôring av drøvtyggere, som inneholder melk eller melkeprodukter fra sauer eller geiter og som er bestemt til en medlemsstat oppført i vedlegget til kommisjonsforordning (EF) nr. 546/2006<sup>(7)</sup>, har de sauene og geitene som disse produktene stammer fra, siden fødselen eller i de siste sju årene uten avbrudd vært holdt på en driftsenhet som ikke har vært omfattet av offentlige restriksjoner på forflytning på grunn av mistanke om TSE, og som i de siste sju årene har oppfylt følgende krav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) det har vært foretatt regelmessig offentlig veterinærkontroll på driftsenheten,</li> <li>ii) det er ikke diagnostisert noen tilfeller av klassisk skrapesyke som definert i nr. 2 bokstav g) i vedlegg I til forordning (EF) nr. 999/2001, eller, dersom et tilfelle av klassisk skrapesyke er bekreftet: <ul style="list-style-type: none"> <li>— er alle dyr der klassisk skrapesyke er bekreftet, blitt avlivet og destruert, og</li> <li>— er alle geiter og sauer på driftsenheten blitt avlivet og destruert, unntatt avlsværer med genotypen ARR/ARR og avlssøyer med minst ett ARR-allel og ikke noe VRQ-allel,</li> </ul> </li> <li>iii) er sauer og geiter, med unntak av sauer med priongenotypen ARR/ARR, innført i driftsenheten bare dersom de kommer fra en driftsenhet som oppfyller kravene i punkt i) og ii).]</li> </ul>	
<i>Merknader</i>		
<b>Del I:</b>		
— Felt I.6: Person som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt; det kan fylles ut dersom sertifikatet ledsager importvarer.		
— Felt I.12: Bestemmelsessted: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt. Produkter i transitt kan bare lagres i frisoner, frilagre og tollagre.		

## STAT

## Annet bearbeidet fôr til kjæledyr enn boksefôr til kjæledyr

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<p>— Felt I.15: Registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastebil), rutenummer (fly) eller navn (skip). Ved lossing og omlasting skal avsenderen underrette grensekontrollstasjonen på innførselsstedet i EU.</p> <p>— Felt I.19: Bruk relevant HS-kode under følgende overskrifter: 04.08, 05.04, 05.05, 05.11, 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 23.01, 23.09 eller 35.02.</p> <p>— Felt I.23: For bulkcontainere oppgis containernummer og plombenummer (eventuelt).</p> <p>— Felt I.25: Teknisk bruk: All annen bruk enn som fôr.</p> <p>— Felt I.26 og I.27: Fylles ut i henhold til om sertifikatet gjelder transitt eller import.</p> <p>— Felt I.28: Arter: Velg blant følgende: Aves, Mammalia - Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebrata.</p> <p>— Et individuelt nummer som tillater sporing av deres opprinnelsessted. Angi identifikasjonssystemet (for eksempel øremerke, tatovering, svimerke, databrikke, signalgiver).</p> <p>— Et øremerke som inneholder eksportlandets ISO-kode. Det individuelle nummeret må tillate sporing av deres opprinnelsessted.</p> <p><b>Del II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Stryk det som ikke passer.</p> <p>(<sup>3</sup>) EUT L 175 av 10.7.2010, s. 1.</p> <p>(<sup>4</sup>) EUT L 139 av 30.4.2004, s. 55.</p> <p>(<sup>5</sup>) der:</p> <p>n = antall prøver som skal undersøkes,</p> <p>m = terskelverdien for bakterietallet; resultatet anses som tilfredsstillende dersom bakterietallet i samtlige prøver ikke overstiger m,</p> <p>M = største bakterietall; resultatet anses som ikke tilfredsstillende dersom bakterietallet i én eller flere prøver er lik eller høyere enn M, og</p> <p>c = antall prøver der bakterietallet kan ligge mellom m og M, idet prøven alltid betraktes som akseptabel dersom bakterietallet i de andre prøvene er lik eller lavere enn m.</p> <p>(<sup>6</sup>) EFT L 147 av 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(<sup>7</sup>) EUT L 94 av 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Underskriften og stampelet skal være i en annen farge enn den trykte teksten.</p> <p>— Merknad til den personen som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette sertifikatet er utelukkende til veterinære formål og skal følge forsendelsen til den når grensekontrollstasjonen.</p>		
<p>Offentlig veterinær eller offentlig inspektør</p> <p>Navn (med blokkbokstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:»</p> <p>Kvalifikasjon og tittel:</p> <p>Underskrift:</p>		

b) kapittel 3 bokstav D skal lyde:

## «KAPITTEL 3 D

**Hygienesertifikat**

*For rätt för til kjøledyr for direktesalg, eller for animalske biprodukter til bruk i fôr til pelsdyr, beregnet på forsendelse til eller transitt gjennom<sup>(2)</sup> Den europeiske union*

**STAT****Veterinærattest ved import til EU**

<b>Del I: Opplysninger om forsendelsen</b>	I.1. Avsender Navn Adresse Telefonnr.		I.2. Sertifikatets referansenummer		I.2.a			
			I.3. Vedkommende sentrale myndighet					
			I.4. Vedkommende lokale myndighet					
	I.5. Mottaker Navn Adresse Postnr. Telefonnr.		I.6. Person som har ansvaret for forsendelsen i EU Navn Adresse Postnr. Telefonnr.					
	I.7. Opprinnelsesstat	ISO-kode	I.8. Opprinnelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesstat	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.11. Opprinnelsessted  Navn Adresse  Navn Adresse  Navn Adresse			I.12. Bestemmelsessted  Navn Adresse  Postnr.			Godkjeningsnr.  Godkjeningsnr.  Godkjeningsnr.	
	I.13. Lastested		I.14. Avsendelsesdato					
	I.15. Transportmiddel  Fly <input type="checkbox"/> Veigående kjøretøy <input type="checkbox"/> Identifikasjon Dokumentreferanse		Skip <input type="checkbox"/> Annet <input type="checkbox"/>		Jernbanevogn <input type="checkbox"/>		I.16. Innførselsgrensekontrollstasjon i EU	
			I.17.					
	I.18. Beskrivelse av varen				I.19. Varekode (HS-kode)		I.20. Mengde	
I.21. Produkttemperatur Omgivelsestemperatur <input type="checkbox"/>				Kjølt <input type="checkbox"/>		Fryst <input type="checkbox"/>		
I.22. Antall kolli				I.23. Plombe-/containernummer				
I.24. Type emballasje				I.25. Varer sertifisert til: Fôrvarer <input type="checkbox"/>				
Teknisk bruk <input type="checkbox"/>				I.26. For transitt til tredjestat gjennom EU <input type="checkbox"/>				
Tredjestat		ISO-kode		I.27. For import eller innførsel til EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identifikasjon av varene								
Art (vitenskapelig navn)		Varenes art		Virksomhetens godkjeningsnummer Produksjonsanlegg		Nettovekt	Partinummer	

**Rått för til kjøledyr for direktesalg eller animalske biprodukter til bruk i för til pelsdyr**

STAT

Del II: Attestering	II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansennummer	II.b.
		<p>Undertegnede offentlige veterinær erklærer å ha lest og forstått europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009<sup>(1a)</sup>, særlig artikkel 10, og kommisjonsforordning (EF) nr. 142/2011<sup>(1b)</sup>, særlig kapittel II i vedlegg XIII og kapittel II i vedlegg XIV, og attesterer at det rå föret til kjøledyr beskrevet ovenfor:</p> <p>II.1. består av animalske biprodukter som oppfyller hygienekravene nedenfor,</p> <p>II.2. består av animalske biprodukter som:</p> <p>a) kommer fra kjøtt som oppfyller de relevante krav til dyrs og menneskers helse fastsatt i:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— kommisjonsforordning (EU) nr. 206/2010<sup>(3)</sup>, forutsatt at de dyrene som kjøttet stammer fra, kommer fra en tredjestat, et område eller en del av en tredjestat ..... (ISO-kode i tilfelle stat eller ISO-koder i tilfelle områder eller deler av tredjestater),</li> <li>— og/eller kommisjonsforordning (EF) nr. 798/2008<sup>(4)</sup>, forutsatt at dyrene som kjøttet stammer fra, kommer fra en tredjestat, et område eller en del av en tredjestat ..... (ISO-kode i tilfelle stat eller ISO-koder i tilfelle områder eller deler av tredjestater), som er oppført på listen i nevnte forordning, og som har vært fri for Newcastle disease og aviær influensa i de siste tolv månedene,</li> <li>— og/eller kommisjonsforordning 2000/119/EØF<sup>(5)</sup>, forutsatt at de dyrene som kjøttet stammer fra, kommer fra en tredjestat, et område eller en del av en tredjestat ..... (ISO-kode i tilfelle stat eller ISO-koder i tilfelle områder eller deler av tredjestater) som er oppført i nevnte forordning, og som har vært fri for munn- og klovsyke, kvegpest, klassisk svinepest, afrikansk svinepest, smittsomt blæreutslett hos gris, Newcastle disease og aviær influensa i de siste tolv månedene, og der det ikke har vært foretatt vaksinasjon mot disse sykdommene i dette tidsrommet (bare når det er relevant for de mottakelige artene),</li> </ul> <p>b) kommer fra dyr som har gjennomgått en kontroll ante mortem på slakteriet 24 timer før slakting, og ikke har vist tegn til sykdommene nevnt i forordningene angitt i bokstav a), og som dyrene er mottakelige for, og</p> <p>c) kommer fra dyr som før eller under slaktingen eller avlvingen er blitt behandlet på slakteriet i samsvar med de relevante bestemmelsene i rådsdirektiv 93/119/EF<sup>(6)</sup> om vern av dyr på tidspunktet for slakting eller avlving, eller</p> <p>d) når det gjelder för til pelsdyr, kommer fra vanndyr som oppfyller de relevante krav til dyrs og menneskers helse, som fastsatt i kommisjonsvedtak 2006/766/EF<sup>(7)</sup>, kommer fra stater eller deres områder ..... (ISO-kode) som er oppført i vedlegg II til nevnte vedtak,</p> <p>II.3.1. består bare av følgende animalske biprodukter:</p> <p>a) skrotter og deler av slaktede dyr eller, dersom det dreier seg om vilt, skrotter og deler av felte dyr som i henhold til Unionens regelverk er egnet til konsum, men som av kommersielle grunner ikke er beregnet på konsum, og</p> <p>b) deler av slaktede dyr som er erklært uegnet til konsum, men som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr, og som kommer fra skrotter egnet til konsum i samsvar med Unionens regelverk,</p> <p>II.3.2. når det gjelder för til pelsdyr, består i tillegg til de animalske biproduktene i II.3.1. også av følgende animalske biprodukter:</p> <p>(<sup>2</sup>) enten [- animalske biprodukter fra fjørfe og haredyr som er slaktet på driftsenheten som nevnt i artikkel 1 nr. 3 bokstav d) i forordning (EF) nr. 853/2004, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- blod fra andre dyr enn drøvtyggere, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via blod til mennesker eller dyr, og som er slaktet på et slakteri etter å ha blitt funnet egnet til konsum etter en kontroll ante-mortem i samsvar med Unionens regelverk,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- animalske biprodukter fra produksjonen av produkter beregnet på konsum, herunder avfattede bein, fettgrever og slam fra sentrifugering eller separering i forbindelse med melkeforedling,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- produkter av animalsk opprinnelse, eller næringsmidler som inneholder produkter av animalsk opprinnelse, som ikke lenger er beregnet på konsum av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- för til kjøledyr og förvarer av animalsk opprinnelse, eller förvarer som inneholder produkter av animalsk opprinnelse eller avledede produkter, som ikke lenger er beregnet på bruk som för av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- blod, placenta, ull, fjør, hår, horn, biter av hover/klover samt rå melk fra levende dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via det aktuelle produktet til mennesker eller dyr,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- vanndyr og deler av slike dyr, unntatt havpattedyr, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,]</p>	

**Rått för til kjøledyr for direktesalg eller animalske biprodukter til bruk i för til pelsdyr**

**STAT**

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) og/eller [- animalske biprodukter fra vanndyr fra anlegg eller virksomheter som framstiller produkter til konsum,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- følgende materiale fra dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr via det aktuelle materialet:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) skall fra skalldyr med bløtvev eller kjøtt,</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) følgende materiale fra landdyr:</p> <p style="margin-left: 40px;">— biprodukter fra klekkerier,</p> <p style="margin-left: 40px;">— egg,</p> <p style="margin-left: 40px;">— biprodukter av egg, herunder eggeskall,</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) daggamle kyllinger som avlives av kommersielle grunner,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- animalske biprodukter fra andre virvelløse landdyr eller virvelløse dyr som lever i vann enn arter som er sykdomsframkallende for dyr eller mennesker,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eller [- dyr og deler av dyr som tilhører dyreordenen Rodentia og Lagomorpha, unntatt kategori 1-materiale som nevnt i artikkel 8 bokstav a) iii), iv og v) i forordning (EF) nr. 1069/2009 og kategori 2-materiale som nevnt i artikkel 9 bokstav a)-g) i nevnte forordning,]</p>		
II.4.	er framstilt og tilberedt uten kontakt med annet materiale som ikke oppfyller vilkårene som er fastsatt i forordning (EF) nr. 1069/2009, og de er blitt håndtert med henblikk på å unngå kontaminering med sykdomsframkallende stoffer,	
II.5.	er pakket i ytteremballasje som er merket med en etikett med teksten «RÅTT FÖR TIL KJÆLEDYR – IKKE BEREGNET PÅ KONSUM» eller «ANIMALSKE BIPRODUKTER I FÖR TIL PELSDYR – IKKE BEREGNET PÅ KONSUM», og deretter i lekkasjesikre og offisielt forseglede kasser/containere eller i ny emballasje for å unngå lekkasje og offisielt forseglede kasser/containere som er merket med en etikett med teksten «RÅTT FÖR TIL KJÆLEDYR – IKKE BEREGNET PÅ KONSUM» eller «ANIMALSKE BIPRODUKTER I FÖR TIL PRODUKSJONSPELSDYR – IKKE BEREGNET PÅ KONSUM», og med navn og adresse til bestemmelsesvirksomheten,	
II.6.	når det gjelder rått för til kjøledyr:	
	a) er tilberedt og lagret i et anlegg som er godkjent og under tilsyn av vedkommende myndighet i samsvar med artikkel 24 i forordning (EF) nr. 1069/2009, og	
	b) er analysert på grunnlag av minst fem stikkprøver fra hvert parti, tatt under lagring (før avsendelse) og som oppfyller følgende krav( <sup>8</sup> ):	
	Salmonella: ingen forekomst i 25 g, n=5, c=0, m=0, M=0,	
	Enterobacteriaceae: n=5, c=2, m=10, M=5000 i 1 g,	
II.7.		
	( <sup>2</sup> ) enten [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av spesifisert risikomateriale i henhold til vedlegg V til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001( <sup>9</sup> ) eller mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter, og dyrene som produktet er framstilt av, er ikke slaktet etter bedøving ved innsprøyting av gass i kraniehulen eller avlivet med samme metode, eller slaktet ved ødeleggelse av sentralnervevev med et avlangt stavformet instrument som føres inn i kraniehulen,]	
	( <sup>2</sup> ) eller [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av andre materialer fra storfe, sauer og geiter enn de som kommer fra dyr som er født, oppdrettet og slaktet i en stat eller region som ved en beslutning truffet i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 er klassifisert som en stat eller region med ubetydelig BSE-risiko,]	
II.8.	i tillegg når det gjelder TSE:	
	( <sup>2</sup> ) enten [når det gjelder animalske biprodukter som er beregnet på fôring av drøvtyggere og inneholder melk eller melkeprodukter fra sauer eller geiter, har de sauene og geitene som disse produktene stammer fra, siden fødselen eller i de siste tre årene uten avbrudd vært holdt på en driftsenhet som ikke har vært omfattet av offentlige restriksjoner på forflytning på grunn av mistanke om TSE, og som i de siste tre årene har oppfylt følgende krav:	
	i) det har vært foretatt regelmessig offentlig veterinærkontroll på driftsenheten,	
	ii) det er ikke diagnostisert noen tilfeller av klassisk skrapesyke som definert i nr. 2 bokstav g) i vedlegg I til forordning (EF) nr. 999/2001, eller, dersom et tilfelle av klassisk skrapesyke er bekreftet:	
	— er alle dyr der klassisk skrapesyke er bekreftet, blitt avlivet og destruert, og	
	— er alle geiter og sauer på driftsenheten blitt avlivet og destruert, unntatt avlsværer med genotypen ARR/ARR og avlssøyer med minst ett ARR-allel og ikke noe VRQ-allel,	
	iii) er sauer og geiter, med unntak av sauer med priongenotypen ARR/ARR, innført i driftsenheten bare dersom de kommer fra en driftsenhet som oppfyller kravene i punkt i) og ii).]	

