



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ  
ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ  
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗΣ  
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ  
ΤΜΗΜΑ ΕΙΣΑΓΩΓΩΝ ΕΞΑΓΩΓΩΝ  
& ΕΝΔΟΕΝΩΣΙΑΚΟΥ ΕΜΠΟΡΙΟΥ  
ΖΩΝΤΩΝ ΖΩΩΝ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ  
ΖΩΙΚΗΣ ΠΡΟΕΛΕΥΣΗΣ

Πληροφορίες: Σ. Μαντούβαλου  
Ταχ. Δ/ση: Βερανζέρου 46, Αθήνα  
Ταχ. Κώδικας: 10438  
Τηλέφωνο: 210 212 4130  
e-mail: ka6u047@minagric.gr

Αθήνα, 28.09.2021

Αρ. Πρωτ.: 1465/265542

ΠΡΟΣ: Αποδέκτες Π.Δ.

ΘΕΜΑ: Νέοι όροι εισόδου φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης από τρίτες χώρες και εδάφη στην Ε.Ε. από τις 21 Απριλίου 2021

ΣΧΕΤ: 1. Το με αριθμ. πρωτ. 704/110357/21-04-2021 έγγραφό μας  
2. Το με αριθμ. πρωτ. 1221/205384/3-08-2021 έγγραφό μας  
3. Το με αριθμ. πρωτ. 1274/217239/16-08-2021 έγγραφό μας  
4. Το με αριθμ. πρωτ. 1278/218388/17-08-2021 έγγραφό μας  
5. Το με αριθμ. πρωτ. 1435/253681/17-09-2021 έγγραφό μας

Σας αποστέλλεται συνημμένα για ενημέρωση και εφαρμογή ο **Εκτελεστικός Κανονισμός 2021/1471** της Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροποποίηση και τη διόρθωση των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) **2020/2235** και (ΕΕ) **2020/2236** όσον αφορά τις αναφορές σε εθνικά μέτρα που έχουν σχεδιαστεί για τον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων και σε καταλόγους τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων και αγαθών στην Ένωση.

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ Δ/ΝΣΗΣ

Χρυσούλα Δηλέ

## ΑΠΟΔΕΚΤΕΣ ΠΙΝΑΚΑ ΔΙΑΝΟΜΗΣ

### **A. Για Ενέργεια**

1. Περιφέρειες της χώρας. Γενικές Διευθύνσεις Αγροτικής Οικονομίας και Κτηνιατρικής- Διευθύνσεις Κτηνιατρικής αυτών – Έδρες τους.
2. Περιφερειακές Ενότητες της χώρας. Διευθύνσεις Αγροτικής Οικονομίας και Κτηνιατρικής-Τμήματα Κτηνιατρικής αυτών – Έδρες τους.
3. Σταθμοί Υγειονομικού Κτηνιατρικού Ελέγχου (ΣΥΚΕ). – Έδρες τους.

### **B. Για κοινοποίηση**

- 1.Ανεξάρτητη Αρχή Δημοσίων Εσόδων  
Γενική Διεύθυνση Τελωνείων και Ε.Φ.Κ. – Δ/ση Τελ. Διαδικασιών.  
Καρ. Σερβίας 10, 10184, Αθήνα.
- 2.Εμπορικά και Βιομηχανικά Επιμελητήρια:
  - α) Αθηνών. Ακαδημίας 7-9, 10671, Αθήνα.
  - β) Πειραιά. Πλατεία Ρούσβελτ, 18531, Πειραιάς.
  - γ) Θεσσαλονίκης – Τσιμισκή 29, 54624, Θεσσαλονίκη.
3. Κτηνιατρικά εργαστήρια. – Έδρες τους.
4. Κέντρα κτηνιατρικών ιδρυμάτων. – Έδρες τους.

### **Γ. Εσωτερική Διανομή**

1. Διεύθυνση Υγείας των Ζώων
2. Διεύθυνση Κτηνιατρικής Δημόσιας Υγείας

## II

(Μη νομοθετικές πράξεις)

## ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΙ

## ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2021/1471 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 18ης Αυγούστου 2021

για την τροποποίηση και τη διόρθωση των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) 2020/2235 και (ΕΕ) 2020/2236 όσον αφορά τις αναφορές σε εθνικά μέτρα που έχουν σχεδιαστεί για τον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων και σε καταλόγους τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων και αγαθών στην Ένωση

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 9ης Μαρτίου 2016, σχετικά με τις μεταδοτικές νόσους των ζώων και για την τροποποίηση και την κατάργηση ορισμένων πράξεων στον τομέα της υγείας των ζώων («νόμος για την υγεία των ζώων») <sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 168 παράγραφος 4, το άρθρο 213 παράγραφος 2, το άρθρο 224 παράγραφος 4, το άρθρο 238 παράγραφος 3 και το άρθρο 239 παράγραφος 3,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 15ης Μαρτίου 2017, για τους επίσημους ελέγχους και τις άλλες επίσημες δραστηριότητες που διενεργούνται με σκοπό την εξασφάλιση της εφαρμογής της νομοθεσίας για τα τρόφιμα και τις ζωοτροφές και των κανόνων για την υγεία και την καλή μεταχείριση των ζώων, την υγεία των φυτών και τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα, για την τροποποίηση των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΚ) αριθ. 999/2001, (ΕΚ) αριθ. 396/2005, (ΕΚ) αριθ. 1069/2009, (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, (ΕΕ) αριθ. 1151/2012, (ΕΕ) αριθ. 652/2014, (ΕΕ) 2016/429 και (ΕΕ) 2016/2031, των κανονισμών του Συμβουλίου (ΕΚ) αριθ. 1/2005 και (ΕΚ) αριθ. 1099/2009 και των οδηγιών του Συμβουλίου 98/58/ΕΚ, 1999/74/ΕΚ, 2007/43/ΕΚ, 2008/119/ΕΚ και 2008/120/ΕΚ και για την κατάργηση των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και (ΕΚ) αριθ. 882/2004, των οδηγιών του Συμβουλίου 89/608/ΕΟΚ, 89/662/ΕΟΚ, 90/425/ΕΟΚ, 91/496/ΕΟΚ, 96/23/ΕΚ, 96/93/ΕΚ και 97/78/ΕΚ και της απόφασης 92/438/ΕΟΚ του Συμβουλίου (κανονισμός για τους επίσημους ελέγχους) <sup>(2)</sup>, και ιδίως το άρθρο 90 και το άρθρο 126 παράγραφος 3,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Οι εκτελεστικοί κανονισμοί της Επιτροπής (ΕΕ) 2020/2235 <sup>(3)</sup> και (ΕΕ) 2020/2236 <sup>(4)</sup> καθορίζουν υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων, επίσημων πιστοποιητικών και πιστοποιητικών υγείας των ζώων/επίσημων πιστοποιητικών που πρέπει να συνοδεύουν τα φορτία ζώων και αγαθών που μετακινούνται εντός της Ένωσης και εισέρχονται στην Ένωση. Οι δημοσιευμένες εκδόσεις των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) 2020/2235 και (ΕΕ) 2020/2236 περιέχουν ορισμένα προφανή σφάλματα και ακούσιες παραλείψεις. Τα εν λόγω σφάλματα και παραλείψεις θα πρέπει να διορθωθούν και να εισαχθούν αλλαγές με την ανάλογη τροποποίηση των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) 2020/2235 και (ΕΕ) 2020/2236.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 84 της 31.3.2016, σ. 1.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 95 της 7.4.2017, σ. 1.