**Rått fôr til kjæledyr for direktesalg eller animalske biprodukter til bruk i fôr til pelsdyr**

**STAT**

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) eller [når det gjelder animalske biprodukter som er beregnet på fôring av drøvtyggere, som inneholder melk eller melkeprodukter fra sauer eller geiter og som er bestemt til en medlemsstat oppført i vedlegget til kommisjonsforordning (EF) nr. 546/2006<sup>(10)</sup>, har de sauene og geitene som disse produktene stammer fra, siden fødselen eller i de siste sju årene uten avbrudd vært holdt på en driftsenhet som ikke har vært omfattet av offentlige restriksjoner på forflytning på grunn av mistanke om TSE, og som i de siste sju årene har oppfylt følgende krav:</p> <p>i) det har vært foretatt regelmessig offentlig veterinærkontroll på driftsenheten,</p> <p>ii) det er ikke diagnostisert noen tilfeller av klassisk skrapesyke som definert i nr. 2 bokstav g) i vedlegg I til forordning (EF) nr. 999/2001, eller, dersom et tilfelle av klassisk skrapesyke er bekreftet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— er alle dyr der klassisk skrapesyke er bekreftet, blitt avlivet og destruert, og</li> <li>— er alle geiter og sauer på driftsenheten blitt avlivet og destruert, unntatt avlsværer med genotypen ARR/ARR og avlssøyer med minst ett ARR-allel og ikke noe VRQ-allel,</li> </ul> <p>iii) er sauer og geiter, med unntak av sauer med priongenotypen ARR/ARR, innført i driftsenheten bare dersom de kommer fra en driftsenhet som oppfyller kravene i punkt i) og ii).]</p>		
<p><i>Merknader</i></p>		
<p><b>Del I:</b></p>		
<p>— Felt I.6: Person som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt; det kan fylles ut dersom sertifikatet ledsager importvarer.</p>		
<p>— Felt I.12: Bestemmelsessted: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt. Produkter i transitt kan bare lagres i frisoner, frilagre og tollagre.</p>		
<p>— Felt I.15: Registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastebil), rutenummer (fly) eller navn (skip). Ved lossing og omlasting skal avsenderen underrette grensekontrollstasjonen på innførselsstedet i EU.</p>		
<p>— Felt I.19: Bruk relevant HS-kode under følgende overskrift: 05.11.</p>		
<p>— Felt I.23: For bulkcontainere oppgis containernummer og plombenummer (eventuelt).</p>		
<p>— Felt I.25: Teknisk bruk: All annen bruk enn som fôr.</p>		
<p>— Felt I.26 og I.27: Fylles ut i henhold til om sertifikatet gjelder transitt eller import.</p>		
<p>— Felt I.28:</p>		
<p>Varens art: Velg rått fôr til kjæledyr eller animalsk biprodukt.</p>		
<p>Når det gjelder råstoff til framstilling av fôr til kjæledyr, angis artens vitenskapelige navn.</p>		
<p>Når det gjelder råstoff for framstilling av fôr til pelsdyr, angis en av følgende: Aves, Ruminantia, Mammalia - Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebrata.</p>		
<p><b>Del II:</b></p>		
<p>(<sup>1a</sup>) EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1.</p>		
<p>(<sup>1b</sup>) EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1</p>		
<p>(<sup>2</sup>) Stryk det som ikke passer.</p>		
<p>(<sup>3</sup>) EUT L 73 av 20.3.2010, s. 1.</p>		
<p>(<sup>4</sup>) EUT L 226 av 23.8.2008, s. 1.</p>		
<p>(<sup>5</sup>) EUT L 39 av 10.2.2009, s. 12.</p>		

**Rått för til kjøledyr for direktealg eller animalske biprodukter til bruk i för til pelsdyr**

**STAT**

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<p>(<sup>6</sup>) EFT L 340 av 31.12.1993, s. 21.</p> <p>(<sup>7</sup>) EUT L 320 av 18.11.2006, s. 53.</p> <p>(<sup>8</sup>) der:</p> <p>n = antall prøver som skal undersøkes,</p> <p>m = terskelverdien for bakterietallet; resultatet anses som tilfredsstillende dersom bakterietallet i samtlige prøver ikke overstiger m,</p> <p>M = største bakterietall; resultatet anses som ikke tilfredsstillende dersom bakterietallet i én eller flere prøver er lik eller høyere enn M, og</p> <p>c = antall prøver der bakterietallet kan ligge mellom m og M, idet prøven alltid betraktes som akseptabel dersom bakterietallet i de andre prøvene er lik eller lavere enn m.</p> <p>(<sup>9</sup>) EFT L 147 av 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(<sup>10</sup>) EUT L 94 av 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Underskriften og stempelet skal være i en annen farge enn den trykte teksten.</p> <p>— Merknad til den personen som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette sertifikatet er utelukkende til veterinære formål og skal følge forsendelsen til den når grensekontrollstasjonen.</p>		
<p>Offentlig veterinær eller offentlig inspektør</p> <p>Navn (med blokkbokstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:»</p> <p>Kvalifikasjon og tittel:</p> <p>Underskrift:</p>		

c) Kapittel 4 bokstav A skal lyde:

## «KAPITTEL 4 A

**Hygienesertifikat**

*For import av blod og blodprodukter fra dyr av hestefamilien til bruk utenfor førkjeden, beregnet på forsendelse til eller transitt gjennom<sup>(2)</sup> Den europeiske union*

**STAT****Veterinærattest ved import til EU**

<b>Del I: Opplysninger om forsendelsen</b>	I.1. Avsender Navn Adresse Telefonnr.		I.2. Sertifikatets referansenummer		I.2.a			
			I.3. Vedkommende sentrale myndighet					
			I.4. Vedkommende lokale myndighet					
	I.5. Mottaker Navn Adresse Postnr. Telefonnr.		I.6. Person som har ansvaret for forsendelsen i EU Navn Adresse Postnr. Telefonnr.					
	I.7. Opprinnelsesstat	ISO-kode	I.8. Opprinnelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel-sesstat	ISO-kode	I.10. Bestemmel-sesregion	Kode
	I.11. Opprinnelsessted			I.12. Bestemmelsessted				
	Navn		Godkjenningsnr.		Navn		Tollager <input type="checkbox"/>	
	Adresse				Adresse		Godkjenningsnr.	
	Navn		Godkjenningsnr.		Postnr.			
	Adresse							
I.13. Lastested		I.14. Avsendelsesdato						
I.15. Transportmiddel Fly <input type="checkbox"/> Skip <input type="checkbox"/> Jernbanevogn <input type="checkbox"/> Veigående kjøretøy <input type="checkbox"/> Annet <input type="checkbox"/> Identifikasjon Dokumentreferanse				I.16. Innførselsgrensekontrollstasjon i EU				
				I.17.				
I.18. Beskrivelse av varen				I.19. Varekode (HS-kode)				
						I.20. Mengde		
I.21. Produkttemperatur Omgivelsestemperatur <input type="checkbox"/> Kjølt <input type="checkbox"/> Fryst <input type="checkbox"/>				I.22. Antall kolli				
I.23. Plombe-/containernummer				I.24. Type emballasje				
I.25. Varer sertifisert til: Teknisk bruk <input type="checkbox"/>								
I.26. For transitt til tredjestat gjennom EU <input type="checkbox"/> Tredjestat ISO-kode				I.27. For import eller innførsel til EU <input type="checkbox"/>				
I.28. Identifikasjon av varene Art (vitenskapelig navn)						Virksomhetens godkjenningsnummer Produksjonsanlegg		

**Blod og blodprodukter fra dyr av hestefamilien for formål utenfor førkjeden**

**STAT**

<b>Del II: Attesting</b>	<b>II. Opplysninger om hygiene</b>	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
	<p>Undertegnede offentlige veterinær erklærer å ha lest og forstått europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009<sup>(1a)</sup>, særlig artikkel 8 bokstav c) og d) og artikkel 10, og kommisjonsforordning (EF) nr. 142/2011<sup>(1b)</sup>, særlig kapittel IV i vedlegg XIII, og attesterer at blodet og blodproduktene fra dyr av hestefamilien beskrevet ovenfor:</p>		
	II.1.	består av blod eller blodprodukter fra dyr av hestefamilien som oppfyller hygienekravene nedenfor,	
	II.2.	består utelukkende av blod eller blodprodukter fra dyr av hestefamilien som ikke er beregnet på konsum eller fôr,	
	II.3.	kommer fra dyr med opprinnelse i EU-medlemsstatene eller en tredjestat, et område eller en del av en tredjestat som er oppført i kolonnen «liste over tredjestater» i tabell 2 rad nr. 3 i kapittel II avsnitt 1 i vedlegg XIV til forordning (EU) nr. 142/2011, der følgende sykdommer er meldepliktige: afrikansk hestepest, ondartet beskjelersyke, snive ( <i>Burkholderia mallei</i> ), encefalomyelitt hos hest (av alle former, også venezuelansk encefalomyelitt), infeksiøs anemi hos hest, vesikulær stomatitt, rabies, miltbrann,	
	II.4.	kommer fra blod fra dyr av hestefamilien, som er samlet inn under tilsyn av en veterinær på slakterier godkjent i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 853/2004 <sup>(3)</sup> , på godkjente slakterier under tilsyn av vedkommende myndighet i innsamlingsstaten og i godkjente anlegg under tilsyn av vedkommende myndighet i innsamlingsstaten med henblikk på innsamling av blod fra dyr av hestefamilien til produksjon av blodprodukter for bruk til andre formål enn føring av produksjonsdyr,	
	II.5.	kommer fra blod som er samlet inn fra dyr av hestefamilien,	
	II.5.1.	som ved inspeksjon på datoen for blodinnsamlingen ikke viste kliniske tegn på noen av de meldepliktige sykdommene som er oppført i vedlegg I til rådsdirektiv 2009/156/EF <sup>(4)</sup> , eller på hesteinfluensa, piroplasmose hos hest, rhinopneumonitt hos hest og virusarteritt hos hest som er oppført i artikkel 1.2.3. nr. 4 i Verdens dyrehelseorganisasjons helseregelverk for landdyr (OIE), 2010-utgaven,	
	II.5.2.	som i minst 30 dager før og under blodinnsamlingen er blitt holdt på driftsenheter under veterinærkontroll som ikke omfattes av et forbud i henhold til artikkel 4 nr. 5 i direktiv 2009/156/EF eller restriksjoner i henhold til artikkel 5 i samme direktiv,	
	II.5.3.	som ikke har hatt noen kontakt med dyr av hestefamilien fra en driftsenhet som var underlagt et forbud av dyrehelsemessige årsaker i henhold til artikkel 4 nr. 5 i direktiv 2009/156/EF,	
	II.5.4.	der forbudsperioden nevnt i nr. II.5.2. og II.5.3., er blitt fastsatt som følger:	
	( <sup>2</sup> ) enten	[ikke alle dyr på driftsenheten av arter som er mottakelige for sykdommen, er blitt slaktet, i hvilket tilfelle forbudsperioden skal være minst:	
		— seks måneder når det gjelder snive ( <i>Burkholderia mallei</i> ), regnet fra den dato da dyrene som var angrepet av sykdommen, ble slaktet,	
		— seks måneder når det gjelder encefalomyelitt hos hest, av alle former, også venezuelansk encefalomyelitt hos hest, regnet fra den dato da dyrene som var angrepet av sykdommen, ble slaktet,	
		— når det gjelder infeksiøs anemi hos hest, fram til den dato da alle de angrepne dyrene er blitt slaktet, og de gjenværende dyrene reagerte negativt på to Coggins-prøver utført med tre måneders mellomrom,	
		— seks måneder fra datoen for det siste registrerte tilfellet av vesikulær stomatitt,	
		— én måned fra datoen for det siste registrerte tilfellet av rabies,	
		— 15 dager fra datoen for det siste registrerte tilfellet av miltbrann,]	
	( <sup>2</sup> ) eller	[alle dyrene på driftsenheten av arter som er mottakelige for sykdommen, er blitt slaktet og lokalene desinfisert, i hvilket tilfelle forbudsperioden skal være 30 dager, regnet fra den dato da dyrene som var angrepet av sykdommen, ble slaktet, og lokalene desinfisert, unntatt ved miltbrann, da forbudsperioden skal være 15 dager,]	
	II.6.	blodproduktene kommer fra en virksomhet eller et anlegg som er godkjent eller registrert av vedkommende myndighet i tredjestaten, og som er i samsvar med de særlige kravene fastsatt i artikkel 23 eller 24 i forordning (EF) nr. 1069/2009.	
	II.7.	blodproduktene er framstilt av blod som oppfyller vilkårene nevnt i II.4. og II.5., og	
	( <sup>2</sup> ) enten	[er innsamlet fra dyr av hestefamilien som er blitt holdt i et tidsrom på minst tre måneder, eller siden fødselen dersom de er yngre enn tre måneder, før innsamlingsdatoen på driftsenheter under veterinærkontroll i innsamlingsstaten, som i dette tidsrommet og under blodinnsamlingen har vært fri for:	
		a) afrikansk hestepest i to år,	

**Blod og blodprodukter fra dyr av hestefamilien for formål utenfor  
fjorkjeden**

**STAT**

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<p>b) venezuelansk encefalomyelitt hos hest i minst to år,</p> <p>c) snive,</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [i minst tre år,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>eller</i> [i et tidsrom på seks måneder der dyrene har gjennomgått post mortem-kontrollen for snive på slakteriet nevnt i II.4., herunder en grundig undersøkelse av slimhinnene i luftrøret, strupehodet, nesehulen og bihulene og deres forgreininger, etter at hodet er delt etter medianplanet og neseskilleveggen er tatt ut,]</p> <p>d) når det gjelder andre blodprodukter enn serum og plasma, vesikulær stomatitt i minst seks måneder.]]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>eller</i> [har gjennomgått minst én av følgende behandlinger, etterfulgt av en effektivitetskontroll, for inaktivering av eventuelle sykdomsframkallende stoffer som kan føre til afrikansk hestepest, encefalomyelitt hos hest, av alle former, også venezuelansk encefalomyelitt hos hest, infeksøs anemi hos hest, vesikulær stomatitt og snive (<i>Burkholderia mallei</i>):</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [varmebehandling ved en temperatur på 65 °C i minst tre timer,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [bestråling med 25 kGy gammastråler,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [endring av pH til en pH på 5 i to timer,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [varmebehandling til en kjernetemperatur på minst 80 °C,]]</p>		
<p>II.8. alle nødvendige forholdsregler er tatt for å unngå kontaminering av blod og blodprodukter med sykdomsframkallende stoffer ved produksjon, håndtering og emballering,</p>		
<p>II.9. blod og blodprodukter er pakket i forseglede, tette beholdere som er tydelig merket med «IKKE BEREGNET PÅ KONSUM ELLER FÖR» og er påført:</p> <p>a) innsamlingsvirksomhetens godkjeningsnummer, dersom det gjelder blod,</p> <p>b) innsamlingsvirksomhetens godkjeningsnummer, dersom det gjelder blodprodukter,</p>		
<p>II.10. produktene har vært lagret i et lukket lagringsanlegg.</p>		
<p><i>Merknader</i></p>		
<p><b>Del I:</b></p>		
<p>— Felt I.6: Person som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt; det kan fylles ut dersom sertifikatet ledsager importvarer.</p>		
<p>— Felt I.11 og I.12: Godkjeningsnummer: Virksomhetens eller anleggets registreringsnummer som er tildelt av vedkommende myndighet.</p>		
<p>— Felt I.12: Bestemmelsessted: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt. Produkter i transitt kan bare lagres i frisoner, frilagre og tollagre.</p>		
<p>— Felt I.15: Registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastebil), rutenummer (fly) eller navn (skip). Ved lossing og omlasting skal avsenderen underrette grensekontrollstasjonen på innførselsstedet i EU.</p>		
<p>— Felt I.19: Bruk relevant HS-kode under følgende overskrift: 30.02.</p>		
<p>— Felt I.23: For bulkcontainere oppgis containernummer og plombenummer (eventuelt).</p>		
<p>— Felt I.25: Teknisk bruk: All annen bruk enn som før.</p>		
<p>— Felt I.26 og I.27: Fylles ut i henhold til om sertifikatet gjelder transitt eller import.</p>		
<p>— Felt I.28:</p>		
<p>a) Produksjonsanlegg:</p>		
<p>i) angi den registrerte innsamlingsvirksomhetens godkjeningsnummer, dersom det gjelder blod,</p>		
<p>ii) angi produksjonsanleggets godkjeningsnummer, dersom det gjelder blodprodukter,</p>		
<p>b) Arter: Velg blant følgende: <i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i>, <i>Equus caballus*asinus</i>.</p>		