<sup>(3)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής, της 16ης Δεκεμβρίου 2020, για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με την εφαρμογή των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ) 2016/429 και (ΕΕ) 2017/625 όσον αφορά τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων, τα υποδείγματα επίσημων πιστοποιητικών και τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων/επίσημων πιστοποιητικών για την είσοδο στην Ένωση και για τις ενδοενοσιακές μετακινήσεις φορτίων ορισμένων κατηγοριών ζώων και αγαθών και σχετικά με την επίσημη πιστοποίηση με τέτοια πιστοποιητικά, και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 599/2004, των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) αριθ. 636/2014 και (ΕΕ) 2019/628, της οδηγίας 98/68/ΕΚ και των αποφάσεων 2000/572/ΕΚ, 2003/779/ΕΚ και 2007/240/ΕΚ (ΕΕ L 442 της 30.12.2020, σ. 1).

<sup>(4)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/2236 της Επιτροπής, της 16ης Δεκεμβρίου 2020, για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με την εφαρμογή των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ) 2016/429 και (ΕΕ) 2017/625 όσον αφορά τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων για την είσοδο στην Ένωση και για τις ενδοενοσιακές μετακινήσεις φορτίων υδρόβιων ζώων και ορισμένων προϊόντων ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα και την επίσημη πιστοποίηση με τέτοια πιστοποιητικά, και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1251/2008 (ΕΕ L 442 της 30.12.2020, σ. 410).

- (2) Το παράρτημα V του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 καθορίζει το υπόδειγμα ιδιωτικής βεβαίωσης που πρέπει να συνοδεύει τα φορτία σύνθετων προϊόντων ανθεκτικών στη διατήρηση σε θερμοκρασία περιβάλλοντος τα οποία δεν περιέχουν μεταποιημένο κρέας πέραν της ζελατίνης, του κολλαγόνου ή ιδιαίτερος εξευγενισμένων προϊόντων, κατά τη στιγμή της εισόδου στην Ένωση ή κατά τον χρόνο διάθεσής τους στην αγορά. Η βεβαίωση αυτή απαιτεί από τον εισαγωγέα να αναφέρει το ποσοστό κάθε συστατικού φυτικής προέλευσης και των μεταποιημένων προϊόντων ζωικής προέλευσης που περιέχονται στα σύνθετα προϊόντα. Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι απαραίτητες για τον έλεγχο των σύνθετων προϊόντων, ο οποίος δεν βασίζεται πλέον στην ποσότητα των προϊόντων ζωικής προέλευσης που περιέχουν. Επιπλέον, οι πληροφορίες αυτές μπορούν να θέσουν σε κίνδυνο την εμπιστευτικότητα των συνταγών. Ως εκ τούτου, η απαίτηση αυτή θα πρέπει να τροποποιηθεί.
- (3) Σύμφωνα με το άρθρο 226 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429, η Επιτροπή εγκρίνει και, αν είναι αναγκαίο, τροποποιεί τα εθνικά μέτρα που αποσκοπούν στον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων, όταν τα εν λόγω εθνικά μέτρα μπορούν να επηρεάσουν τις ενδογενειακές μετακινήσεις υδρόβιων ζώων και προϊόντων ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα. Σύμφωνα με την εν λόγω διάταξη, τα εν λόγω εθνικά μέτρα εγκρίνονται με την εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής<sup>(5)</sup>. Κατά συνέπεια, οι αναφορές στο άρθρο 226 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 στα πιστοποιητικά υγείας των ζώων και τα πιστοποιητικά υγείας των ζώων/επίσημα πιστοποιητικά θα πρέπει να αντικατασταθούν από αναφορές στην εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2021/260. Το παράρτημα III του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 και τα παραρτήματα I και II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2236 θα πρέπει να τροποποιηθούν αναλόγως.
- (4) Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>(6)</sup> θεσπίζει τους καταλόγους τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429. Ως εκ τούτου, οι αναφορές στους καταλόγους τρίτων χωρών και εδαφών που εγκρίθηκαν από την Επιτροπή σύμφωνα με το άρθρο 230 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 στα πιστοποιητικά υγείας των ζώων και τα πιστοποιητικά υγείας των ζώων/επίσημα πιστοποιητικά θα πρέπει να αντικατασταθούν από αναφορές στους σχετικούς καταλόγους τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών που καταρτίζονται στον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2021/404. Τα παραρτήματα II και V του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 και το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2236 θα πρέπει να τροποποιηθούν αναλόγως.
- (5) Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής<sup>(7)</sup> θεσπίζει τους καταλόγους τρίτων χωρών ή περιοχών τους από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση ορισμένων ζώων και αγαθών που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625. Ως εκ τούτου, οι αναφορές στους καταλόγους τρίτων χωρών και περιοχών κρατών μελών που εγκρίθηκαν από την Επιτροπή σύμφωνα με το άρθρο 127 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 στα πιστοποιητικά υγείας των ζώων/επίσημα πιστοποιητικά και επίσημα πιστοποιητικά θα πρέπει να αντικατασταθούν από αναφορές στους σχετικούς καταλόγους τρίτων χωρών ή περιοχών τους που καταρτίζονται στον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2021/405. Τα παραρτήματα II, III και V του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 θα πρέπει να τροποποιηθούν αναλόγως.
- (6) Τα παραρτήματα I, II, III και V του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 και τα παραρτήματα I και II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2236 θα πρέπει να τροποποιηθούν αναλόγως.
- (7) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

### Άρθρο 1

Τα παραρτήματα I, II, III και V του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 τροποποιούνται σύμφωνα με το μέρος 1 του παραρτήματος του παρόντος κανονισμού.

<sup>(5)</sup> Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής, της 11ης Φεβρουαρίου 2021, για την έγκριση εθνικών μέτρων που έχουν σχεδιαστεί για τον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων σύμφωνα με το άρθρο 226 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την κατάργηση της απόφασης 2010/221/ΕΕ της Επιτροπής (ΕΕ L 59 της 19.2.2021, σ. 1).

<sup>(6)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>(7)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, σχετικά με τη θέσπιση καταλόγων τρίτων χωρών ή περιοχών τους από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση ορισμένων ζώων και αγαθών που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 118).

*Άρθρο 2*

Τα παραρτήματα I και II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2236 τροποποιούνται σύμφωνα με το μέρος 2 του παραρτήματος του παρόντος κανονισμού.

*Άρθρο 3*

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την τρίτη ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 18 Αυγούστου 2021.

Για την Επιτροπή  
Η Πρόεδρος  
Ursula VON DER LEYEN

---

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

## ΜΕΡΟΣ 1

Τα παραρτήματα I, II, III και V του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής τροποποιούνται ως εξής:

- 1) στο παράρτημα I, κεφάλαιο 4, το πλαίσιο I.20 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«I.20	Πιστοποίηση ως ή για
	<p>Επιλέξτε τον σκοπό της μετακίνησης των ζώων, τη σκοπούμενη χρήση των αγαθών ή την κατηγορία όπως προσδιορίζεται στη σχετική νομοθεσία της Ένωσης:</p> <p>Ζωοτροφές: αφορά μόνο τα ζωικά υποπροϊόντα που προορίζονται για ζωοτροφές, όπως αναφέρεται στο άρθρο 31 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>.</p> <p>Τροφές για ζώα συντροφιάς: αφορά μόνο τα ζωικά υποπροϊόντα που προορίζονται για χρήση ως τροφές για ζώα συντροφιάς ή για την παρασκευή τροφών για ζώα συντροφιάς, όπως αναφέρεται στο άρθρο 35 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009.</p> <p>Οργανικά λιπάσματα και βελτιωτικά εδάφους: αφορά ορισμένα ζωικά υποπροϊόντα ή παράγωγα προϊόντα, όπως αναφέρονται στο άρθρο 32 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009.</p> <p>Τεχνική χρήση: ζωικά υποπροϊόντα ή παράγωγα προϊόντα που είναι ακατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο ή τα ζώα, όπως αναφέρεται στο άρθρο 36 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009.</p> <p>Φαρμακευτική χρήση: ζωικά υποπροϊόντα που είναι ακατάλληλα για κατανάλωση από τον άνθρωπο ή τα ζώα, όπως αναφέρεται στο άρθρο 33 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009.</p> <p>Εμπορικά δείγματα: όπως ορίζονται στο σημείο 39 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής <sup>B</sup>.</p> <p>Έκθεση: αφορά τα ζώα που προορίζονται για έκθεση και αθλητικές, πολιτιστικές ή παρόμοιες εκδηλώσεις ή εκθέματα, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 34 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 142/2011.</p> <p>Κονσερβοποιία: αφορά προϊόντα για ανθρώπινη κατανάλωση (για παράδειγμα τον τόνο) που προορίζονται αποκλειστικά για την κονσερβοποιία.</p> <p>Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση: αφορά μόνο προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση και για τα οποία απαιτείται από τη νομοθεσία της Ένωσης πιστοποιητικό υγείας των ζώων, επίσημο πιστοποιητικό ή πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό.</p> <p>Περαιτέρω μεταποίηση: αφορά προϊόντα που πρέπει να υποβληθούν σε περαιτέρω μεταποίηση πριν από τη διάθεσή τους στην αγορά καθώς και ζώντα υδρόβια ζώα και προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα πλην των ζώντων υδρόβιων ζώων, τα οποία προορίζονται για εγκατάσταση θαλάσσιων προϊόντων διατροφής με έλεγχο νόσων όπως ορίζεται στο άρθρο 4 σημείο 52 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου.</p>

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21ης Οκτωβρίου 2009, περί υγειονομικών κανόνων για ζωικά υποπροϊόντα και παράγωγα προϊόντα που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1774/2002 (κανονισμός για τα ζωικά υποπροϊόντα) (ΕΕ L 300 της 14.11.2009, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 142/2011 της Επιτροπής, της 25ης Φεβρουαρίου 2011, για την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1069/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου περί υγειονομικών κανόνων για ζωικά υποπροϊόντα και παράγωγα προϊόντα που δεν προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο και για την εφαρμογή της οδηγίας 97/78/ΕΚ του Συμβουλίου όσον αφορά ορισμένα δείγματα και τεμάχια που εξαιρούνται από κτηνιατρικούς ελέγχους στα σύνορα οι οποίοι αναφέρονται στην εν λόγω οδηγία (ΕΕ L 54 της 26.2.2011, σ. 1).

	<p>Ζώντα υδρόβια ζώα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση: υδρόβια ζώα που προορίζονται για άμεση ανθρώπινη κατανάλωση, π.χ. υδρόβια ζώα που παραδίδονται στον τελικό καταναλωτή ζωντανά ή που καταναλώνονται ζωντανά.</p> <p>Εγκατάσταση υπό περιορισμό: όπως ορίζεται στο άρθρο 4 σημείο 48 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.</p> <p>Εγκατάσταση καραντίνας: όπως προβλέπεται στο άρθρο 14 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/2035 της Επιτροπής<sup> C </sup> όσον αφορά τα χερσαία ζώα και στο άρθρο 15 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής<sup> D </sup> όσον αφορά τα ζώα υδατοκαλλιέργειας.</p> <p>Περιοδεδόν τσίρκο/θεάματα με ζώα: όπως ορίζεται, αντίστοιχα, στο άρθρο 2 σημεία 34 και 35 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/2035.</p> <p>Απελευθέρωση στο φυσικό περιβάλλον: αφορά μόνο τα ζώντα ζώα τα οποία απελευθερώνονται στο φυσικό περιβάλλον στον τόπο προορισμού.</p> <p>Εγγεγραμμένο ιπποειδές: όπως ορίζεται στο άρθρο 2 σημείο 30 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/2035.</p> <p>Περαιτέρω διατήρηση: ζώα που προορίζονται για εγκαταστάσεις εκτροφής ζώων ζώων ή για κατόχους ζώων συντροφιάς, εκτός εάν ισχύει για αυτά ειδικότερος σκοπός ή κατηγορία υπό I.20 (π.χ. καραντίνα, εγκαταστάσεις υπό περιορισμό κ.λπ.). Περιλαμβάνει επίσης τα ζώα που προορίζονται για την αναπλήρωση αποθεμάτων θηραμάτων ή την απελευθέρωση στο φυσικό περιβάλλον, εάν αυτά πρόκειται να διέλθουν από εγκατάσταση πριν να ελευθερωθούν.</p> <p>Κέντρο καθαρισμού: όπως ορίζεται στο άρθρο 2 σημείο 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691.</p> <p>Κέντρο αποστολής: όπως ορίζεται στο άρθρο 2 σημείο 3 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691.</p> <p>Περιοχή μετεγκατάστασης: όπως ορίζεται στο άρθρο 2 σημείο 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691.</p> <p>Εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας για διακοσμητικούς σκοπούς: όπως ορίζεται στο άρθρο 17 ή το άρθρο 18 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691.</p> <p>Σφαγή: για ζώα που προορίζονται για σφαγείο, είτε απευθείας είτε μέσω εγκατάστασης εγκεκριμένης για εργασίες συγκέντρωσης.</p> <p>Ζωικό αναπαραγωγικό υλικό: όπως ορίζεται στο άρθρο 4 σημείο 28 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.</p> <p>Άλλο: προορίζεται για σκοπούς που δεν απαριθμούνται αλλού σε αυτή την ταξινόμηση, συμπεριλαμβανομένων των υδρόβιων ζώων που προορίζονται για δολώματα αλιείας.»</p>
--	---