<b>STAT</b>		<b>Blod og blodprodukter fra dyr av hestefamilien for formål utenfor fôrkjeden</b>	
<b>II. Opplysninger om hygiene</b>	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.	
<p><b>Del II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1</p> <p>(<sup>2</sup>) Stryk det som ikke passer.</p> <p>(<sup>3</sup>) EUT L 139 av 30.4.2004, s. 55.</p> <p>(<sup>4</sup>) EUT L 192 av 23.7.2010, s. 1.</p> <p>— Underskriften og stempelet skal være i en annen farge enn den trykte teksten.</p> <p>— Merknad til personen som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette sertifikatet er utelukkende til veterinære formål og skal følge forsendelsen til den når grensekontrollstasjonen.</p>			
<p>Offentlig veterinær eller offentlig inspektør</p> <p>Navn (med blokkbokstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:»</p> <p style="text-align: right;">Kvalifikasjon og tittel:</p> <p style="text-align: right;">Underskrift:</p>			

d) Kapittel 4 bokstav C skal lyde:

«KAPITTEL 4 C

**Hygienesertifikat**

*For ubehandlede blodprodukter, unntatt fra dyr av hestefamilien, til framstilling av avledede produkter til bruk utenfor førkjeden for produksjonsdyr, beregnet på forsendelse til eller transitt gjennom<sup>(2)</sup> Den europeiske union*

**STAT**

**Veterinærattest ved import til EU**

<b>Del I: Opplysninger om forsendelsen</b>	I.1. Avsender Navn Adresse Telefonnr.		I.2. Sertifikatets referansenummer		I.2.a			
			I.3. Vedkommende sentrale myndighet					
			I.4. Vedkommende lokale myndighet					
	I.5. Mottaker Navn Adresse Postnr. Telefonnr.		I.6. Person som har ansvaret for forsendelsen i EU Navn Adresse Postnr. Telefonnr.					
	I.7. Opprinnelsesstat	ISO-kode	I.8. Opprinnelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesstat	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.11. Opprinnelsessted			I.12. Bestemmelsessted				
	Navn		Godkjenningssnr.		Navn		Tollager <input type="checkbox"/>	
	Adresse				Adresse		Godkjenningssnr.	
	Navn		Godkjenningssnr.		Postnr.			
	Adresse							
I.13. Lastested		I.14. Avsendelsesdato						
I.15. Transportmiddel				I.16. Innførselsgrensekontrollstasjon i EU				
Fly <input type="checkbox"/>		Skip <input type="checkbox"/>		Jernbanevogn <input type="checkbox"/>				
Veigående kjøretøy <input type="checkbox"/>		Annet <input type="checkbox"/>						
Identifikasjon		I.17.						
Dokumentreferanse								
I.18. Beskrivelse av varen				I.19. Varekode (HS-kode)				
				I.20. Mengde				
I.21. Produkttemperatur				I.22. Antall kolli				
Omgivelsestemperatur <input type="checkbox"/>		Kjølt <input type="checkbox"/>		Fryst <input type="checkbox"/>				
I.23. Plombe-/containernummer				I.24. Type emballasje				
I.25. Varer sertifisert til:								
Teknisk bruk <input type="checkbox"/>								
I.26. For transitt til tredjestat gjennom EU <input type="checkbox"/>				I.27. For import eller innførsel til EU <input type="checkbox"/>				
Tredjestat		ISO-kode						
I.28. Identifikasjon av varene								
Art (vitenskapelig navn)		Virksomhetens godkjenningssnummer Produksjonsanlegg			Partnummer			

**Ubehandlede blodprodukter, unntatt fra dyr av hestefamilien, til framstilling av avledede produkter til bruk utenfor førkjeden for produksjonsdyr**

## STAT

Del II: Attestering	II.	<b>Opplysninger om hygiene</b>	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
		Undertegnede offentlige veterinær erklærer å ha lest og forstått europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009 <sup>(1a)</sup> , særlig artikkel 8 bokstav c) og d) og artikkel 10, og kommisjonsforordning (EF) nr. 142/2011 <sup>(1b)</sup> , særlig kapittel II i vedlegg XIV, og attesterer at:		
	II.1.	blodproduktene beskrevet ovenfor består av blodprodukter som oppfyller hygienekravene nedenfor,		
	II.2.	de består utelukkende av blodprodukter som ikke er beregnet på konsum eller før,		
	II.3.	de er tilberedt og lagret i et anlegg under tilsyn av vedkommende myndighet eller i innsamlingsvirksomheten, utelukkende med følgende animalske biprodukter:		
		( <sup>2</sup> ) <i>enten</i> [- blod fra slaktede dyr som er egnet til konsum i samsvar med Unionens regelverk, men som av kommersielle grunner ikke er beregnet på konsum,]		
		( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- blod fra slaktede dyr som er erklært uegnet til konsum i samsvar med Unionens regelverk, men som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr, og som kommer fra skrotter som er slaktet på et slakteri og som er funnet egnet til konsum etter en kontroll ante-mortem i samsvar med Unionens regelverk,]		
		( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- blod fra slaktede dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr, og som er slaktet på et slakteri etter å ha blitt funnet egnet til konsum etter en kontroll ante-mortem i samsvar med Unionens regelverk,]		
		( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- blod og blodprodukter fra produksjonen av produkter beregnet på konsum,]		
		( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- blod og blodprodukter fra dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr via det aktuelle produktet,]		
		( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter fra dyr som har gjennomgått ulovlig behandling i henhold til artikkel 1 nr. 2 bokstav d) i direktiv 96/22/EF eller artikkel 2 bokstav b) i direktiv 96/23/EF,]		
		( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter som inneholder restmengder av andre stoffer og miljøforurensende stoffer oppført i gruppe B nr. 3 i vedlegg I til direktiv 96/23/EF, dersom slike restmengder overskrider det tillatte nivået i henhold til Unionens regelverk eller, dersom Unionen mangler regelverk på dette området, nasjonal lovgivning,]		
	II.4.	blodet som slike produkter er framstilt av, er innsamlet i slakterier som er godkjent i samsvar med Unionens regelverk, i slakterier som er godkjent og under tilsyn av vedkommende myndighet i innsamlingsstaten eller fra levende dyr i anlegg som er godkjent og under tilsyn av vedkommende myndighet i innsamlingsstaten.		
	( <sup>2</sup> )II.5.	når det gjelder blodprodukter fra dyr som tilhører taksonene Artiodactyla, Perissodactyla og Proboscidea, herunder kryssninger av disse, kommer produktene:		
	II.5.1.	fra en stat der det i løpet av de siste tolv månedene ikke er påvist noen tilfeller av kvegpest, småfepest eller Rift Valley Fever, og der det ikke har vært foretatt vaksinasjon mot disse sykdommene i løpet av minst de tolv siste månedene,		
	( <sup>2</sup> )II.5.2.	<i>enten</i> [fra en tredjestat, et område eller en del av en tredjestat ..... (ISO-kode i tilfelle stat eller ISO-koder i tilfelle områder eller deler av tredjestater) <sup>(3)</sup> der det i løpet av de siste tolv månedene ikke er påvist noen tilfeller av munn- og klovsyke, og der det ikke har vært foretatt vaksinasjon mot denne sykdommen i løpet av minst de siste tolv månedene,]		
		<i>eller</i> [en tredjestat, et område eller en del av en tredjestat ..... (ISO-kode i tilfelle stat eller ISO-koder i tilfelle områder eller deler av tredjestater) <sup>(3)</sup> der det i løpet av de siste tolv månedene ikke er påvist noen tilfeller av munn- og klovsyke, og der det i løpet av minst de siste tolv månedene er gjennomført vaksinasjonsprogrammer under offentlig kontroll mot munn- og klovsyke hos tamme drøvtyggere <sup>(4)</sup> ,]		
	( <sup>2</sup> )II.5.3.	for andre dyr enn Suidae eller Tayassuidae gjelder dessuten følgende:		
		( <sup>2</sup> ) <i>enten</i> [i opprinnelsesstaten eller -regionen er det i løpet av de siste tolv månedene ikke påvist noen tilfeller av vesikulær stomatitt eller blåtunge <sup>(2)</sup> (heller ikke forekomst av seropositive dyr), og det har ikke vært foretatt vaksinasjon mot disse sykdommene i løpet av minst de siste tolv månedene.]		
		( <sup>2</sup> ) <i>eller</i> [det finnes dyr som er seropositive med hensyn til vesikulær stomatitt og blåtunge <sup>(2)</sup> i opprinnelsesstaten eller -regionen <sup>(4)</sup> ,]		
	( <sup>2</sup> )II.5.4.	for Suidae eller Tayassuidae gjelder dessuten følgende:		
	II.5.4.1.	i opprinnelsesstaten eller -regionen er det i løpet av de siste tolv månedene ikke påvist noen tilfeller av smittsomt blæreutslett hos gris, klassisk svinepest eller afrikansk svinepest, og det har ikke vært foretatt vaksinasjon av de mottakelige artene mot disse sykdommene i løpet av minst de siste tolv månedene og		

**Ubehandlede blodprodukter, unntatt fra dyr av hestefamilien,  
til framstilling av avledede produkter til bruk utenfor førkjeden  
for produksjonsdyr**

**STAT**

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
(2) [II.5.4.2. <i>enten</i> [i opprinnelsesstaten eller -regionen er det i løpet av de siste tolv månedene ikke påvist noen tilfeller av vesikulær stomatitt (heller ikke forekomst av seropositive dyr), og det har ikke vært foretatt vaksinasjon mot denne sykdommen i løpet av minst de siste tolv månedene,]		
(2) [II.5.4.2. <i>eller</i> [det finnes dyr som er seropositive med hensyn til vesikulær stomatitt i opprinnelsesstaten eller regionen(4),]		
(2) [II.6. når det gjelder blodprodukter fra fjørfe eller andre fuglearter, kommer dyrene og produktene fra territoriet til en stat eller region med kode ..... (5)  som er fri for Newcastle disease og sterkt sykdomsframkallende aviær influensa som definert i OIEs helseregulativ for landdyr,  der det i løpet av minst de siste tolv månedene ikke har vært foretatt vaksinasjon mot aviær influensa,  der dyrene som produktene stammer fra, ikke er blitt vaksinert mot Newcastle disease med vaksiner framstilt av en originalvirusstamme med Newcastle disease som har høyere sykdomsframkallende evne enn lentogene stammer av viruset,]		
II.7. produktene er:  (2) <i>enten</i> [pakket i nye eller steriliserte sekker eller flasker,]  (2) <i>eller</i> transportert i bulk i containere eller andre transportmidler som er grundig rengjort og desinfisert med et desinfeksjonsmiddel godkjent av vedkommende myndighet før bruk,] og  den ytre emballasjen eller containerne er merket med etiketter med teksten «IKKE BEREGNET PÅ KONSUM ELLER FÖR»,		
II.8. produktene har vært lagret i et lukket lagringsanlegg,		
II.9. alle nødvendige forholdsregler er tatt for å unngå kontaminering av produktene med sykdomsframkallende stoffer under transport,		
II.10.  (2) <i>enten</i> [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av spesifisert risikomateriale i henhold til vedlegg V til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001(6) eller mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter, og dyrene som produktet er framstilt av, er ikke slaktet etter bedøving ved innsprøyting av gass i kraniehulen eller avlivet med samme metode, eller slaktet ved ødeleggelse av sentralnervevev med et avlangt stavformet instrument som føres inn i kraniehulen.]  (2) <i>eller</i> [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av andre materialer fra storfe, sauer og geiter enn de som kommer fra dyr som er født, oppdrettet og slaktet i en stat eller region som ved en beslutning truffet i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 er klassifisert som en stat eller region med ubetydelig BSE-risiko.]		
<i>Merknader</i>		
<b>Del I:</b>		
— Felt I.6: Person som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt; det kan fylles ut dersom sertifikatet ledsager importvarer.		
— Felt I.11 og I.12: Godkjeningsnummer: Virksomhetens eller anleggets registreringsnummer som er tildelt av vedkommende myndighet.		
— Felt I.12: Bestemmelsessted: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt. Produkter i transitt kan bare lagres i frisoner, frilagre og tollagre.		
— Felt I.15: Registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastebil), rutenummer (fly) eller navn (skip). Ved lossing og omlasting skal avsenderen underrette grensekontrollstasjonen på innførselsstedet i EU.		
— Felt I.19: Bruk relevant HS-kode under følgende overskrifter: 30.02 eller 35.02.		
— Felt I.23: For bulkcontainere oppgis containernummer og plombenummer (eventuelt).		
— Felt I.25: Teknisk bruk: All annen bruk enn som før.		
— Felt I.26 og I.27: Fylles ut i henhold til om sertifikatet gjelder transitt eller import.		
— Felt I.28: Arter: Velg blant følgende: Aves, Bovidae, Suidae, Otra Mammalia, Pesca, Reptilia.		

**Ubehandlede blodprodukter, unntatt fra dyr av hestefamilien,  
til framstilling av avledelede produkter til bruk utenfor førkjeden  
for produksjonsdyr**

**STAT**

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<p><b>Del II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) EUT L 300 nr. 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Stryk det som ikke passer.</p> <p>(<sup>3</sup>) Områdekode som angitt i del 1 i vedlegg II til forordning (EU) nr. 206/2010.</p> <p>(<sup>4</sup>) I så fall skal produktene etter grensekontrollen fastsatt i direktiv 97/78/EF og i samsvar med bestemmelsene i artikkel 8 nr. 4 i nevnte direktiv transporteres direkte til mottaksanlegget.</p> <p>(<sup>5</sup>) Områdekode som angitt i del 1 i vedlegg I til forordning (EF) nr. 798/2008.</p> <p>(<sup>6</sup>) EFT L 147 av 31.5.2001, s. 1.</p> <p>— Underskriften og stempelen skal være i en annen farge enn den trykte teksten.</p> <p>— Merknad til personen som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette sertifikatet er utelukkende til veterinære formål og skal følge forsendelsen til den når grensekontrollstasjonen.</p>		
<p>Offentlig veterinær eller offentlig inspektør</p> <p>Navn (med blokkbokstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:»</p> <p style="text-align: right;">Kvalifikasjon og tittel: Underskrift:</p>		

e) Kapittel 4 bokstav D skal lyde:

## «KAPITTEL 4 D

**Hygienesertifikat**

*For behandlede blodprodukter, unntatt fra dyr av hestefamilien, til framstilling av avledede produkter til bruk utenfor førkjeden for produksjonsdyr, beregnet på forsendelse til eller transitt gjennom(?) Den europeiske union*

**STAT****Veterinærattest ved import til EU**

<b>Del I: Opplysninger om forsendelsen</b>	I.1. Avsender Navn Adresse Telefonnr.		I.2. Sertifikatets referansenummer		I.2.a			
			I.3. Vedkommende sentrale myndighet					
			I.4. Vedkommende lokale myndighet					
	I.5. Mottaker Navn Adresse Postnr. Telefonnr.		I.6. Person som har ansvaret for forsendelsen i EU Navn Adresse Postnr. Telefonnr.					
	I.7. Opprinnelsesstat	ISO-kode	I.8. Opprinnelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesstat	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.11. Opprinnelsessted			I.12. Bestemmelsessted				
	Navn		Godkjeningsnr.		Navn		Tollager <input type="checkbox"/>	
	Adresse				Adresse		Godkjeningsnr.	
	Navn		Godkjeningsnr.		Postnr.			
	Adresse							
	Navn		Godkjeningsnr.					
	Adresse							
	I.13. Lastested				I.14. Avsendelsesdato			
I.15. Transportmiddel				I.16. Innførselsgrensekontrollstasjon i EU				
Fly <input type="checkbox"/>		Skip <input type="checkbox"/>		Jernbanevogn <input type="checkbox"/>				
Veigående kjøretøy <input type="checkbox"/>		Annet <input type="checkbox"/>						
Identifikasjon				I.17.				
Dokumentreferanse								
I.18. Beskrivelse av varen				I.19. Varekode (HS-kode)				
						I.20. Mengde		
I.21. Produkttemperatur						I.22. Antall kolli		
Omgivelsestemperatur <input type="checkbox"/>		Kjølt <input type="checkbox"/>		Fryst <input type="checkbox"/>				
I.23. Plombe-/containernummer				I.24. Type emballasje				
I.25. Varer sertifisert til:								
Teknisk bruk <input type="checkbox"/>								
I.26. For transitt til tredjestat gjennom EU <input type="checkbox"/>				I.27. For import eller innførsel til EU <input type="checkbox"/>				
Tredjestat		ISO-kode						
I.28. Identifikasjon av varene								
Art (vitenskapelig navn)		Virksomhetens godkjeningsnummer				Partinummer		
		Produksjonsanlegg						

**Behandlede blodprodukter, unntatt fra dyr av hestefamilien, til framstilling av avledede produkter til bruk utenfor førkjeden for produksjonsdyr**

## STAT

Del II: Attesting	II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
	<p>Undertegnede offentlige veterinær erklærer å ha lest og forstått europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009<sup>(1a)</sup>, særlig artikkel 8 bokstav c) og d) og artikkel 10, og kommisjonsforordning (EF) nr. 142/2011<sup>(1b)</sup>, særlig kapittel II i vedlegg XIV, og attesterer at:</p> <p>II.1. blodproduktene beskrevet ovenfor består av blodprodukter som oppfyller kravene nedenfor,</p> <p>II.2. de består utelukkende av blodprodukter som ikke er beregnet på konsum eller fôr,</p> <p>II.3. de er tilberedt og lagret i et anlegg under tilsyn av vedkommende myndighet, utelukkende med følgende animalske biprodukter:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [- blod fra slaktede dyr som er egnet til konsum i samsvar med Unionens regelverk, men som av kommersielle grunner ikke er beregnet på konsum,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- blod fra slaktede dyr som er erklært uegnet til konsum i samsvar med Unionens regelverk, men som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr, og som kommer fra skrotter som er slaktet på et slakteri og som er funnet egnet til konsum etter en kontroll ante-mortem i samsvar med Unionens regelverk,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- blod fra slaktede dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr, og som er slaktet på et slakteri etter å ha blitt funnet egnet til konsum etter en kontroll ante-mortem i samsvar med Unionens regelverk,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- blod og blodprodukter fra dyr som ikke har vist kliniske tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr via de aktuelle produktene,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter framstilt av dyr som har gjennomgått ulovlig behandling i henhold til artikkel 1 nr. 2 bokstav d) i direktiv 96/22/EF eller artikkel 2 bokstav b) i direktiv 96/23/EF,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter som inneholder restmengder av andre stoffer og miljøforurensende stoffer oppført i gruppe B nr. 3 i vedlegg I til direktiv 96/23/EF, dersom slike restmengder overskrider det tillatte nivået i henhold til Unionens regelverk eller, dersom Unionen mangler regelverk på dette området, nasjonal lovgivning,]</p> <p>II.4. blodet som slike produkter er framstilt av, er innsamlet i slakterier som er godkjent i samsvar med Unionens regelverk, i slakterier som er godkjent og under tilsyn av vedkommende myndighet i innsamlingsstaten eller fra levende dyr i anlegg som er godkjent og under tilsyn av vedkommende myndighet i innsamlingsstaten.</p> <p>(<sup>2</sup>) [II.5. når det gjelder blodprodukter fra andre dyr som tilhører Artiodactyla, Perissodactyla og Proboscidea, herunder krysninger av disse, enn Suidae eller Tayassuidae, har produktene gjennomgått én av følgende behandlinger som sikrer fravær av sykdomsframkallende stoffer som kan forårsake munn- og klovsyke, vesikulær stomatitt, kvegpest, småfepest, Rift Valley Fever og blåtunge:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [varmebehandling ved en temperatur på 65 °C i minst tre timer etterfulgt av en effektivitetskontroll,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [bestråling med 25 kGy gammastråler etterfulgt av en effektivitetskontroll,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [endring av pH til en pH på 5 i løpet av to timer etterfulgt av en effektivitetskontroll,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [varmebehandling ved en kjernetemperatur på minst 80 °C etterfulgt av en effektivitetskontroll.]]</p> <p>(<sup>2</sup>) [II.6. når det gjelder blodprodukter fra Suidae, Tayassuidae, fjørfe og andre fuglearter, har produktene gjennomgått én av følgende behandlinger som sikrer fravær av sykdomsframkallende stoffer som kan forårsake følgende sykdommer: munn- og klovsyke, vesikulær stomatitt, smittsomt blæreutslett hos gris, klassisk svinepest, afrikansk svinepest, Newcastle disease og sterkt sykdomsframkallende aviær influensa, alt etter hvilken art det dreier seg om:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [varmebehandling ved en temperatur på 65 °C i minst tre timer etterfulgt av en effektivitetskontroll,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [bestråling med 25 kGy gammastråler etterfulgt av en effektivitetskontroll,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [varmebehandling ved en kjernetemperatur på minst 80 °C for Suidae/Tayassuidae(<sup>2</sup>) og ved minst 70 °C for fjørfe og andre fuglearter(<sup>2</sup>), etterfulgt av en effektivitetskontroll,]</p>		

**Behandlede blodprodukter, unntatt fra dyr av hestefamilien, til framstilling av avledelede produkter til bruk utenfor førkjeden for produksjonsdyr**

**STAT**

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) [II.7. når det gjelder blodprodukter fra andre arter enn artene oppført i II.5. eller II.6., har produktene gjennomgått følgende behandling (angi hvilke(n)):</p>		
<p>II.8. produktene er:</p>		
<p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [pakket i nye eller steriliserte sekker eller flasker,]</p>		
<p>(<sup>2</sup>) <i>eller</i> [transportert i bulk i containere eller andre transportmidler som er grundig rengjort og desinfisert med et desinfeksjonsmiddel godkjent av vedkommende myndighet før bruk,] og</p>		
<p>den ytre emballasjen eller containerne er merket med etiketter med teksten «IKKE BEREGNET PÅ KONSUM ELLER FÔR»,</p>		
<p>II.9. produktene har vært lagret i et lukket lagringsanlegg,</p>		
<p>II.10. alle nødvendige forholdsregler er tatt for å unngå kontaminering av blodproduktene med sykdomsframkallende stoffer etter behandling,</p>		
<p>II.11.</p>		
<p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av spesifisert risikomateriale i henhold til vedlegg V til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001(<sup>3</sup>) eller mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter, og dyrene som produktet er framstilt av, er ikke slaktet etter bedøving ved innsprøyting av gass i kraniehulen eller avlivet med samme metode, eller slaktet ved ødeleggelse av sentralnervevev med et avlangt stavformet instrument som føres inn i kraniehulen.]</p>		
<p>(<sup>2</sup>) <i>eller</i> [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av andre materialer fra storfe, sauer og geiter enn de som kommer fra dyr som er født, oppdrettet og slaktet i en stat eller region som ved en beslutning truffet i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 er klassifisert som en stat eller region med ubetydelig BSE-risiko.]</p>		
<p><i>Merknader</i></p>		
<p><b>Del I:</b></p>		
<p>— Felt I.6: Person som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt; det kan fylles ut dersom sertifikatet ledsager importvarer.</p>		
<p>— Felt I.11 og I.12: Godkjeningsnummer: Virksomhetens eller anleggets registreringsnummer som er tildelt av vedkommende myndighet.</p>		
<p>— Felt I.12: Bestemmelsessted: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt. Produkter i transitt kan bare lagres i frisoner, frilagre og tollagre.</p>		
<p>— Felt I.15: Registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastebil), rutenummer (fly) eller navn (skip). Ved lossing og omlasting skal avsenderen underrette grensekontrollstasjonen på innførselsstedet i EU.</p>		
<p>— Felt I.19: Bruk relevant HS-kode under følgende overskrifter: 05.11, 30.02 eller 35.02.</p>		
<p>— Felt I.23: For bulkcontainere oppgis containernummer og plombenummer (eventuelt).</p>		
<p>— Felt I.25: Teknisk bruk: All annen bruk enn som fôr.</p>		
<p>— Felt I.26 og I.27: Fylles ut i henhold til om sertifikatet gjelder transitt eller import.</p>		
<p>— Felt I.28: Dersom det gjelder arter, velg blant følgende: Aves, Bovidae, Suidae, Otra Mammalia, Pesca, Reptilia.</p>		
<p><b>Del II:</b></p>		
<p>(<sup>1a</sup>) EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1.</p>		
<p>(<sup>1b</sup>) EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1.</p>		

**Behandlede blodprodukter, unntatt fra dyr av hestefamilien, til framstilling av avledede produkter til bruk utenfor førkjeden for produksjonsdyr****STAT**

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.						
<p>(<sup>2</sup>) Stryk det som ikke passer.</p> <p>(<sup>3</sup>) EFT L 147 av 31.5.2001, s. 1.</p> <p>— Underskriften og stempelet skal være i en annen farge enn den trykte teksten.</p> <p>— Merknad til personen som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette sertifikatet er utelukkende til veterinære formål og skal følge forsendelsen til den når grensekontrollstasjonen.</p>								
<p>Offentlig veterinær eller offentlig inspektør</p> <table><tr><td>Navn (med blokkbokstaver):</td><td>Kvalifikasjon og tittel:</td></tr><tr><td>Dato:</td><td>Underskrift:</td></tr><tr><td>Stempel:»</td><td></td></tr></table>			Navn (med blokkbokstaver):	Kvalifikasjon og tittel:	Dato:	Underskrift:	Stempel:»	
Navn (med blokkbokstaver):	Kvalifikasjon og tittel:							
Dato:	Underskrift:							
Stempel:»								

f) Kapittel 6 bokstav A skal lyde:

## «KAPITTEL 6 A

**Hygienesertifikat**

*For behandlede jakttrofeer og andre preparater fra fugler og hovdyr, som består utelukkende av bein, horn, hover/klover, klør, gevir, tenner, huder eller skinn, beregnet på forsendelse til eller transitte gjennom<sup>(2)</sup> Den europeiske union*

STAT

Veterinærattest ved import til EU

Del I: Opplysninger om forsendelsen	I.1. Avsender Navn Adresse Telefonnr.		I.2. Sertifikatets referansenummer		I.2.a			
			I.3. Vedkommende sentrale myndighet					
			I.4. Vedkommende lokale myndighet					
	I.5. Mottaker Navn Adresse Postnr. Telefonnr.		I.6. Person som har ansvaret for forsendelsen i EU Navn Adresse Postnr. Telefonnr.					
	I.7. Opprinnelsesstat	ISO-kode	I.8. Opprinnelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesstat	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.11. Opprinnelsessted			I.12. Bestemmelsessted				
	Navn		Godkjeningsnr.		Navn		Tollager <input type="checkbox"/>	
	Adresse				Adresse		Godkjeningsnr.	
	Navn		Godkjeningsnr.		Postnr.			
	Adresse							
I.13. Lastested		I.14. Avsendelsesdato						
I.15. Transportmiddel		I.16. Innførselsgrensekontrollstasjon i EU						
Fly <input type="checkbox"/>		Skip <input type="checkbox"/>		Jernbanevogn <input type="checkbox"/>				
Veigående kjøretøy <input type="checkbox"/>		Annet <input type="checkbox"/>						
Identifikasjon		I.17. CITES-nr.						
Dokumentreferanse								
I.18. Beskrivelse av varen				I.19. Varekode (HS-kode)				
				I.20. Mengde				
I.21.				I.22. Antall kolli				
I.23. Plombe-/containernummer				I.24. Type emballasje				
I.25. Varer sertifisert til:								
Teknisk bruk <input type="checkbox"/>								
I.26. For transitte til tredjestat gjennom EU		<input type="checkbox"/>		I.27. For import eller innførsel til EU		<input type="checkbox"/>		
Tredjestat		ISO-kode						
I.28. Identifikasjon av varene								
Art (vitenskapelig navn)		Varenes art		Antall kolli				

STAT		<b>Behandlede jakttrofeer og andre preparater fra fugler og hovdyr, som består utelukkende av bein, horn, hover/klover, klør, gevir, tenner, huder eller skinn</b>	
<b>Del II: Attesting</b>	<b>II. Opplysninger om hygiene</b>	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
	<p>Undertegnede offentlige veterinær erklærer å ha lest og forstått europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009<sup>(1a)</sup> og kommisjonsforordning (EF) nr. 142/2011<sup>(1b)</sup>, særlig kapittel II i vedlegg XIV, og attesterer at jakttrofeene beskrevet ovenfor:</p> <p>II.1. umiddelbart etter behandlingen og uten å komme i berøring med andre produkter av animalsk opprinnelse som kan kontaminere dem, er pakket hver for seg og i gjennomsiktig og lukket emballasje for å unngå enhver senere kontaminering,</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> II.2.1. når det gjelder jakttrofeer eller andre preparater som består utelukkende av huder eller skinn:</p> <p style="margin-left: 20px;">(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [er blitt tørket,]</p> <p style="margin-left: 20px;">(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [er blitt tørrsaltet eller våtsaltet i minst 14 dager før avsendelse,]</p> <p style="margin-left: 20px;">(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [er blitt tørrsaltet eller våtsaltet på følgende dato ..... og vil i samsvar med transportørens erklæring bli transportert med skip, og transportens varighet vil være slik at de har gjennomgått minst 14 dagers salting før de ankommer EU-grensekontrollstasjonen]]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> II.2.2. når det gjelder jakttrofeer eller andre preparater som består utelukkende av bein, horn, hover/klover, klør, gevir eller tenner:</p> <p style="margin-left: 20px;">a) har ligget i kokende vann i et hensiktsmessig tidsrom for å sikre at alt annet materiale enn bein, horn, hover/klover, klør, gevir eller tenner er fjernet, og</p> <p style="margin-left: 20px;">b) er blitt desinfisert med et produkt som er godkjent av vedkommende myndighet, særlig med hydrogenperoksid for deler som består av bein.]</p> <p><i>Merknader</i></p> <p><b>Del I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Felt I.6: Person som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt; det kan fylles ut dersom sertifikatet ledsager importvarer.</li> <li>— Felt I.11 og I.12: Godkjenningsnummer: Virksomhetens eller anleggets registreringsnummer som er tildelt av vedkommende myndighet.</li> <li>— Felt I.12: Bestemmelsessted: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt. Produkter i transitt kan bare lagres i frisoner, frilagre og tollagre.</li> <li>— Felt I.15: Registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastebil), rutenummer (fly) eller navn (skip). Ved lossing og omlasting skal avsenderen underrette grensekontrollstasjonen på innførselsstedet i EU.</li> <li>— Felt I.19: Bruk relevant HS-kode under følgende overskrifter: 05.05, 05.06, 05.07 eller 97.05.</li> <li>— Felt I.23: For bulkcontainere oppgis containernummer og plombenummer (eventuelt).</li> <li>— Felt I.25: Teknisk bruk: All annen bruk enn som før.</li> <li>— Felt I.26 og I.27: Fylles ut i henhold til om sertifikatet gjelder transitt eller import.</li> <li>— Felt I.28: <ul style="list-style-type: none"> <li>a) For varens art angis én eller flere av følgende: [bein], [horn], [hover/klover], [klør], [gevir], [tenner], [hud] eller [skinn].</li> <li>b) Dersom det gjelder arter, velg blant følgende: Aves, Equidae, Tapiridae, Rhinocerotidae, Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Hippopotamidae, Moschidae Suidae, Tayassuidae, Tragulidae og Elephantidae.</li> </ul> </li> </ul> <p><b>Del II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1.</p>		

**Behandlede jakttrofeer og andre preparater fra fugler og hovdyr, som består utelukkende av bein, horn, hover/klover, klør, gevir, tenner, huder eller skinn**

**STAT**

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<p>(<sup>1b</sup>) EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1</p> <p>(<sup>2</sup>) Stryk det som ikke passer.</p> <p>— Underskriften og stempelet skal være i en annen farge enn den trykte teksten.</p> <p>— Merknad til personen som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette sertifikatet er utelukkende til veterinære formål og skal følge forsendelsen til den når grensekontrollstasjonen.</p>		
<p>Offentlig veterinær eller offentlig inspektør</p> <p>Navn (med blokkbokstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:»</p> <p>Kvalifikasjon og tittel:</p> <p>Underskrift:</p>		

g) Kapittel 8 skal lyde:

## «KAPITTEL 8

**Hygienesertifikat**

*For animalske biprodukter til bruk for formål utenfor førkjeden eller for vareprøver<sup>(2)</sup>, beregnet på forsendelse til eller transitt gjennom<sup>(2)</sup> Den europeiske union*

**STAT****Veterinærattest ved import til EU**

<b>Del I: Opplysninger om forsendelsen</b>	I.1. Avsender Navn Adresse Telefonnr.		I.2. Sertifikatets referansenummer		I.2.a			
			I.3. Vedkommende sentrale myndighet					
			I.4. Vedkommende lokale myndighet					
	I.5. Mottaker Navn Adresse Postnr. Telefonnr.		I.6. Person som har ansvaret for forsendelsen i EU Navn Adresse Postnr. Telefonnr.					
	I.7. Opprinnelsesstat	ISO-kode	I.8. Opprinnelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesstat	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.11. Opprinnelsessted			I.12. Bestemmelsessted				
	Navn		Godkjenningsnr.		Navn		Tollager <input type="checkbox"/>	
	Adresse				Adresse		Godkjenningsnr.	
	Navn		Godkjenningsnr.		Postnr.			
	Adresse							
	Navn		Godkjenningsnr.					
	Adresse							
	I.13. Lastested				I.14. Avsendelsesdato			
I.15. Transportmiddel				I.16. Innførselsgrensekontrollstasjon i EU				
Fly <input type="checkbox"/>		Skip <input type="checkbox"/>		Jernbanevogn <input type="checkbox"/>				
Veigående kjøretøy <input type="checkbox"/>		Annet <input type="checkbox"/>						
Identifikasjon				I.17.				
Dokumentreferanse								
I.18. Beskrivelse av varen				I.19. Varekode (HS-kode)				
				I.20. Mengde				
I.21. Produkttemperatur				I.22. Antall kolli				
Omgivelsestemperatur <input type="checkbox"/>		Kjølt <input type="checkbox"/>		Fryst <input type="checkbox"/>				
I.23. Plombe-/containernummer				I.24. Type emballasje				
I.25. Varer sertifisert til:								
Teknisk bruk <input type="checkbox"/>								
I.26. For transitt til tredjestat gjennom EU <input type="checkbox"/>				I.27. For import eller innførsel til EU <input type="checkbox"/>				
Tredjestat		ISO-kode						
I.28. Identifikasjon av varene								
Art (vitenskapelig navn)		Varenes art	Virksomhetens godkjenningsnummer		Antall kolli	Nettovekt	Partinummer	
		Produksjonsanlegg						