2) το παράρτημα II τροποποιείται ως εξής:

α) η πρώτη περίοδος αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«Το παράρτημα II περιλαμβάνει το ακόλουθο υπόδειγμα πιστοποιητικού υγείας των ζώων και το ακόλουθο υπόδειγμα επίσημου πιστοποιητικού:»

<sup>C</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2019/2035 της Επιτροπής, της 28ης Ιουνίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τους κανόνες που διέπουν τις εγκαταστάσεις στις οποίες διατηρούνται χερσαία ζώα και τα εκκολαπτήρια, καθώς και την ιγνηλασιμότητα ορισμένων δεσποζόμενων χερσαίων ζώων και αυγών για επάση (ΕΕ L 314 της 5.12.2019, σ. 115).

<sup>D</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για τις εγκαταστάσεις υδατοκαλλιέργειας και τους μεταφορείς υδρόβιων ζώων (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 345).

β) το κεφάλαιο 1 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«ΚΕΦΑΛΑΙΟ 1

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ  
ΕΝΔΟΕΝΩΣΙΑΚΗ ΜΕΤΑΚΙΝΗΣΗ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΖΩΙΚΗΣ ΠΡΟΕΛΕΥΣΗΣ ΠΟΥ  
ΕΠΙΤΡΕΠΕΤΑΙ ΝΑ ΜΕΤΑΚΙΝΟΥΝΤΑΙ ΑΠΟ ΑΠΑΓΟΡΕΥΜΕΝΗ ΖΩΝΗ ΠΟΥ  
ΥΠΟΚΕΙΤΑΙ ΣΕ ΜΕΤΡΑ ΕΚΤΑΚΤΗΣ ΑΝΑΓΚΗΣ Ή ΣΕ ΜΕΤΡΑ ΕΛΕΓΧΟΥ  
ΝΟΣΩΝ Ή ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΖΩΑ ΕΙΔΩΝ ΠΟΥ ΥΠΟΚΕΙΝΤΑΙ ΣΤΑ ΕΝ ΛΟΓΩ  
ΜΕΤΡΑ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ INTRA-EMERGENCY)**

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ				INTRA		
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	<b>I.1</b>	<b>Αποστολέας</b>		<b>I.2</b>	<b>Αναφορά IMSOC</b>	
		Όνομα		<b>I.2a</b>	<b>Τοπικός κωδικός αναφοράς</b>	
		Διεύθυνση		<b>I.3</b>	<b>Αρμόδια κεντρική αρχή</b>	
		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.4</b>	<b>Αρμόδια τοπική αρχή</b>	
	<b>I.5</b>	<b>Παραλήπτης</b>		<b>I.6</b>		
		Όνομα		<b>Υπεύθυνος επιχείρησης που εκτελεί εργασίες συγκέντρωσης ανεξάρτητα από κάποια εγκατάσταση</b>		
	Διεύθυνση		Όνομα		Αριθ. καταχώρισης	
	Χώρα		Κωδικός ISO της χώρας	Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	
	<b>I.7</b>	<b>Χώρα καταγωγής</b>	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b>	<b>Χώρα προορισμού</b>	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.8</b>	<b>Περιφέρεια καταγωγής</b>	Κωδικός	<b>I.10</b>	<b>Περιφέρεια προορισμού</b>	Κωδικός
<b>I.11</b>	<b>Τύπος αποστολής</b>		<b>I.12</b>			
	Όνομα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης	Όνομα			
	Διεύθυνση		Διεύθυνση			
Χώρα		Κωδικός ISO της χώρας	Χώρα		Κωδικός ISO της χώρας	
<b>I.13</b>	<b>Τύπος φόρτωσης</b>		<b>I.14</b>			
<b>I.15</b>	<b>Μέσο μεταφοράς</b>		<b>I.16</b>			
	<input type="checkbox"/> Πλοίο	<input type="checkbox"/> Αεροσκάφος	Όνομα			
	<input type="checkbox"/> Τρένο	<input type="checkbox"/> Οδικό όχημα	Διεύθυνση			
	Ταυτοποίηση	<input type="checkbox"/> Άλλο	Χώρα			
	Έγγραφο		Κωδικός ISO της χώρας			
		<b>I.17</b>				
		<b>Συνοδευτικά έγγραφα</b>				
		Τύπος		Κωδικός		
		Χώρα		Κωδικός ISO της χώρας		
		Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου				
<b>I.18</b>	<b>Συνθήκες μεταφοράς</b>	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάλυξη		
<b>I.19</b>	<b>Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας</b>					
Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου		Αριθμός σφραγίδας				



<b>I.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>							
<input type="checkbox"/> Περαιτέρω διατήρηση	<input type="checkbox"/> Σφαγή	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υπό περιορισμό	<input type="checkbox"/> Ζωικό αναπαραγωγικό υλικό				
<input type="checkbox"/> Εγγεγραμμένο υποειδές	<input type="checkbox"/> Περιοδεύον τσίρκο/θέαμα με ζώα	<input type="checkbox"/> Έκθεση	<input type="checkbox"/> Εκδήλωση ή δραστηριότητα κοντά στα σύνορα				
<input type="checkbox"/> Απελευθέρωση στο φυσικό περιβάλλον	<input type="checkbox"/> Κέντρο αποστολής	<input type="checkbox"/> Περιοχή μετεγκατάστασης/κέντρο καθαρισμού	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υδατοκαλλέργειας για διακοσμητικούς σκοπούς				
<input type="checkbox"/> Περαιτέρω μεταποίηση	<input type="checkbox"/> Οργανικά λιπάσματα και βελτιωτικά εδάφους	<input type="checkbox"/> Τεχνική χρήση	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση καραντίνας ή παρόμοια εγκατάσταση				
<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Επικονίαση	<input type="checkbox"/> Ζώντα υδρόβια ζώα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Άλλο				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω τρίτης χώρας</b>							
Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO της χώρας					
Σημείο εξόδου		Κωδικός ΣΣΕ					
Σημείο εισόδου		Κωδικός ΣΣΕ					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω κρατών μελών</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Για εξαγωγή</b>			
Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας	Τρίτη χώρα	Κωδικός ISO της χώρας				
Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας	Σημείο εξόδου	Κωδικός ΣΣΕ				
Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας						
<b>I.24 Εκτιμώμενη διάρκεια ταξιδιού</b>				<b>I.25 Ημερολόγιο ταξιδιού</b> <input type="checkbox"/> ναι <input type="checkbox"/> όχι			
<b>I.26 Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>				<b>I.27 Συνολική ποσότητα</b>			
<b>I.28 Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)</b>				<b>I.29 Συνολικός προβλεπόμενος χώρος για το φορτίο</b>			
<b>I.30 Περιγραφή του φορτίου</b>							
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία	Φύλο	Σύστημα ταυτοποίησης	Αριθμός ταυτοποίησης	Ηλικία	Ποσότητα Τύπος
Περιφέρεια καταγωγής		Ψυκτική αποθήκη		Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος
Σφαγείο		Είδος επεξεργασίας		Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθμός παρτίδας
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής		Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου	Εξέταση	