STAT		<b>Animalske biprodukter til bruk for formål utenfor førkjeden eller for vareprøver<sup>(2)</sup></b>	
<b>Del II: Attesting</b>	<b>II. Opplysninger om hygiene</b>	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
		<p>Undertegnede offentlige veterinær erklærer å ha lest og forstått europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009<sup>(1a)</sup> og kommisjonsforordning (EF) nr. 142/2011<sup>(1b)</sup>, særlig kapittel II i vedlegg XIV, og attesterer at de animalske biproduktene beskrevet ovenfor:</p> <p>(<sup>2</sup>) II.1. er vareprøver som består av animalske biprodukter beregnet på særlige undersøkelser eller analyser som nevnt i definisjon nr. 39 i vedlegg I til forordning (EU) nr. 142/2011, og som er påført en etikett med teksten «VAREPRØVE SOM IKKE ER BEREGNET PÅ KONSUM», eller</p> <p>(<sup>2</sup>) II.2. oppfyller hygienekravene nedenfor,</p> <p>II.2.1. er</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [(a) framstilt av materialer som er importert fra en tredjestat, et område eller en del av en tredjestat: ..... (<sup>3</sup>) som er godkjent for eksport av ferskt kjøtt fra denne art til EU,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [(b) framstilt i eksportstaten, et område eller en del av eksportstaten: ..... (<sup>3</sup>) fra dyr som</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>enten</i></p> <p style="margin-left: 80px;">i) har vært holdt på dette området eller i en region som kan eksportere ferskt kjøtt fra denne art til EU, siden fødselen eller i minst tre måneder før slakting, og/eller</p> <p style="margin-left: 80px;">ii) er felt i naturen på dette området<sup>(4)</sup>,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [(c) er framstilt av egg, melk, gnagere, haredyr, vanddyr, virvelløse landdyr eller virvelløse dyr som lever i vann,]</p> <p>II.2.2. (<sup>2</sup>) når det gjelder annet materiale enn materiale fra egg, melk, gnagere, haredyr, vanddyr, virvelløse landdyr eller virvelløse dyr som lever i vann, kommer fra dyr som</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [(a) kommer fra driftsenheter:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) der det for følgende sykdommer som dyrene er mottakelige for, ikke har vært tilfeller/utbrudd av kvegpest, smittsomt blæreutslett hos gris, Newcastle disease eller sterkt sykdomsframkallende aviær influensa i de siste 30 dagene, eller av klassisk eller afrikansk svinepest i de siste 40 dagene, og heller ikke i driftsenheter som ligger innenfor en radius på 10 km fra dem, i de siste 30 dagene, og</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) der det ikke har vært tilfeller/utbrudd av munn- og klovsyke i de siste 60 dagene, og heller ikke i driftsenheter som ligger innenfor en radius på 25 km fra dem, i de siste 30 dagene, og</p> <p style="margin-left: 20px;">b) som</p> <p style="margin-left: 40px;">i) ikke er blitt avlivet for å utrydde en epizooti,</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) har vært holdt på opprinnelsenheten i minst 40 dager før avsendelsen, og som er blitt transportert direkte til slakteriet uten kontakt med andre dyr som ikke oppfyller de samme helsekravene,</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) har gjennomgått en kontroll ante mortem på slakteriet 24 timer før slakting, og ikke har vist tegn til sykdommene nevnt ovenfor som dyrene er mottakelige for, og</p> <p style="margin-left: 40px;">iv) som før eller under slaktingen eller avlivingen er blitt behandlet på slakteriet i samsvar med de relevante bestemmelsene i rådsdirektiv 93/119/EF<sup>(5)</sup> om vern av dyr på tidspunktet for slakting eller avliving,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>eller</i> [(a) er fanget og felt i naturen i et område</p> <p style="margin-left: 40px;">i) der det innenfor en radius på 25 km ikke har vært tilfeller/utbrudd av følgende sykdommer som dyrene er mottakelige for: munn- og klovsyke, kvegpest, Newcastle disease eller sterkt sykdomsframkallende aviær influensa i de siste 30 dagene, eller av klassisk eller afrikansk svinepest i de siste 40 dagene, og</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) som ligger over 20 km fra grensen til et annet område i en stat eller en del av en stat som på disse datoene ikke er godkjent til å eksportere dette materialet til Den europeiske union, og</p> <p style="margin-left: 20px;">b) som innen 12 timer etter fellingen ble transportert for kjøling enten til en innsamlingsentral og umiddelbart deretter til et viltbehandlingsanlegg, eller direkte til et viltbehandlingsanlegg,]</p>	

STAT		Animalske biprodukter til bruk for formål utenfor førkjeden eller for vareprøver <sup>(2)</sup>	
II.	Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
II.2.3.	( <sup>2</sup> ) når det gjelder annet materiale enn materiale fra viltfanget fisk eller virvelløse dyr, er framstilt på en virksomhet der det innenfor en radius på 10 km ikke har vært tilfeller/utbrudd av sykdommene nevnt i nr. II.2.2. som dyrene er mottakelige for, i de siste 30 dagene, eller dersom det har vært et sykdomstilfelle, tilberedning av råstoff for eksport til Den europeiske union er blitt godkjent først etter at alt kjøtt er fjernet og virksomheten er fullstendig rengjort og desinfisert under tilsyn av en offentlig veterinær,		
II.2.4.	er framstilt og tilberedt uten kontakt med annet materiale som ikke oppfyller vilkårene som er fastsatt ovenfor, og de er blitt håndtert med henblikk på å unngå kontaminering med sykdomsframkallende stoffer,		
II.2.5.	er pakket i ny emballasje for å unngå lekkasjer eller i emballasje som er rengjort og desinfisert før bruk, og når det gjelder forsendelser som sendes på andre måter enn gjennom pakkepost, i containere som er forseglet av vedkommende myndighet og merket med en etikett med teksten «ANIMALSKE BIPRODUKTER BARE TIL FRAMSTILLING AV AVLEDEDE PRODUKTER TIL BRUK UTENFOR FÖRKJEDEN» og med navn og adresse til bestemmelsesvirksomheten i EU,		
II.2.6.	består bare av følgende animalske biprodukter:		
	( <sup>2</sup> ) <i>enten</i> [- skrotter og deler av slaktede dyr eller, dersom det dreier seg om vilt, skrotter og deler av felte dyr som i henhold til Unionens regelverk er egnet til konsum, men som av kommersielle grunner ikke er beregnet på konsum,]		
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- skrotter og følgende deler enten av dyr som er slaktet på et slakteri og som er funnet egnet for slaktning med sikte på konsum etter en kontroll ante-mortem, eller skrotter og følgende deler av skrotter av vilt som er felt med sikte på konsum i samsvar med Unionens regelverk:		
	i) skrotter og deler av dyr som er erklært uegnet til konsum i henhold til Unionens regelverk, men som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,		
	ii) fjørfehoder,		
	iii) huder og skinn, herunder materiale fra renskjæring og spalting, horn og hover/klover, herunder falanger og karpal- og metakarpalben, tarsal- og metatarsalben,		
	iv) grisebust,		
	v) fjør,]		
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter fra fjørfe og haredyr som er slaktet på driftsenheten som nevnt i artikkel 1 nr. 3 bokstav d) i forordning (EF) nr. 853/2004, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,]		
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- blod fra andre dyr enn drøvtyggere, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via blod til mennesker eller dyr, og som er slaktet på et slakteri etter å ha blitt funnet egnet til konsum etter en kontroll ante-mortem i samsvar med Unionens regelverk,]		
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter fra produksjonen av produkter beregnet på konsum, herunder avfattede bein, fettgrever og slam fra sentrifugering eller separering i forbindelse med melkeforedling,]		
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- produkter av animalsk opprinnelse, eller næringsmidler som inneholder produkter av animalsk opprinnelse, som ikke lenger er beregnet på konsum av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]		
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- fôr til kjæledyr og fôrvarer av animalsk opprinnelse, eller fôrvarer som inneholder produkter av animalsk opprinnelse eller avledede produkter, som ikke lenger er beregnet på bruk som fôr av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]		
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- blod, placenta, ull, fjør, hår, horn, biter av hover/klover samt rå melk fra levende dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via det aktuelle produktet til mennesker eller dyr,]		
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- vandndyr og deler av slike dyr, unntatt havpattedyr, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,]		
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter fra vandndyr fra virksomheter eller anlegg som framstiller produkter til konsum,]		

STAT		Animalske biprodukter til bruk for formål utenfor førkjeden eller for vareprøver <sup>(2)</sup>	
II.	Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
	<p><sup>(2)</sup> og/eller [- følgende materiale fra dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr via det aktuelle materialet:</p> <p>i) skall fra skalldyr med bløtvev eller kjøtt,</p> <p>ii) følgende materiale fra landdyr:</p> <p>— biprodukter fra klekkerier,</p> <p>— egg,</p> <p>— biprodukter av egg, herunder eggeskall,</p> <p>iii) daggamle kyllinger som avlives av kommersielle grunner,]</p> <p><sup>(2)</sup> og/eller [- animalske biprodukter fra virvelløse landdyr eller virvelløse dyr som lever i vann, unntatt arter som er sykdomsframkallende for dyr eller mennesker,]</p> <p><sup>(2)</sup> og/eller [- dyr og deler av dyr som tilhører dyreordenen Rodentia og Lagomorpha, unntatt kategori 1-materiale som nevnt i artikkel 8 bokstav a) iii), iv og v) i forordning (EF) nr. 1069/2009 og kategori 2-materiale som nevnt i artikkel 9 bokstav a)-g) i nevnte forordning,]</p> <p><sup>(2)</sup> og/eller [- pels fra døde dyr som ikke har vist kliniske tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr via det aktuelle produktet,]</p>		
II.2.7.	er blitt dypfryst på opprinnelsesanlegget eller er blitt konservert i samsvar med EUs regelverk for å unngå at de forderves i tidsrommet fra de sendes til de leveres til mottaksanlegget.		
	<sup>(2)</sup> <sup>(6)</sup> II.2.8. <b>Særlige krav</b>		
	<sup>(2)</sup> <sup>(7)</sup> II.2.8.1. Biproduktene i denne forsendelsen kommer fra dyr som kommer fra territoriet nevnt i (II.2.1.), der det regelmessig utføres vaksinasjonsprogrammer under offentlig kontroll mot munn- og klovsyke hos storfe.		
	<sup>(2)</sup> <sup>(8)</sup> II.2.8.2. Biproduktene i denne forsendelsen består av animalske biprodukter fra slakteavfall eller utbeinet kjøtt,]		
II.2.9.	<p><sup>(2)</sup> enten [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av spesifisert risikomateriale i henhold til vedlegg V til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001<sup>(9)</sup> eller mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter, og dyrene som produktet er framstilt av, er ikke slaktet etter bedøving ved innsprøyting av gass i kraniehulen eller avlivet med samme metode, eller slaktet ved ødeleggelse av sentralnervevev med et avlangt stavformet instrument som føres inn i kraniehulen,]</p> <p><sup>(2)</sup> eller [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av andre materialer fra storfe, sauer og geiter enn de som kommer fra dyr som er født, oppdrettet og slaktet i en stat eller region som ved en beslutning truffet i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 er klassifisert som en stat eller region med ubetydelig BSE-risiko,]</p>		
II.2.10.	i tillegg når det gjelder TSE:		
	<p><sup>(2)</sup> enten [når det gjelder animalske biprodukter som er beregnet på fôring av drøvtyggere og inneholder melk eller melkeprodukter fra sauer eller geiter, har de sauene og geitene som disse produktene stammer fra, siden fødselen eller i de siste tre årene uten avbrudd vært holdt på en driftsenhet som ikke har vært omfattet av offentlige restriksjoner på forflytning på grunn av mistanke om TSE, og som i de siste tre årene har oppfylt følgende krav:</p> <p>i) det har vært foretatt regelmessig offentlig veterinærkontroll på driftsenheten,</p> <p>ii) det er ikke diagnostisert noen tilfeller av klassisk skrapesyke som definert i nr. 2 bokstav g) i vedlegg I til forordning (EF) nr. 999/2001, eller, dersom et tilfelle av klassisk skrapesyke er bekreftet:</p> <p>— er alle dyr der klassisk skrapesyke er bekreftet, blitt avlivet og destruert, og</p> <p>— er alle geiter og sauer på driftsenheten blitt avlivet og destruert, unntatt avlsværer med genotypen ARR/ARR og avlssøyer med minst ett ARR-allel og ikke noe VRQ-allel,</p> <p>iii) er sauer og geiter, med unntak av sauer med priongenotypen ARR/ARR, innført i driftsenheten bare dersom de kommer fra en driftsenhet som oppfyller kravene i punkt i) og ii).]</p>		

<b>STAT</b>		<b>Animalske biprodukter til bruk for formål utenfor førkjeden eller for vareprøver<sup>(2)</sup></b>	
II.	Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
	<p><sup>(2)</sup> eller [når det gjelder animalske biprodukter som er beregnet på føring av drøvtyggere, som inneholder melk eller melkeprodukter fra sauer eller geiter og som er beregnet på en medlemsstat som er oppført i vedlegget til kommisjonsforordning (EF) nr. 546/2006<sup>(10)</sup>, har de sauene og geitene som disse produktene stammer fra, siden fødselen eller i de siste sju årene uten avbrudd vært holdt på en driftsenhet som ikke har vært omfattet av offentlige restriksjoner på forflytning på grunn av mistanke om TSE, og som i de siste sju årene har oppfylt følgende krav:</p> <p>i) det har vært foretatt regelmessig offentlig veterinærkontroll på driftsenheten,</p> <p>ii) det er ikke diagnostisert noen tilfeller av klassisk skrapesyke som definert i nr. 2 bokstav g) i vedlegg I til forordning (EF) nr. 999/2001, eller, dersom et tilfelle av klassisk skrapesyke er bekreftet:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— er alle dyr der klassisk skrapesyke er bekreftet, blitt avlivet og destruert, og</li> <li>— er alle geiter og sauer på driftsenheten blitt avlivet og destruert, unntatt avlsværer med genotypen ARR/ARR og avlssøyer med minst ett ARR-allel og ikke noe VRQ-allel,</li> </ul> <p>iii) er sauer og geiter, med unntak av sauer med priongenotypen ARR/ARR, innført i driftsenheten bare dersom de kommer fra en driftsenhet som oppfyller kravene i punkt i) og ii).]</p>		
	<p><i>Merknader</i></p> <p><b>Del I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Felt I.6: Person som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt; det kan fylles ut dersom sertifikatet ledsager importvarer.</li> <li>— Felt I.11: Dersom det gjelder forsendelser til særlige teknologiske undersøkelser eller analyser, angis bare virksomhetens navn og adresse.</li> <li>— Felt I.11 og I.12: Godkjeningsnummer: Virksomhetens eller anleggets registreringsnummer som er tildelt av vedkommende myndighet.</li> <li>— Felt I.12: Bestemmelsessted: Dette feltet fylles ut for følgende: <ul style="list-style-type: none"> <li>— produkter for framstilling av avledede produkter som er beregnet på bruk utenfor førkjeden: bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt. Produkter i transitt kan bare lagres i frisoner, frilagre og tollagre.</li> <li>— produkter til særlige teknologiske undersøkelser eller analyser: dersom det er relevant, det anlegget i EU som vedkommende myndighet har angitt i godkjenningen.</li> </ul> </li> <li>— Felt I.15: Registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastebil), rutenummer (fly) eller navn (skip). Ved lossing og omlasting skal avsenderen underrette grensekontrollstasjonen på innførselsstedet i EU.</li> <li>— Felt I.19: Bruk relevant HS-kode under følgende overskrifter: 05.11.91, 05.11.99 eller 30.01.</li> <li>— Felt I.23: For bulkcontainere oppgis containernummer og plombenummer (eventuelt).</li> <li>— Felt I.25: Teknisk bruk: All annen bruk enn som før.</li> <li>— Felt I.25: I dette sertifikat omfatter «teknisk bruk» også bruk som vareprøve. Felt I.26 og I.27: Bortsett fra for vareprøver som ikke sendes i transitt, fyll ut i henhold til om sertifikatet gjelder transitt eller import.</li> <li>— Felt I.28: <ul style="list-style-type: none"> <li>— produkter til framstilling av avledede produkter som er beregnet på bruk utenfor førkjeden: Produksjonsanlegg: Angi veterinært godkjeningsnummer for den godkjente virksomheten.</li> <li>— produkter til særlige teknologiske undersøkelser eller analyser: dersom det er relevant, det anlegget i EU som vedkommende myndighet har angitt i godkjenningen.</li> <li>— Arter: Velg blant følgende: Aves, Ruminantia, Mammalia - Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebrata.</li> </ul> </li> </ul>		

STAT		Animalske biprodukter til bruk for formål utenfor førkjeden eller for vareprøver <sup>(2)</sup>	
II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.	
<p><b>Del II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Stryk det som ikke passer.</p> <p>(<sup>3</sup>) Eksportstatens navn og ISO-kode som fastsatt i:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— del 1 i vedlegg II til forordning (EU) nr. 206/2010,</li> <li>— vedlegget til forordning (EF) nr. 798/2008, og</li> <li>— vedlegget til forordning (EF) nr. 119/2009.</li> </ul> <p>I tillegg skal ISO-koden for områder og deler av tredjestater nevnt i forordningene nevnt i denne fotnote (når det er relevant for de mottakelige artene) angis.</p> <p>(<sup>4</sup>) Bare for stater som Den europeiske union kan importere viltkjøtt til konsum av de samme dyrearter fra.</p> <p>(<sup>5</sup>) EFT L 340 av 31.12.1993, s. 21.</p> <p>(<sup>6</sup>) Tilleggsgarantier som skal gis når materiale av tamme drøvtyggere har opprinnelse i et område i en søramerikansk eller sørafrikansk stat eller deler av en slik stat, som kan eksportere bare modnet og utbeinet ferskt kjøtt fra tamme drøvtyggere til konsum til Den europeiske union. Hele tyggemuskelene fra storfe, oppdelt i samsvar med del B nr. 1 i kapittel I avsnitt IV i vedlegg I til europaparlaments- og rådsforordning nr. 854/2004, er også tillatt.</p> <p>(<sup>7</sup>) Bare for visse søramerikanske stater.</p> <p>(<sup>8</sup>) Bare for visse søramerikanske og sørafrikanske stater.</p> <p>(<sup>9</sup>) EFT L 147 av 31.5.2001, s. 1.</p> <p>(<sup>10</sup>) EUT L 94 av 1.4.2006, s. 28.</p> <p>— Underskriften og stampelet skal være i en annen farge enn den trykte teksten.</p> <p>— Merknad til personen som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette sertifikatet er utelukkende til veterinære formål og skal følge forsendelsen til den når grensekontrollstasjonen.</p>			
<p>Offentlig veterinær eller offentlig inspektør</p> <p>Navn (med blokkbokstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:»</p> <p style="text-align: right;">Kvalifikasjon og tittel:</p> <p style="text-align: right;">Underskrift:</p>			

h) Kapittel 10 bokstav B skal lyde:

## «KAPITTEL 10 B

**Hygienesertifikat**

*For smeltet fett som ikke er beregnet på konsum, til bruk for visse formål utenfor førkjeden, beregnet på forsendelse til eller transitt gjennom<sup>(2)</sup> Den europeiske union*

**STAT****Veterinærattest ved import til EU**

<b>Del I: Opplysninger om forsendelsen</b>	I.1. Avsender Navn Adresse Telefonnr.		I.2. Sertifikatets referansenummer		I.2.a			
			I.3. Vedkommende sentrale myndighet					
			I.4. Vedkommende lokale myndighet					
	I.5. Mottaker Navn Adresse Postnr. Telefonnr.		I.6. Person som har ansvaret for forsendelsen i EU Navn Adresse Postnr. Telefonnr.					
	I.7. Opprinnelsesstat	ISO-kode	I.8. Opprinnelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesstat	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.11. Opprinnelsessted			I.12. Bestemmelsessted				
	Navn		Godkjeningsnr.		Navn		Tollager <input type="checkbox"/>	
	Adresse				Adresse		Godkjeningsnr.	
	Navn		Godkjeningsnr.		Postnr.			
	Adresse							
Navn		Godkjeningsnr.						
Adresse								
I.13. Lastested				I.14. Avsendelsesdato				
I.15. Transportmiddel				I.16. Innførselsgrensekontrollstasjon i EU				
Fly <input type="checkbox"/>		Skip <input type="checkbox"/>		Jernbanevogn <input type="checkbox"/>				
Veigående kjøretøy <input type="checkbox"/>		Annet <input type="checkbox"/>						
Identifikasjon				I.17.				
Dokumentreferanse								
I.18. Beskrivelse av varen				I.19. Varekode (HS-kode)				
						I.20. Mengde		
I.21. Produkttemperatur						I.22. Antall kolli		
Omgivelsestemperatur <input type="checkbox"/>		Kjølt <input type="checkbox"/>		Fryst <input type="checkbox"/>				
I.23. Plombe-/containernummer				I.24. Type emballasje				
I.25. Varer sertifisert til:								
Teknisk bruk <input type="checkbox"/>								
I.26. For transitt til tredjestat gjennom EU <input type="checkbox"/>				I.27. For import eller innførsel til EU <input type="checkbox"/>				
Tredjestat		ISO-kode						
I.28. Identifikasjon av varene								
Art (vitenskapelig navn)		Virksomhetens godkjeningsnummer Produksjonsanlegg		Antall kolli	Nettvekt	Partinummer		

STAT		<b>Smeltet fett som ikke er beregnet på konsum, til bruk for visse formål utenfor førkjeden</b>	
	<b>II. Opplysninger om hygiene</b>	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<b>Del II: Attesting</b>	Undertegnede offentlige veterinær erklærer å ha lest og forstått europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009 <sup>(1a)</sup> , særlig artikkel 8, 9 og 10, og forordning (EF) nr. 142/2011 <sup>(1b)</sup> , særlig kapittel II i vedlegg XIV, og attesterer at det smeltede fett beskrevet ovenfor:		
	II.1.	består av smeltet fett som ikke er beregnet på konsum, og som oppfyller hygienekravene nedenfor,	
	II.2.	er tilberedt utelukkende med følgende animalske biprodukter:	
	II.2.1.	når det gjelder materiale beregnet på produksjon av biodiesel eller produkter av bearbeidet fett, animalske biprodukter nevnt i artikkel 8, 9 og 10 i forordning (EF) nr. 1069/2009,	
	II.2.2.	når det gjelder materiale beregnet på produksjon av fornybart drivstoff nevnt i kapittel IV avsnitt 2 bokstav J i vedlegg IV til forordning (EU) nr. 142/2011, animalske biprodukter nevnt i artikkel 9 og 10 i forordning (EF) nr. 1069/2009,	
	II.2.3.	når det gjelder materiale beregnet på andre formål enn kosmetikk, legemidler eller medisinsk utstyr:	
	( <sup>2</sup> ) <i>enten</i>	[- animalske biprodukter som inneholder restmengder av godkjente stoffer eller forurensende stoffer som overskrider det tillatte nivået nevnt i artikkel 15 nr. 3 i direktiv 96/23/EF,]	
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i>	[- produkter av animalsk opprinnelse som er erklært uegnet til konsum på grunn av forekomst av fremmedlegemer i disse produktene,]	
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i>	[- andre dyr og deler av dyr enn de som er nevnt i artikkel 8 og 10 i forordning (EF) nr. 1069/2009, som har dødd på annen måte enn ved slaktning eller felling for konsum, herunder dyr som er avlivet for å bekjempe sykdom,]	
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i>	[- skrotter og deler av slaktede dyr eller, dersom det dreier seg om vilt, skrotter og deler av felte dyr som i henhold til Unionens regelverk er egnet til konsum, men som av kommersielle grunner ikke er beregnet på konsum,]	
	( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i>	[- skrotter og følgende deler enten av dyr som er slaktet på et slakteri og som er funnet egnet for slaktning med sikte på konsum etter en kontroll ante-mortem, eller skrotter og følgende deler av vilt som er felt med sikte på konsum i samsvar med Unionens regelverk:	
		i) skrotter og deler av dyr som er erklært uegnet til konsum i henhold til Unionens regelverk, men som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,	
		ii) fjørfeholder,	
		iii) huder og skinn, herunder materiale fra renskjæring og spalting, horn og hover/klover, herunder falanger og karpal- og metakarpalben, tarsal- og metatarsalben,	
		iv) grisebust,	
	v) fjør,]		
( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i>	[- blod fra andre dyr enn drøvtyggere, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via blod til mennesker eller dyr, og som er slaktet på et slakteri etter å ha blitt funnet egnet til konsum etter en undersøkelse ante-mortem i samsvar med Unionens regelverk,]		
( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i>	[- animalske biprodukter fra produksjonen av produkter beregnet på konsum, herunder avfattede bein, fettgrever og slam fra sentrifugering eller separering i forbindelse med melkeforedling,]		
( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i>	[- produkter av animalsk opprinnelse, eller næringsmidler som inneholder produkter av animalsk opprinnelse, som ikke lenger er beregnet på konsum av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]		
( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i>	[- fôr til kjæledyr og fôrvarer av animalsk opprinnelse, eller fôrvarer som inneholder produkter av animalsk opprinnelse eller avledede produkter, som ikke lenger er beregnet på bruk som fôr av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]		
( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i>	[- blod, placenta, ull, fjør, hår, horn, biter av hover/klover samt rå melk fra levende dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via det aktuelle produktet til mennesker eller dyr,]		
( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i>	[- vanndyr og deler av slike dyr, unntatt havpattedyr, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,]		
( <sup>2</sup> ) <i>og/eller</i>	[- animalske biprodukter fra vanndyr fra anlegg eller virksomheter som framstiller produkter til konsum,]		

<b>STAT</b>		<b>Smeltet fett som ikke er beregnet på konsum, til bruk for visse formål utenfor forkjeden</b>	
II.	Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
	<p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- følgende materiale fra dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr via det aktuelle materialet:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) skall fra skaldyr med bløtvev eller kjøtt,</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) følgende materiale fra landdyr:</p> <p style="margin-left: 80px;">— biprodukter fra klekkerier,</p> <p style="margin-left: 80px;">— egg,</p> <p style="margin-left: 80px;">— biprodukter av egg, herunder eggeskall,</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) daggamle kyllinger som avlives av kommersielle grunner,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- virvelløse landdyr og virvelløse dyr som lever i vann, unntatt arter som er sykdomsframkallende for dyr eller mennesker,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- dyr og deler av dyr som tilhører dyreordenen Rodentia og Lagomorpha, unntatt kategori 1-materiale som nevnt i artikkel 8 bokstav a) iii), iv og v) i forordning (EF) nr. 1069/2009 og kategori 2-materiale som nevnt i artikkel 9 bokstav a)-g) i nevnte forordning,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- huder og skinn, hover/klover, fjør, ull, horn, hår og pels fra døde dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr via det aktuelle produktet,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- fettvev fra dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via det aktuelle materialet til mennesker eller dyr, og som er slaktet på et slakteri etter å ha blitt funnet egnet til konsum etter en undersøkelse ante-mortem i samsvar med Unionens regelverk,]</p>		
II.2.4.	når det gjelder materiale beregnet på andre formål enn produksjon av organisk gjødsel eller jordforbedringsmidler, kosmetikk, legemidler eller fornybare drivstoffer nevnt i kapittel IV avsnitt 2 bokstav J i vedlegg IV til forordning (EU) nr. 142/2011:		
	<p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [- spesifisert risikomateriale som definert i artikkel 3 nr. 1 bokstav g) i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001(<sup>3</sup>),]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- hele skrotter eller deler av døde dyr som inneholder spesifisert risikomateriale som definert i artikkel 3 nr. 1 bokstav g) i forordning (EF) nr. 999/2001 ved disponeringstidspunktet,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter framstilt av dyr som har gjennomgått ulovlig behandling i henhold til artikkel 1 nr. 2 bokstav d) i direktiv 96/22/EF eller artikkel 2 bokstav b) i direktiv 96/23/EF,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter som inneholder restmengder av andre stoffer og miljøforurensende stoffer oppført i gruppe B nr. 3 i vedlegg I til direktiv 96/23/EF, dersom slike restmengder overskrider det tillatte nivået i henhold til Unionens regelverk eller, dersom Unionen mangler regelverk på dette området, importmedlemsstatens lovgivning,]</p>		
II.3.	det smeltede fett:		
	<p>a) er blitt bearbeidet i samsvar med metode ..... som fastsatt i kapittel III i vedlegg IV til forordning (EU) nr. 142/2011, for å drepe sykdomsframkallende stoffer,</p> <p>b) er blitt merket før avsendelse til Unionen med glyseroltriheptanoat (GTH) slik at det inneholder en homogen konsentrasjon av GTH på minst 250 mg/kg fett,</p> <p>c) når det gjelder smeltet fett fra drøvtyggere, er uløselige urenheter fjernet slik at de høyst utgjør 0,15 vektprosent,</p> <p>d) er transportert under forhold som hindrer at de kontamineres, og</p> <p>e) er merket på emballasjen eller beholderen med en etikett med teksten «IKKE BEREGNET PÅ KONSUM ELLER FØR»,</p>		

STAT		<b>Smeltet fett som ikke er beregnet på konsum, til bruk for visse formål utenfor førkjeden</b>	
II.	Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
II.4.	når det gjelder materiale beregnet på organisk gjødsel, kosmetikk, legemidler, medisinsk utstyr, jordforbedringsmidler eller fornybare drivstoffer nevnt i kapittel IV avsnitt 2 bokstav J i vedlegg IV til forordning (EU) nr. 142/2011:		
( <sup>2</sup> )	<i>enten</i> [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av spesifisert risikomateriale i henhold til vedlegg V i forordning (EF) nr. 999/2001 eller mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter, og dyrene som produktet er framstilt av, er ikke slaktet etter bedøving ved innsprøyting av gass i kraniehulen eller avlivet med samme metode, eller slaktet ved ødeleggelse av sentralnervevev med et avlangt stavformet instrument som føres inn i kraniehulen.]		
( <sup>2</sup> )	<i>eller</i> [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av andre materialer fra storfe, sauer og geiter enn de som kommer fra dyr som er født, oppdrettet og slaktet i en stat eller region som ved en beslutning truffet i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 er klassifisert som en stat eller region med ubetydelig BSE-risiko.]		
<i>Merknader</i>			
<b>Del I:</b>			
— Felt I.6: Person som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt; det kan fylles ut dersom sertifikatet ledsager importvarer.			
— Felt I.11 og I.12: Godkjenningsnummer: Virksomhetens eller anleggets registreringsnummer som er tildelt av vedkommende myndighet.			
— Felt I.12: Bestemmelsessted: Denne rubrikken skal fylles ut bare dersom attesten gjelder varer i transitt. Produkter i transitt kan bare lagres i frisoner, frilagre og tollagre.			
— Felt I.15: Registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastebil), rutenummer (fly) eller navn (skip). Ved lossing og omlasting skal avsenderen underrette grensekontrollstasjonen på innførselsstedet i EU.			
— Felt I.19: Bruk relevant HS-kode under følgende overskrifter: 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.16, 15.17 eller 15.18.			
— Felt I.23: For bulkcontainere oppgis containernummer og plombenummer (eventuelt).			
— Felt I.25: Teknisk bruk: All annen bruk enn som fôr.			
— Felt I.26 og I.27: Fylles ut i henhold til om sertifikatet gjelder transitt eller import.			
— Felt I.28:			
— Arter: Velg blant følgende: Ruminantia, andre			
— Produksjonsanlegg: Angi registreringsnummer for behandlings- eller bearbeidingsanlegget.			
<b>Del II:</b>			
<sup>(1a)</sup> EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1.			
<sup>(1b)</sup> EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1.			
<sup>(2)</sup> Stryk det som ikke passer.			
<sup>(3)</sup> EUT L 147 av 31.5.2001, s. 1.			
— Underskriften og stempelet skal være i en annen farge enn den trykte teksten.			
— Merknad til personen som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette sertifikatet er utelukkende til veterinære formål og skal følge forsendelsen til den når grensekontrollstasjonen.			
Offentlig veterinær eller offentlig inspektør			
Navn (med blokkbokstaver):		Kvalifikasjon og tittel:	
Dato:		Underskrift:	
Stempel: »			

i) Kapittel 11 skal lyde:

## «KAPITTEL 11

**Hygienesertifikat**

*For gelatin og kollagen som ikke er beregnet på konsum, til bruk som føremiddel eller for formål utenfor førkjeden, beregnet på forsendelse til eller transit gjennom<sup>(2)</sup> Den europeiske union*