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού INTRA-EMERGENCY

II. Υγειονομικές πληροφορίες		II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
Μέρος II: Πιστοποίηση	<p>O/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος πιστοποιώ ότι τα προϊόντα ζωικής προέλευσης που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <p>II.1. πληρούν τους όρους που καθορίζονται στο .....<sup>(1)</sup>.</p> <p>II.2. όσον αφορά τα μέτρα ελέγχου της νόσου .....<sup>(2)</sup>.</p> <p><sup>(3)</sup>[II.3. και, ιδίως, είναι .....<sup>(4)</sup>.]</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων προορίζεται για τις μετακινήσεις προϊόντων ζωικής προέλευσης που παράγονται ή μεταποιούνται σε εγκαταστάσεις, επιχειρήσεις τροφίμων ή ζώνες που υπόκεινται σε μέτρα έκτακτης ανάγκης ή σε περιορισμούς μετακινήσεων όπως αναφέρεται στο άρθρο 166 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429<sup>A</sup> και σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2020/2154 της Επιτροπής<sup>B</sup>.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 2 του παραρτήματος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) (2020) 2235.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Να συμπληρωθεί η ειδική παραπομπή στο/στα άρθρο/-α, ο τίτλος και η ημερομηνία της δημοσίευσης στην Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης της/των σχετικής/-ών νομικής/-ών πράξης/-ων που εκδόθηκε/-αν από την Επιτροπή όπου καθορίζονται οι εν λόγω όροι ή η παραπομπή στη/στις νομική/-ές πράξη/-εις ή στις οδηγίες που έχει εγκρίνει και δημοσιεύσει η αρμόδια αρχή, όπου καθορίζονται οι εν λόγω όροι.</p> <p><sup>(2)</sup> Να συμπληρωθεί η ονομασία της/των σχετικής/-ών καταγεγραμμένης/-ων νόσου/-ων.</p> <p><sup>(3)</sup> Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p><sup>(4)</sup> Να εισαχθεί η/οι ειδική/-ές βεβαίωση (βεβαιώσεις) συμμόρφωσης με τις αναγκαίες απαιτήσεις που προβλέπονται στη/στις σχετική/-ές νομική/-ές πράξη/-εις που εκδόθηκε/-αν από την Επιτροπή και αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.1.για τη θέσπιση ειδικών μέτρων ελέγχου νόσου για την/τις καταγεγραμμένη/-ες νόσο/νόσους που αναφέρονται στο σημείο II.2. σύμφωνα με το άρθρο 166 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429, εάν απαιτείται ρητά από τις εν λόγω νομικές πράξεις.</p>				
	<b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b>				
	Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)			Ιδιότητα και τίτλος	
	Όνομασία τοπικής μονάδας ελέγχου			Κωδικός τοπικής μονάδας ελέγχου	
	Ημερομηνία				
	Σφραγίδα			Υπογραφή	

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 9ης Μαρτίου 2016, σχετικά με τις μεταδοτικές νόσους των ζώων και για την τροποποίηση και την κατάργηση ορισμένων πράξεων στον τομέα της υγείας των ζώων ("νόμος για την υγεία των ζώων") (ΕΕ L 84 της 31.3.2016, σ. 1).

<sup>B</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/2154 της Επιτροπής, της 14ης Οκτωβρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις υγείας των ζώων, πιστοποίησης και κοινοποίησης για τις μετακινήσεις προϊόντων ζωικής προέλευσης από χερσαία ζώα στο εσωτερικό της Ένωσης (ΕΕ L 431 της 21.12.2020, σ. 5).»

3) το παράρτημα III τροποποιείται ως εξής:

α) η πρώτη φράση II του παραρτήματος III αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«Το παράρτημα III περιλαμβάνει τα ακόλουθα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων/επίσημων πιστοποιητικών και υποδείγματα επίσημων πιστοποιητικών για την είσοδο στην Ένωση:»

β) τα κεφάλαια 1 έως 13 αντικαθίστανται από το ακόλουθο κείμενο:

#### «ΚΕΦΑΛΑΙΟ 1

### ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΟΥ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΚΑΤΟΙΚΙΔΙΩΝ ΒΟΟΕΙΔΩΝ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΒΟΥ)

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	I.1 Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.2 Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	I.2a Αναφορά IMSOC	
		I.3 Αρμόδια κεντρική αρχή	ΚΩΔΙΚΟΣ QR	
		I.4 Αρμόδια τοπική αρχή		
		I.5 Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		I.6 Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας
	I.7 Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	I.9 Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας
	I.8 Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	I.10 Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός
	I.11 Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.12 Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.13 Τύπος φόρτωσης	
			I.14 Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης	
	I.15 Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	I.16 Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου		
		I.17 Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	I.18 Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάψυξη
	I.19 Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας		I.20 Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	
	I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση  Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.22 <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά		
I.23				

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού BOV

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του νωπού κρέατος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>C</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>D</sup> και βεβαιώνω ότι το νωπό κρέας<sup>(2)</sup> κατοικίδιων βοοειδών (συμπεριλαμβανομένων των ειδών <i>Bison</i> και <i>Bubalus</i> και των διασταυρώσεών τους) που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. [το κρέας] [ο κιμάς]<sup>(1)</sup> προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. το κρέας παρήχθη σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p><sup>(1)</sup> II.1.3. [ο κιμάς παρασκευάστηκε σύμφωνα με το τμήμα V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και καταψύχθηκε σε εσωτερική θερμοκρασία η οποία δεν υπερβαίνει τους - 18 °C·]</p> <p>II.1.4. το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα άρθρα 8 έως 19, 24, 29, 30, 33 έως 35, 37 και 38 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 3, 4, 5, 7 και 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>II.1.5. <sup>(1)</sup> είτε [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σφραγίδα καταλληλότητας σύμφωνα με το άρθρο 48 και το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2019/627·]</p>			

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>D</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΒΟV

	<p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [οι συσκευασίες του [κρέατος][κιμά] (<sup>1</sup>) φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.]</p> <p>Π.1.6. [το κρέας] [ο κιμάς] (<sup>1</sup>) πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>E</sup>.</p> <p>Π.1.7. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής.</p> <p>Π.1.8. [το κρέας] [ο κιμάς] (<sup>1</sup>) έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>H</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>I</sup>.</p> <p>Π.1.9. το [κρέας] ο [κιμάς] (<sup>1</sup>) αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις των τμημάτων I και V, αντιστοίχως, του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>Π.1.10. όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ):</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ της Επιτροπής<sup>J</sup>, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [i) το κρέας ή ο κιμάς δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]</p>
--	---