**STAT****Veterinærattest ved import til EU**

<b>Del I: Opplysninger om forsendelsen</b>	I.1. Avsender Navn Adresse Telefonnr.		I.2. Sertifikatets referansenummer		I.2.a			
			I.3. Vedkommende sentrale myndighet					
			I.4. Vedkommende lokale myndighet					
	I.5. Mottaker Navn Adresse Postnr. Telefonnr.		I.6. Person som har ansvaret for forsendelsen i EU Navn Adresse Postnr. Telefonnr.					
	I.7. Opprinnelsesstat	ISO-kode	I.8. Opprinnelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesstat	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.11. Opprinnelsessted			I.12. Bestemmelsessted				
	Navn		Godkjeningsnr.		Navn		Tollager <input type="checkbox"/>	
	Adresse				Adresse		Godkjeningsnr.	
	Navn		Godkjeningsnr.		Postnr.			
	Adresse							
	Navn		Godkjeningsnr.					
	Adresse							
	I.13. Lastested				I.14. Avsendelsesdato			
I.15. Transportmiddel				I.16. Innførselsgrensekontrollstasjon i EU				
Fly <input type="checkbox"/>		Skip <input type="checkbox"/>		Jernbanevogn <input type="checkbox"/>				
Veigående kjøretøy <input type="checkbox"/>		Annet <input type="checkbox"/>						
Identifikasjon				I.17.				
Dokumentreferanse								
I.18. Beskrivelse av varen					I.19. Varekode (HS-kode)			
					I.20. Mengde			
I.21. Produkttemperatur					I.22. Antall kolli			
Omgivelsestemperatur <input type="checkbox"/>			Kjølt <input type="checkbox"/>		Fryst <input type="checkbox"/>			
I.23. Plombe-/containernummer					I.24. Type emballasje			
I.25. Varer sertifisert til:								
Førvarer <input type="checkbox"/>			Teknisk bruk <input type="checkbox"/>					
I.26. For transitt til tredjestat gjennom EU <input type="checkbox"/>				I.27. For import eller innførsel til EU <input type="checkbox"/>				
Tredjestat		ISO-kode						
I.28. Identifikasjon av varene								
Art (vitenskapelig navn)		Virksomhetens godkjeningsnummer Produksjonsanlegg		Antall kolli	Nettvekt	Partinummer		

STAT		<b>Gelatin og kollagen som ikke er beregnet på konsum, til bruk som føremiddel eller for formål utenfor føkjeden</b>	
<b>Del II: Attesting</b>	<b>II. Opplysninger om hygiene</b>	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
		<p>Undertegnede offentlige veterinær erklærer å ha lest og forstått europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009<sup>(1a)</sup>, særlig artikkel 10, og kommisjonsforordning (EF) nr. 142/2011<sup>(1b)</sup>, særlig kapittel I i vedlegg XIV, og attesterer at gelatinen/kollagenet <sup>(2)</sup> beskrevet ovenfor:</p> <p>II.1. består av gelatin/kollagen <sup>(2)</sup> som oppfyller hygienekravene nedenfor,</p> <p>II.2. består utelukkende av gelatin/kollagen<sup>(2)</sup> som ikke er beregnet på konsum,</p> <p>II.3. er tilberedt og lagret i et anlegg som er godkjent, validert og under tilsyn av vedkommende myndighet i samsvar med artikkel 24 i forordning (EF) nr. 1069/2009, for å drepe sykdomsframkallende stoffer,</p> <p>II.4. er tilberedt utelukkende med følgende animalske biprodukter:</p> <p><sup>(2)</sup> <i>enten</i> [- skrotter og deler av slaktede dyr eller, dersom det dreier seg om vilt, skrotter og deler av felte dyr som i henhold til Unionens regelverk er egnet til konsum, men som av kommersielle grunner ikke er beregnet på konsum,]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>og/eller</i> [- skrotter og følgende deler enten av dyr som er slaktet på et slakteri og som er funnet egnet for slakting med sikte på konsum etter en kontroll ante-mortem, eller skrotter og følgende deler av vilt som er felt med sikte på konsum i samsvar med Unionens regelverk:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) skrotter og deler av dyr som er erklært uegnet til konsum i henhold til Unionens regelverk, men som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) fjørfehoder,</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) huder og skinn, herunder materiale fra renskjæring og spalting, horn og hover/klover, herunder falanger og karpal- og metakarpalben, tarsal- og metatarsalben,</p> <p style="margin-left: 40px;">iv) grisebust,</p> <p style="margin-left: 40px;">v) fjør,]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter fra produksjonen av produkter beregnet på konsum, herunder avfattede bein, fettgrever og slam fra sentrifugering eller separering i forbindelse med melkeforedling,]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>og/eller</i> [- produkter av animalsk opprinnelse, eller næringsmidler som inneholder produkter av animalsk opprinnelse, som ikke lenger er beregnet på konsum av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>og/eller</i> [- fôr til kjæledyr og fôrvarer av animalsk opprinnelse, eller fôrvarer som inneholder produkter av animalsk opprinnelse eller avledede produkter, som ikke lenger er beregnet på bruk som fôr av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>og/eller</i> [- vanndyr og deler av slike dyr, unntatt havpattedyr, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter fra vanndyr fra anlegg eller virksomheter som framstiller produkter til konsum,]</p> <p>II.5. gelatinen/kollagenet<sup>(2)</sup>:</p> <p style="margin-left: 40px;">a) er innpakket, emballert, lagret og transportert under tilfredsstillende hygieniske forhold, og særlig innpakningen og emballeringen fant sted i et rom som var avsatt til dette formålet, og bare konserveringsmidler som er godkjent i henhold til Unionens regelverk, er brukt. Innpakninger og emballasje som inneholder gelatin/kollagen<sup>(2)</sup>, skal være påført teksten «GELATIN/KOLLAGEN<sup>(2)</sup> EGNET TIL FÔR», og</p> <p><sup>(2)</sup> <i>enten</i> [(b) når det gjelder gelatin, er framstilt ved en prosess som sikrer at ubearbeidet kategori 3-materiale behandles med syre eller base, etterfulgt av én eller flere skyllinger, herunder justering av pH-verdien, utvinning ved én eller flere etterfølgende oppvarminger, etterfulgt av rensing ved hjelp av filtrering og sterilisering, for å drepe sykdomsframkallende stoffer,]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>eller</i> [(b) når det gjelder kollagen, er framstilt ved en prosess som sikrer at ubearbeidet kategori 3-materiale gjennomgår en behandling som omfatter vask, justering av pH-verdien ved hjelp av syre eller base etterfulgt av én eller flere skyllinger, filtrering og ekstrudering, for å drepe sykdomsframkallende stoffer,]</p>	

**Gelatin og kollagen som ikke er beregnet på konsum, til bruk som førmiddel eller for formål utenfor førkjeden**

**STAT**

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<p>II.6. når det gjelder gelatin/kollagen<sup>(2)</sup> fra andre materialer enn huder og skinn:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av spesifisert risikomateriale i henhold til vedlegg V til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001<sup>(3)</sup> eller mekanisk utbeinet kjøtt fra bein fra storfe, sauer eller geiter, og dyrene som produktet er framstilt av, er ikke slaktet etter bedøving ved innsprøyting av gass i kraniehulen eller avlivet med samme metode, eller slaktet ved ødeleggelse av sentralnervevev med et avlangt stavformet instrument som føres inn i kraniehulen,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>eller</i> [produktet inneholder ikke og er ikke framstilt av andre materialer fra storfe, sauer og geiter enn de som kommer fra dyr som er født, oppdrettet og slaktet i en stat eller region som ved en beslutning truffet i samsvar med artikkel 5 nr. 2 i forordning (EF) nr. 999/2001 er klassifisert som en stat eller region med ubetydelig BSE-risiko,]</p>		
<p>II.7. når det gjelder gelatin/kollagen<sup>(2)</sup> fra andre materialer enn huder og skinn: i tillegg når det gjelder TSE:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [når det gjelder animalske biprodukter som er beregnet på føring av drøvtyggere og inneholder melk eller melkeprodukter fra sauer eller geiter, har de sauene og geitene som disse produktene stammer fra, siden fødselen eller i de siste tre årene uten avbrudd vært holdt på en driftsenhet som ikke har vært omfattet av offentlige restriksjoner på forflytning på grunn av mistanke om TSE, og som i de siste tre årene har oppfylt følgende krav:</p> <p>i) det har vært foretatt regelmessig offentlig veterinærkontroll på driftsenheten,</p> <p>ii) det er ikke diagnostisert noen tilfeller av klassisk skrapesyke som definert i nr. 2 bokstav g) i vedlegg I til forordning (EF) nr. 999/2001, eller, dersom et tilfelle av klassisk skrapesyke er bekreftet:</p> <p>— er alle dyr der klassisk skrapesyke er bekreftet, blitt avlivet og destruert, og</p> <p>— er alle geiter og sauer på driftsenheten blitt avlivet og destruert, unntatt avlsværer med genotypen ARR/ARR og avlssøyer med minst ett ARR-allel og ikke noe VRQ-allel,</p> <p>iii) er sauer og geiter, med unntak av sauer med priongenotypen ARR/ARR, innført i driftsenheten bare dersom de kommer fra en driftsenhet som oppfyller kravene i punkt i) og ii).]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>eller</i> [når det gjelder animalske biprodukter som er beregnet på føring av drøvtyggere, som inneholder melk eller melkeprodukter fra sauer eller geiter og som er bestemt til en medlemsstat oppført i vedlegget til kommisjonsforordning (EF) nr. 546/2006<sup>(4)</sup>, har de sauene og geitene som disse produktene stammer fra, siden fødselen eller i de siste sju årene uten avbrudd vært holdt på en driftsenhet som ikke har vært omfattet av offentlige restriksjoner på forflytning på grunn av mistanke om TSE, og som i de siste sju årene har oppfylt følgende krav:</p> <p>i) det har vært foretatt regelmessig offentlig veterinærkontroll på driftsenheten,</p> <p>ii) det er ikke diagnostisert noen tilfeller av klassisk skrapesyke som definert i nr. 2 bokstav g) i vedlegg I til forordning (EF) nr. 999/2001, eller, dersom et tilfelle av klassisk skrapesyke er bekreftet:</p> <p>— er alle dyr der klassisk skrapesyke er bekreftet, blitt avlivet og destruert, og</p> <p>— er alle geiter og sauer på driftsenheten blitt avlivet og destruert, unntatt avlsværer med genotypen ARR/ARR og avlssøyer med minst ett ARR-allel og ikke noe VRQ-allel,</p> <p>iii) er sauer og geiter, med unntak av sauer med priongenotypen ARR/ARR, innført i driftsenheten bare dersom de kommer fra en driftsenhet som oppfyller kravene i punkt i) og ii).]</p>		
<p><i>Merknader</i></p>		
<p><b>Del I:</b></p>		
<p>— Felt I.6: Person som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt; det kan fylles ut dersom sertifikatet ledsager importvarer.</p>		
<p>— Felt I.12: Bestemmelsessted: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt. Produkter i transitt kan bare lagres i frisoner, frilagre og tollagre.</p>		
<p>— Felt I.15: Registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastebil), rutenummer (fly) eller navn (skip). Ved lossing og omlasting skal avsenderen underrette grensekontrollstasjonen på innførselsstedet i EU.</p>		
<p>— Felt I.19: Bruk relevant HS-kode under følgende overskrifter: 35.03 eller 35.04.</p>		
<p>— Felt I.23: For bulkcontainere oppgis containernummer og plombenummer (eventuelt).</p>		
<p>— Felt I.25: Teknisk bruk: All annen bruk enn som før.</p>		
<p>— Felt I.26 og I.27: Fylles ut i henhold til om sertifikatet gjelder transitt eller import.</p>		
<p>— Felt I.28: Arter: Velg blant følgende: Aves, Ruminantia, Mammalia - Ruminantia, Pesca.</p>		

STAT		Gelatin og kollagen som ikke er beregnet på konsum, til bruk som føremiddel eller for formål utenfor førkjeden	
II.	Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<b>Del II:</b>			
(1 <sup>a</sup> ) EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1.			
(1 <sup>b</sup> ) EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1.			
(2) Stryk det som ikke passer.			
(3) EUT L 147 av 31.5.2001, s. 1.			
(4) EUT L 94 av 1.4.2006, s. 28.			
— Underskriften og stempelet skal være i en annen farge enn den trykte teksten.			
— Merknad til personen som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette sertifikatet er utelukkende til veterinære formål og skal følge forsendelsen til den når grensekontrollstasjonen.			
Offentlig veterinær eller offentlig inspektør			
Navn (med blokkbokstaver):		Kvalifikasjon og tittel:	
Dato:		Underskrift:	
Stempel:»			

j) Kapittel 14 bokstav A skal lyde:

## KAPITTEL 14 A

## Hygienesertifikat

For fettderivater som ikke er beregnet på konsum, til bruk utenfor førkjeden, beregnet på forsendelse til eller transitt gjennom<sup>(2)</sup> Den europeiske union

## STAT

## Veterinærattest ved import til EU

Del I: Opplysninger om forsendelsen	I.1. Avsender Navn Adresse Telefonnr.		I.2. Sertifikatets referansenummer		I.2.a			
			I.3. Vedkommende sentrale myndighet					
			I.4. Vedkommende lokale myndighet					
	I.5. Mottaker Navn Adresse Postnr. Telefonnr.		I.6. Person som har ansvaret for forsendelsen i EU Navn Adresse Postnr. Telefonnr.					
	I.7. Opprinnelsesstat	ISO-kode	I.8. Opprinnelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesstat	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.11. Opprinnelsessted			I.12. Bestemmelsessted				
	Navn		Godkjeningsnr.		Navn		Tollager <input type="checkbox"/>	
	Adresse				Adresse		Godkjeningsnr.	
	Navn		Godkjeningsnr.		Postnr.			
	Adresse							
I.13. Lastested		I.14. Avsendelsesdato						
I.15. Transportmiddel		I.16. Innførselsgrensekontrollstasjon i EU						
Fly <input type="checkbox"/>		Skip <input type="checkbox"/>		Jernbanevogn <input type="checkbox"/>				
Veigående kjøretøy <input type="checkbox"/>		Annet <input type="checkbox"/>						
Identifikasjon		I.17.						
Dokumentreferanse								
I.18. Beskrivelse av varen				I.19. Varekode (HS-kode)				
				I.20. Mengde				
I.21. Produkttemperatur				I.22. Antall kolli				
Omgivelsestemperatur <input type="checkbox"/>		Kjølt <input type="checkbox"/>		Fryst <input type="checkbox"/>				
I.23. Plombe-/containernummer				I.24. Type emballasje				
I.25. Varer sertifisert til:								
Teknisk bruk <input type="checkbox"/>								
I.26. For transitt til tredjestat gjennom EU <input type="checkbox"/>			I.27. For import eller innførsel til EU <input type="checkbox"/>					
Tredjestat		ISO-kode						
I.28. Identifikasjon av varene								
Art (vitenskapelig navn)		Virksomhetens godkjeningsnummer Produksjonsanlegg		Antall kolli	Nettvekt	Partinummer		