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>J</sup> Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/ΕΚ, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΒΟΥ

	<p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [i] τα σφάγια, τα ημιμόρια σφαγίων ή τα ημιμόρια σφαγίων τεμαχισμένα σε όχι περισσότερα από τρία τεμάχια, και τα τεταρτημόρια δεν περιέχουν άλλα ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, εκτός από τη σπονδυλική στήλη, συμπεριλαμβανομένων και των νωτιαίων γαγγλίων, και τα σφάγια ή τα τεμάχια σφαγίων ζώων ηλικίας άνω των 30 μηνών που περιέχουν σπονδυλική στήλη επισημαίνονται με ευδιάκριτη κόκκινη λωρίδα στην ετικέτα που αναφέρεται στο άρθρο 13 ή 15 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1760/2000 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>K</sup> (<sup>3</sup>).]</p> <p>ii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [i] το κρέας ή ο κιμάς δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [i] τα σφάγια, τα ημιμόρια σφαγίων ή τα ημιμόρια σφαγίων τεμαχισμένα σε όχι περισσότερα από τρία τεμάχια, και τα τεταρτημόρια δεν περιέχουν άλλα ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, εκτός από τη σπονδυλική στήλη, συμπεριλαμβανομένων και των νωτιαίων γαγγλίων, και τα σφάγια ή τα τεμάχια σφαγίων ζώων ηλικίας άνω των 30 μηνών που περιέχουν σπονδυλική στήλη επισημαίνονται με ευδιάκριτη κόκκινη λωρίδα στην ετικέτα που αναφέρεται στο άρθρο 13 ή 15 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1760/2000 (<sup>3</sup>).]</p> <p>ii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε έχουν θανατωθεί με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.]</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων <sup>L</sup>.</p>
--	--

<sup>K</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1760/2000 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 17ης Ιουλίου 2000, για τη θέσπιση συστήματος αναγνώρισης και καταγραφής των βοοειδών και την επισήμανση του βοείου κρέατος και των προϊόντων με βάση το βόειο κρέας, καθώς και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 820/97 του Συμβουλίου (ΕΕ L 204 της 11.8.2000, σ. 1).

<sup>L</sup> <https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΒΟV

	<p>iv) η παραγωγή και ο χειρισμός του κρέατος ή του κιμάς έγιναν κατά τρόπο που διασφαλίζει ότι αυτά δεν περιέχουν και δεν έχουν μολυνθεί από νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης;]]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε έχουν θανατωθεί με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα και</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] το κρέας ή ο κιμάς δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] τα σφάγια, τα ημιμόρια σφαγίων ή τα ημιμόρια σφαγίων τεμαχισμένα σε όχι περισσότερα από τρία τεμάχια, και τα τεταρτημόρια δεν περιέχουν άλλα ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, εκτός από τη σπονδυλική στήλη, συμπεριλαμβανομένων και των νωτιαίων γαγγλίων, και τα σφάγια ή τα τεμάχια σφαγίων ζώων ηλικίας άνω των 30 μηνών που περιέχουν σπονδυλική στήλη επισημαίνονται με ευδιάκριτη κόκκινη λωρίδα στην ετικέτα που αναφέρεται στο άρθρο 13 ή 15 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1760/2000 (<sup>3</sup>)·]]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής δεν έχει ταξινομηθεί σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK ή έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν:</p> <p>i) εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>ii) έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους προερχόμενα από μηρυκαστικά, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων·</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] το κρέας ή ο κιμάς δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·]</p>
--	--



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΒΟΥ

	<p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [β] τα σφάγια, τα ημιμόρια σφαγίων ή τα ημιμόρια σφαγίων τεμαχισμένα σε όχι περισσότερα από τρία τεμάχια, και τα τεταρτημόρια δεν περιέχουν άλλα ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001, εκτός από τη σπονδυλική στήλη, συμπεριλαμβανομένων και των νωτιαίων γαγγλίων, και τα σφάγια ή τα τεμάχια σφαγίων ζώων ηλικίας άνω των 30 μηνών που περιέχουν σπονδυλική στήλη επισημαίνονται με ευδιάκριτη κόκκινη λωρίδα στην ετικέτα που αναφέρεται στο άρθρο 13 ή 15 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1760/2000 (<sup>3</sup>).]</p> <p>γ) το κρέας ή ο κιμάς δεν περιέχει ούτε προέρχεται από νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστείωσης.]</p> <p>(<sup>4</sup>) [Π.1.11. πληροί τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1688/2005 της Επιτροπής <sup>M</sup>.]</p> <p><b>Π.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το <b>νωπό κρέας</b> που αναφέρεται στο μέρος I:</p> <p>Π.2.1. παρήχθη στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....(<sup>5</sup>) από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση <b>νωπού κρέατος βοοειδών</b> και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο παράρτημα XIII μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής <sup>N</sup> και:</p> <p>α) στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής· και</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής.]</p> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>6</sup>) <i>είτε</i> [β] στην οποία δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού από τις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε).]</p> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>7</sup>) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και εφαρμόζεται πρόγραμμα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού σε δεσποζόμενα βοοειδή υπό την επίβλεψη της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους.]</p> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>8</sup>) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και εφαρμόζεται πρόγραμμα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού σε δεσποζόμενα βοοειδή υπό την επίβλεψη της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους· η εν λόγω επίβλεψη περιλαμβάνει τον έλεγχο της αποτελεσματικότητας του προγράμματος εμβολιασμού με τακτική ορολογική επιτήρηση η οποία καταδεικνύει επαρκή επίπεδα αντισωμάτων στα ζώα και απουσία μετάδοσης του αφθώδους πυρετού στη ζώνη.]</p>
--	--

<sup>M</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1688/2005 της Επιτροπής, της 14ης Οκτωβρίου 2005, για την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις ειδικές εγγυήσεις σχετικά με τη σαλμονέλα για τα φορτία ορισμένων ειδών κρέατος και αυγών που αποστέλλονται στη Φινλανδία και τη Σουηδία (ΕΕ L 271 της 15.10.2005, σ. 17).