STAT		<b>Fettderivater som ikke er beregnet på konsum, til bruk utenfor førkjeden</b>	
<b>Del II: Attesting</b>	<b>II. Opplysninger om hygiene</b>	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
		<p>Undertegnede offentlige veterinær erklærer å ha lest og forstått europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009<sup>(1a)</sup>, særlig artikkel 10, og kommisjonsforordning (EF) nr. 142/2011<sup>(1b)</sup>, særlig kapittel II i vedlegg XIV, og attesterer at fettderivatene beskrevet ovenfor:</p> <p>II.1. består av fettderivater som oppfyller hygienekravene nedenfor,</p> <p>II.2. består av fettderivater beregnet på andre formål utenfor førkjeden enn kosmetikk, legemidler og medisinsk utstyr.</p> <p>II.3. er tilberedt og lagret i et anlegg som er godkjent, validert og under tilsyn av vedkommende myndighet i samsvar med artikkel 24 i forordning (EF) nr. 1069/2009, for å drepe sykdomsframkallende stoffer,</p> <p>II.4. er framstilt av smeltet fett som utelukkende stammer fra følgende materiale:</p> <p>II.4.1. når det gjelder andre fettderivater til annen bruk utenfor førkjeden enn i organisk gjødsel, jordforbedringsmidler, kosmetikk, legemidler og medisinsk utstyr, følgende kategori 1-materiale:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [- følgende materiale:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) spesifisert risikomateriale,</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) hele skrotter eller deler av døde dyr som inneholder spesifisert risikomateriale ved disponeringstidspunktet,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter framstilt av dyr som har gjennomgått ulovlig behandling i henhold til artikkel 1 nr. 2 bokstav d) i direktiv 96/22/EF eller artikkel 2 bokstav b) i direktiv 96/23/EF,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter som inneholder restmengder av andre stoffer og miljøforurensende stoffer oppført i gruppe B nr. 3 i vedlegg I til direktiv 96/23/EF, dersom slike restmengder overskrider det tillatte nivået i henhold til Unionens regelverk eller, dersom Unionen mangler regelverk på dette området, importmedlemsstatens lovgivning,]</p> <p>II.4.2. når det gjelder fettderivater beregnet til bruk i organisk gjødsel eller jordforbedringsmidler eller til annen bruk utenfor førkjeden enn i kosmetikk, legemidler eller medisinsk utstyr, følgende kategori 2-materiale:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [- animalske biprodukter som inneholder restmengder av godkjente stoffer eller forurensende stoffer som overskrider det tillatte nivået nevnt i artikkel 15 nr. 3 i direktiv 96/23/EF,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- produkter av animalsk opprinnelse som er erklært uegnet til konsum på grunn av forekomst av fremmedlegemer i disse produktene,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- dyr og deler av dyr, med unntak av dyrene nevnt i artikkel 8 og 10 i forordning (EF) nr. 1069/2009, som har dødd på annen måte enn ved slaktning eller felling for konsum, herunder dyr som er avlivet for å bekjempe sykdom,]</p> <p>II.4.3. følgende kategori 3-materiale:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [- skrotter og deler av slaktede dyr eller, dersom det dreier seg om vilt, skrotter og deler av felte dyr som i henhold til Unionens regelverk er egnet til konsum, men som av kommersielle grunner ikke er beregnet på konsum,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- skrotter og følgende deler enten av dyr som er slaktet på et slakteri og som er funnet egnet for slaktning med sikte på konsum etter en kontroll ante-mortem, eller skrotter og følgende deler av vilt som er felt med sikte på konsum i samsvar med Unionens regelverk:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) skrotter og deler av dyr som er erklært uegnet til konsum i henhold til Unionens regelverk, men som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker,</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) fjørfehoder,</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) huder og skinn, herunder materiale fra renskjæring og spalting, horn og hover/klover, herunder falanger og karpal- og metakarpalben, tarsal- og metatarsalben,</p> <p style="margin-left: 40px;">iv) grisebust,</p> <p style="margin-left: 40px;">v) fjør,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- blod fra dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via blod til mennesker eller dyr, og som er slaktet på et slakteri etter å ha blitt funnet egnet til konsum etter en undersøkelse ante-mortem i samsvar med Unionens regelverk,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- animalske biprodukter fra produksjonen av produkter beregnet på konsum, herunder avfattede bein, fettgrever og slam fra sentrifugering eller separering i forbindelse med melkeforedling,]</p>	

STAT		Fettderivater som ikke er beregnet på konsum, til bruk utenfor førkjeden	
II.	Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- blod fra dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via blod til mennesker eller dyr, og som er slaktet på et slakteri etter å ha blitt funnet egnet til konsum etter en undersøkelse ante-mortem i samsvar med Unionens regelverk,]		
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- produkter av animalsk opprinnelse, eller næringsmidler som inneholder produkter av animalsk opprinnelse, som ikke lenger er beregnet på konsum av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]		
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- fôr til kjæledyr og fôrvarer av animalsk opprinnelse, eller fôrvarer som inneholder produkter av animalsk opprinnelse eller avledede produkter, som ikke lenger er beregnet på bruk som fôr av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]		
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- blod, placenta, ull, fjør, hår, horn, biter av hover/klover samt rå melk fra levende dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres via det aktuelle produktet til mennesker eller dyr,]		
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- vanndyr og deler av slike dyr, unntatt havpattedyr, som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr,]		
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- animalske biprodukter fra vanndyr fra anlegg eller virksomheter som framstiller produkter til konsum,]		
( <sup>2</sup> ) og/eller	[- følgende materiale fra dyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr via det aktuelle materialet: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) skall fra skalldyr med bløtvev eller kjøtt,</li> <li>ii) følgende materiale fra landdyr: <ul style="list-style-type: none"> <li>— biprodukter fra klekkerier,</li> <li>— egg,</li> <li>— biprodukter av egg, herunder eggeskall,</li> </ul> </li> <li>iii) daggamle kyllinger som avlives av kommersielle grunner,]</li> </ul>		
II.5.	når det gjelder fettderivater framstilt av de animalske biprodukter nevnt i punkt II.4.1. og punkt II.4.2.:		
	a) er framstilt ved bruk av følgende metoder:		
( <sup>2</sup> ) enten	[transesterifisering eller hydrolyse ved minst 200 °C under tilsvarende egnet trykk i 20 minutter (glyserol, fettsyrer og estere)]		
( <sup>2</sup> ) eller	[forsåpning med NaOH 12M (glyserol og såpe):		
( <sup>2</sup> ) enten	[i et diskontinuerlig system ved 95 °C i tre timer,]		
( <sup>2</sup> ) eller	[i et kontinuerlig system ved 140 °C, 2 bar (2 000 hPa) i åtte minutter,]		
( <sup>2</sup> ) eller	[hydrogenering ved 160 °C, 12 bar (12 000 hPa) i 20 minutter,]		
	b) er pakket i nye containere eller i containere som er rengjort, og der alle forholdsregler er tatt for å unngå kontaminering, og er merket med en etikett med teksten «IKKE BEREGNET PÅ KONSUM ELLER FÔR»,		
II.6.	når det gjelder fettderivater framstilt av de animalske biproduktene nevnt i punkt II.4.3., er fettderivatene framstilt i samsvar med en av bearbeidingsmetodene [1]-[2]-[3]-[4]-[5]-[6]-[7]( <sup>2</sup> ) nevnt i kapittel III i vedlegg IV til forordning (EU) nr. 142/2011.		
<i>Merknader</i>			
<b>Del I:</b>			
— Felt I.6: Person som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt; det kan fylles ut dersom sertifikatet ledsager importvarer.			
— Felt I.12: Bestemmelsessted: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt. Produkter i transitt kan bare lagres i frisoner, frilagre og tollagre.			
— Felt I.15: Registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastebil), rutenummer (fly) eller navn (skip). Ved lossing og omlasting skal avsenderen underrette grensekontrollstasjonen på innførselsstedet i EU.			
— Felt I.19: Bruk relevant HS-kode under følgende overskrifter: 15.16 eller 15.08.			

<b>STAT</b>		<b>Fettderivater som ikke er beregnet på konsum, til bruk utenfor fôrkjeden</b>	
<b>II. Opplysninger om hygiene</b>	<b>II.a. Sertifikatets referansenummer</b>	<b>II.b.</b>	
<p>— Felt I.23: For bulkcontainere oppgis containernummer og plombenummer (eventuelt).</p> <p>— Felt I.25: Teknisk bruk: All annen bruk enn som fôr.</p> <p>— Felt I.26 og I.27: Fylles ut i henhold til om sertifikatet gjelder transitt eller import.</p> <p>— Felt I.28:</p> <p style="padding-left: 20px;">Arter: Velg blant følgende: Ruminantia, andre</p> <p style="padding-left: 20px;">Produksjonsanlegg: Angi registreringsnummer for behandlings- eller bearbeidingsanlegget.</p> <p><b>Del II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Stryk det som ikke passer.</p> <p>— Underskriften og stempelet skal være i en annen farge enn den trykte teksten.</p> <p>— Merknad til personen som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette sertifikatet er utelukkende til veterinære formål og skal følge forsendelsen til den når grensekontrollstasjonen.</p>			
<p>Offentlig veterinær eller offentlig inspektør</p> <p style="padding-left: 20px;">Navn (med blokkbokstaver):</p> <p style="padding-left: 20px;">Dato:</p> <p style="padding-left: 20px;">Stempel:»</p> <p style="text-align: right; padding-right: 20px;">Kvalifikasjon og tittel:</p> <p style="text-align: right; padding-right: 20px;">Underskrift:</p>			

k) Kapittel 15 skal lyde:

## «KAPITTEL 15

**Hygienesertifikat**

*For eggprodukter som ikke er beregnet på konsum, som kan brukes som føremidler, beregnet på forsendelse til eller transitt gjennom(?) Den europeiske union*

**STAT****Veterinærattest ved import til EU**

<b>Del I: Opplysninger om forsendelsen</b>	I.1. Avsender Navn Adresse Telefonnr.		I.2. Sertifikatets referansenummer		I.2.a			
			I.3. Vedkommende sentrale myndighet					
			I.4. Vedkommende lokale myndighet					
	I.5. Mottaker Navn Adresse Postnr. Telefonnr.		I.6. Person som har ansvaret for forsendelsen i EU Navn Adresse Postnr. Telefonnr.					
	I.7. Opprinnelsesstat	ISO-kode	I.8. Opprinnelsesregion	Kode	I.9. Bestemmel- sesstat	ISO-kode	I.10. Bestemmel- sesregion	Kode
	I.11. Opprinnelsessted			I.12. Bestemmelsessted				
	Navn		Godkjenningsnr.		Navn		Tollager <input type="checkbox"/>	
	Adresse				Adresse		Godkjenningsnr.	
	Navn		Godkjenningsnr.		Postnr.			
	Adresse							
I.13. Lastested		I.14. Avsendelsesdato						
I.15. Transportmiddel		I.16. Innførselsgrensekontrollstasjon i EU						
Fly <input type="checkbox"/>		Skip <input type="checkbox"/>		Jernbanevogn <input type="checkbox"/>				
Veigående kjøretøy <input type="checkbox"/>		Annet <input type="checkbox"/>						
Identifikasjon		I.17.						
Dokumentreferanse								
I.18. Beskrivelse av varen				I.19. Varekode (HS-kode)				
				I.20. Mengde				
I.21. Produkttemperatur				I.22. Antall kolli				
Omgivelsestemperatur <input type="checkbox"/>		Kjølt <input type="checkbox"/>		Fryst <input type="checkbox"/>				
I.23. Plombe-/containernummer				I.24. Type emballasje				
I.25. Varer sertifisert til:								
Førvarer <input type="checkbox"/>			Teknisk bruk <input type="checkbox"/>					
I.26. For transitt til tredjestat gjennom EU <input type="checkbox"/>			I.27. For import eller innførsel til EU <input type="checkbox"/>					
Tredjestat		ISO-kode						
I.28. Identifikasjon av varene								
Virksomhetens godkjenningsnummer		Antall kolli		Nettovekt	Partinummer			
Produksjonsanlegg								

**STAT Eggprodukter som ikke er beregnet på konsum, som kan brukes som fôr**

Del II: Attesting	II. <b>Opplysninger om hygiene</b>	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
	<p>Undertegnede offentlige veterinær erklærer å ha lest og forstått europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009<sup>(1a)</sup>, særlig artikkel 10, og kommisjonsforordning (EF) nr. 142/2011<sup>(1b)</sup>, særlig kapittel I i vedlegg XIV, og attesterer at eggproduktene beskrevet ovenfor:</p> <p>II.1. består av eggprodukter som oppfyller hygienekravene nedenfor,</p> <p>II.2. består utelukkende av eggprodukter som ikke er beregnet på konsum,</p> <p>II.3. er tilberedt og lagret i et anlegg som er godkjent, validert og under tilsyn av vedkommende myndighet i samsvar med artikkel 24 i forordning (EF) nr. 1069/2009 eller artikkel 4 nr. 2 i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 853/2004<sup>(3)</sup>, for å drepe sykdomsframkallende stoffer,</p> <p>II.4. er utelukkende framstilt av (kommer fra) følgende animalske biprodukter:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [- animalske biprodukter fra produksjonen av produkter beregnet på konsum,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- produkter av animalsk opprinnelse, eller næringsmidler som inneholder produkter av animalsk opprinnelse, som ikke lenger er beregnet på konsum av kommersielle grunner eller på grunn av produksjons- eller emballeringsproblemer eller andre feil som ikke innebærer noen risiko for mennesker eller dyr,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>og/eller</i> [- følgende materiale fra landdyr som ikke har vist tegn til sykdommer som kan overføres til mennesker eller dyr via det aktuelle materialet:</p> <p>— biprodukter fra klekkerier,</p> <p>— egg,</p> <p>— biprodukter av egg, herunder eggeskall,</p> <p>II.5. som har gjennomgått bearbeiding:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [i samsvar med bearbeidingsmetode ..... (<sup>4</sup>) som fastsatt i kapittel III i vedlegg IV til forordning (EF) nr. 142/2011,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>eller</i> [i samsvar med en metode og parametere som sikrer at produktene oppfyller de mikrobiologiske kravene som er fastsatt i kapittel I i vedlegg X til forordning (EF) nr. 142/2011,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>eller</i> [i samsvar med avsnitt X kapittel I og II i vedlegg III til forordning (EF) nr. 853/2004,]</p> <p>II.6. er undersøkt av vedkommende myndighet, som har tatt en stikkprøve umiddelbart før forsendelsen og funnet at den oppfylte følgende krav<sup>(5)</sup>:</p> <p>Salmonella: ingen forekomst i 25 g, n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,</p> <p>Enterobacteriaceae: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 i 1 g,</p> <p>II.7. oppfyller unionskravene til restmengder av stoffer som er skadelige eller kan endre produktets organoleptiske egenskaper eller gjøre bruken av det til fôr farlig eller skadelig for dyrs helse,</p> <p>II.8. sluttproduktet er:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>enten</i> [pakket i nye eller steriliserte sekker,]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>eller</i> [transportert i bulk i containere eller andre transportmidler som er grundig rengjort og desinfisert med et desinfeksjonsmiddel godkjent av vedkommende myndighet før bruk,]</p> <p>og merket med en etikett med teksten «IKKE BEREGNET PÅ KONSUM»,</p> <p>II.9. sluttproduktet har vært lagret i et lukket lagringsanlegg,</p> <p>II.10. produktet har vært omfattet av alle nødvendige forholdsregler for å unngå kontaminering fra sykdomsframkallende stoffer etter behandlingen.</p> <p><i>Merknader</i></p> <p><b>Del I:</b></p> <p>— Felt I.6: Person som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt; det kan fylles ut dersom sertifikatet ledsager importvarer.</p>		

## STAT

## Eggprodukter som ikke er beregnet på konsum, som kan brukes som fôr

II. Opplysninger om hygiene	II.a. Sertifikatets referansenummer	II.b.
<p>— Felt I.12: Bestemmelsessted: Dette feltet skal fylles ut bare dersom sertifikatet gjelder varer i transitt. Produkter i transitt kan bare lagres i frisoner, frilagre og tollagre.</p> <p>— Felt I.15: Registreringsnummer (jernbanevogn eller container og lastebil), rutenummer (fly) eller navn (skip). Ved lossing og omlasting skal avsenderen underrette grensekontrollstasjonen på innførselsstedet i EU.</p> <p>— Felt I.19: Bruk relevant HS-kode under følgende overskrifter: 04.08, 23.09 eller 35.02.</p> <p>— Felt I.23: For bulkcontainere oppgis containernummer og plombenummer (eventuelt).</p> <p>— Felt I.25: Teknisk bruk: All annen bruk enn som fôr.</p> <p>— Felt I.26 og I.27: Fylles ut i henhold til om sertifikatet gjelder transitt eller import.</p> <p><b>Del II:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) EUT L 54 av 26.2.2011, s. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Stryk det som ikke passer.</p> <p>(<sup>3</sup>) EUT L 139 av 30.4.2004, s. 55.</p> <p>(<sup>4</sup>) Angi metode 1-5 eller 7, etter hva som er relevant.</p> <p>(<sup>5</sup>) der:</p> <p>n = antall prøver som skal undersøkes,</p> <p>m = terskelverdien for bakterietallet; resultatet betraktes tilfredsstillende dersom bakterietallet i samtlige prøver ikke overstiger m,</p> <p>M = største bakterietall; resultatet betraktes som ikke tilfredsstillende dersom bakterietallet i én eller flere prøver er lik eller høyere enn M, og</p> <p>c = antall prøver der bakterietallet kan ligge mellom m og M, idet prøven alltid betraktes som akseptabel dersom bakterietallet i de andre prøvene er lik eller lavere enn m.</p> <p>— Underskriften og stempelet skal være i en annen farge enn den trykte teksten.</p> <p>— Merknad til personen som har ansvaret for forsendelsen i Den europeiske union: Dette sertifikatet er utelukkende til veterinære formål og skal følge forsendelsen til den når grensekontrollstasjonen.</p>		
<p>Offentlig veterinær eller offentlig inspektør</p> <p>Navn (med blokkbokstaver):</p> <p>Dato:</p> <p>Stempel:»</p> <p>Kvalifikasjon og tittel:</p> <p>Underskrift:</p>		

11) i kapittel III i vedlegg XVI erstattes avsnitt 6 med følgende:

«*Avsnitt 6*

**Offentlige kontroller med hensyn til føring av ville dyr og visse dyr i zoologiske hager med kategori 1-materiale**

Den vedkommende myndighet skal overvåke helsetilstanden til produksjonsdyr i den region der føringen skjer som nevnt i kapittel II avsnitt 2, 3 og 4 i vedlegg VI, og skal gjennomføre hensiktsmessig TSE-overvåking, herunder regelmessig prøvetaking og laboratorieundersøkelse for TSE.

Prøvene skal omfatte prøver tatt av dyr som er mistenkt for å være smittet, og av eldre avlsdyr.

---