<sup>N</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΒΟV

	<p><sup>(1)(9)</sup> <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας, κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός και η απουσία της νόσου ελέγχεται από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους με τακτική ορολογική επιτήρηση η οποία καταδεικνύει απουσία μετάδοσης του αφθώδους πυρετού.]</p> <p>Π.2.2. προέρχεται από ζώα που:</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [παρέμειναν στη/στις ζώνη/-ες που αναφέρεται/-ονται στο σημείο Π.2.1 από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από τη σφαγή τους.]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [εισήχθησαν στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, από τη ζώνη με κωδικό ___ - ___ <sup>(5)</sup> από την οποία κατά την ημερομηνία αυτή επιτρεπόταν η είσοδος νωπού κρέατος βοοειδών στην Ένωση και όπου παρέμειναν από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από τη σφαγή τους.]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [εισήχθησαν στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, από το κράτος μέλος με κωδικό ISO της χώρας _____.]</p> <p>Π.2.3. προέρχεται από ζώα προερχόμενα από <b>εγκαταστάσεις</b>:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής <sup>ο</sup>.</p> <p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>γ) οι οποίες δεν υπέκειντο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, κατά τη στιγμή της αποστολής στο σφαγείο·</p> <p>δ) στις οποίες κανένα από τα διατηρούμενα εκεί ζώα δεν έχει εμβολιαστεί κατά [του αφθώδους πυρετού και] <sup>(10)</sup> της λοίμωξης από τον ιό της πανώλης των βοοειδών·</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [ε] εντός και γύρω από τις οποίες, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής·]</p> <p><sup>(1)(7)</sup> <i>είτε</i> [ε] εντός και γύρω από τις οποίες, σε ακτίνα 25 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 60 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής·]</p>
--	--

ο

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΒΟΥ

	<p>(1)(9) <i>είτε</i> [ε] εντός και γύρω από τις οποίες, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένου και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 12 μηνών πριν από την ημερομηνία της σφαγής·]</p> <p>(1)(7) <i>είτε</i> [στ] εντός των οποίων τα ζώα διέμειναν επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν από την απευθείας αποστολή τους στο σφαγείο·]</p> <p>(1)(7)(11) <i>είτε</i> [στ] εντός των οποίων τα ζώα διέμειναν επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν από τη διέλευση από ένα μόνον κέντρο συγκέντρωσης εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το άρθρο 20 παράγραφος 2 στοιχείο β) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 χωρίς να έρχονται σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος αμέσως πριν από την απευθείας αποστολή τους στο σφαγείο·]</p> <p>(1)(12) [ζ] στις οποίες: i) δεν εισήλθαν άλλα ζώα κατά τη διάρκεια των τελευταίων 3 μηνών από ζώνες από τις οποίες δεν επιτρέπεται η είσοδος νωπού κρέατος βοοειδών στην Ένωση· ii) τα ζώα είναι ταυτοποιημένα και καταχωρισμένα στο εθνικό σύστημα ταυτοποίησης και πιστοποίησης καταγωγής για τα βοοειδή</p> <p>η) οι οποίες είναι καταχωρισμένες ως εγκεκριμένες εγκαταστάσεις, μετά από επιθεώρηση, με ευνοϊκή έκβαση, από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή του εδάφους, η οποία αποτυπώθηκε σε επίσημη έκθεση στο IMSOC, και οι οποίες επιθεωρούνται τακτικά από την αρμόδια αρχή, ώστε να εξασφαλίζεται η συμμόρφωση με τις σχετικές απαιτήσεις που προβλέπονται στον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2020/692.]</p> <p>Π.2.4. προέρχεται από ζώα που:</p> <p>α) έχουν αποσταλεί από την εγκατάσταση καταγωγής τους σε σφαγείο με μέσα μεταφοράς: i) κατασκευασμένα κατά τρόπο τέτοιο ώστε τα ζώα να μην μπορούν να διαφύγουν ή να πέσουν έξω· ii) στα οποία είναι δυνατή η οπτική επιθεώρηση του χώρου όπου διατηρούνται τα ζώα· iii) στα οποία εμποδίζεται ή ελαχιστοποιείται η διαφυγή ζωικών περιττωμάτων, υλικών στρωμνής ή ζωοτροφών, και iv) τα οποία καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν, με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους αμέσως πριν από τη μεταφορά των ζώων χωρίς να έρθουν σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούν τους όρους που αναφέρονται στα σημεία Π.2.1, Π.2.2 και Π.2.3·</p> <p>β) κατά τη μεταφορά προς το σφαγείο, τα ζώα δεν διήλθαν από τρίτη χώρα ή έδαφος ή ζώνη αυτών που δεν είναι καταγεγραμμένη/-ο για την είσοδο νωπού κρέατος βοοειδών στην Ένωση και δεν έχουν έρθει σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·</p> <p>γ) εσφάγησαν [[στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)</sup>][μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)</sup><sup>(13)</sup>·</p> <p>δ) δεν ήρθαν σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος κατά τη διάρκεια της σφαγής τους·</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΒΟΥ

	<p>(1)(12) [ε] διέμειναν στο σφαγείο πριν από τη σφαγή τελείως χωριστά από ζώα των οποίων το κρέας δεν προορίζεται για την Ένωση.]</p> <p>Π.2.5. προέρχεται από σφαγείο εντός και γύρω από το οποίο, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί καμία από τις νόσους που αναφέρονται στο σημείο Π.2.1 κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</p> <p>Π.2.6. διατηρήθηκε αυστηρά διαχωρισμένο από το νωπό κρέας που δεν πληροί τις υγειονομικές απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος βοοειδών, καθ' όλη τη διάρκεια των εργασιών σφαγής και τεμαχισμού και έως ότου:</p> <p>(1) είτε [συσκευαστεί για περαιτέρω αποθήκευση.]</p> <p>(1) είτε [φορτωθεί, ως μη συσκευασμένο νωπό κρέας, στο μέσο μεταφοράς για αποστολή στην Ένωση.]</p> <p>(1) [Π.2.7. το κρέας είναι <b>νωπό κρέας χωρίς οστά, εκτός από τα εντόσθια</b>, το οποίο προέρχεται από σφάγια:</p> <p>(1)(7) [i] από τα οποία έχουν αφαιρεθεί οι κυριότεροι προσιτοί λεμφαδένες· ii) τα οποία έχουν υποβληθεί σε ωρίμαση σε θερμοκρασία άνω των +2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών· και iii) στα οποία η τιμή του pH του κρέατος ήταν μικρότερη του 6,0 όταν μετρήθηκε ηλεκτρονικά στο μέσο του επιμήκους ραχιαίου μυός μετά την ωρίμαση και πριν από την αφαίρεση των οστών.]</p> <p>(1)(14) [i] από τα οποία έχουν αφαιρεθεί οι κυριότεροι προσιτοί λεμφαδένες· και ii) τα οποία έχουν υποβληθεί σε ωρίμαση σε θερμοκρασία άνω των +2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών.]]</p> <p><b>Π.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το κρέας που αναφέρεται στο μέρος I προέρχεται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος και κιμά [όπως ορίζονται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004] τα οποία προέρχονται από κατοικίδια βοοειδή [όπως ορίζεται στο άρθρο 2 σημείο 5 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692], συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός τέτοιου νωπού κρέατος.</p> <p>Η εξαίρεση του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς το εν λόγω προϊόν δεν μπορεί να εισαχθεί με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΒΟΒ

	<p><b>Μέρος Ι</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ): 02.01, 02.02, 02.06, 05.04 ή 15.02.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Φύση του εμπορεύματος”: Αναφέρατε “ολόκληρο σφάγιο”, “ημιμόριο σφαγίου”, “τεταρτημόριο σφαγίου” ή “τεμάχια”.  “Είδος επεξεργασίας”: Κατά περίπτωση, να αναγραφεί “χωρίς οστά”, “με οστά” και/ή “σιτεμένο”. Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων/μερών.</p> <p><b>Μέρος ΙΙ:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(3) Στο κοινό υγειονομικό έγγραφο εισόδου (ΚΥΕΕ) που αναφέρεται στο άρθρο 56 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 προστίθεται ο αριθμός των σφαγίων βοοειδών ή των τεμαχίων σφαγίων από τα οποία απαιτείται αφαίρεση της σπονδυλικής στήλης.</p> <p>(4) Διαγράφεται, εάν το φορτίο δεν προορίζεται για είσοδο στη Σουηδία ή τη Φινλανδία.</p> <p>(5) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(6) Μόνο για ζώνες με ημερομηνία έναρξης στη στήλη 8 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(7) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(8) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις, “Πρόγραμμα ελεγχόμενου εμβολιασμού” επιπλέον της καταχώρισης “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(9) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις, “Μη διενέργεια εμβολιασμού” επιπλέον της καταχώρισης “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΒΟΥ

	<p>(10) Να διαγραφεί στην περίπτωση των ζωνών με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις, “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, όταν εφαρμόζεται πρόγραμμα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού με ορότυπους Α, Ο ή C.</p> <p>(11) Μόνο για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά εγγυήσεις για την υγεία των ζώων, “Κέντρο συγκέντρωσης” στη στήλη 6 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(12) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις “Πρόσθετες απαιτήσεις ιχθυοασπιότητας” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(13) Ημερομηνία ή ημερομηνίες σφαγής. Η είσοδος του κρέατος αυτού στην Ένωση επιτρέπεται μόνον εάν το κρέας προέρχεται από ζώα που έχουν σφαγεί μετά την ημερομηνία έγκρισης της ζώνης/των ζωνών που αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.2.1 για είσοδο νωπού κρέατος βοοειδών στην Ένωση ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο τέτοιου κρέατος από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου τέτοιου κρέατος στην Ένωση από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες δεν είχε ανασταλεί.</p> <p>(14) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις “Ωρίμαση και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404. Η είσοδος σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά στην Ένωση επιτρέπεται μόνο 21 ημέρες μετά την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</p>
<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 2

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ,  
ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΟΥ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ,  
ΚΑΤΟΙΚΙΔΙΩΝ ΠΡΟΒΑΤΟΕΙΔΩΝ ΚΑΙ ΑΙΓΟΕΙΔΩΝ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ  
ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΟΝΙ)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη			
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά	<b>I.23</b>		

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθ. παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΟVI

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του νωπού κρέατος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>C</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>D</sup> και βεβαιώνω ότι το νωπό κρέας<sup>(2)</sup> κατοικίδιων προβατοειδών και αιγοειδών (<i>Ovis aries</i> και <i>Capra hircus</i>) που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. [το κρέας] [ο κιμάς]<sup>(1)</sup> προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>(<sup>1</sup>) II.1.2. το κρέας παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>(<sup>1</sup>) II.1.3. [ο κιμάς παρασκευάστηκε σύμφωνα με το τμήμα V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και καταλύχθηκε σε εσωτερική θερμοκρασία η οποία δεν υπερβαίνει τους - 18 °C·]</p> <p>II.1.4. το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα άρθρα 8 έως 14, 16, 17, 20, 21, 24, 29, 33 έως 35, 37 και 38 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 3, 4, 5, 7 και 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>II.1.5. (<sup>1</sup>) είτε [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σφραγίδα καταλληλότητας σύμφωνα με το άρθρο 48 και το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2019/627·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [οι συσκευασίες του [κρέατος][κιμά] (<sup>1</sup>) φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p>			

A Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

B Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

C Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

D Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΟΝΙ

	<p>Π.1.6. [το κρέας] [ο κιμάς] <sup>(1)</sup> πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής <sup>E</sup>.</p> <p>Π.1.7. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής.</p> <p>Π.1.8. [το κρέας] [ο κιμάς] <sup>(1)</sup> έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>H</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής <sup>I</sup>.</p> <p>Π.1.9. το [κρέας] ο [κιμάς] <sup>(1)</sup> αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις των τμημάτων I και V, αντιστοίχως, του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>Π.1.10. όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ):</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(1)</sup> είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ της Επιτροπής <sup>J</sup>, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(1)</sup> είτε [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ.]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(1)</sup> είτε [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p style="padding-left: 80px;">i) το κρέας ή ο κιμάς δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο β) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.</p>
--	--

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>J</sup> Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/ΕΚ, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΟVI

	<p>ii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>i) το κρέας ή ο κιμάς δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο β) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων<sup>Κ</sup>.</p> <p>iv) η παραγωγή και ο χειρισμός του κρέατος ή του κιμά έγιναν κατά τρόπο που διασφαλίζει ότι αυτά δεν περιέχουν και δεν έχουν μολυνθεί από νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης.]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα· και</p> <p>β) το κρέας ή ο κιμάς δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο β) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]</p>
--	---

Κ

<https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΟVI

	<p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής δεν έχει ταξινομηθεί σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK ή έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κρέας ή ο κιμάς δεν:</p> <p>i) εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>ii) έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους προερχόμενα από μηρυκαστικά, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων·</p> <p>β) το κρέας ή ο κιμάς δεν περιέχει ούτε προέρχεται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο β) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης.]</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το <b>νωπό κρέας</b> που αναφέρεται στο μέρος I:</p> <p>II.2.1. παρήχθη στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....(<sup>3</sup>) από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση <b>νωπού κρέατος προβατοειδών και αιγοειδών</b> και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο παράρτημα XIII μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>L</sup> και:</p> <p>α) στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής· και</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής.]</p> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>4</sup>) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού από τις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε).]</p>
--	---

L

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΟVI

	(1)(5) <i>είτε</i>	[β]	στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και εφαρμόζεται πρόγραμμα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού σε δεσποζόμενα βοοειδή υπό την επίβλεψη της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους.]
	(1)(6) <i>είτε</i>	[β]	στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και εφαρμόζεται πρόγραμμα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού σε δεσποζόμενα βοοειδή υπό την επίβλεψη της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους· η εν λόγω επίβλεψη περιλαμβάνει τον έλεγχο της αποτελεσματικότητας του προγράμματος εμβολιασμού με τακτική ορολογική επιτήρηση η οποία καταδεικνύει επαρκή επίπεδα αντισωμάτων στα ζώα και απουσία μετάδοσης του αφθώδους πυρετού στη ζώνη.]
	(1)(7) <i>είτε</i>	[β]	στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας, κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός και η απουσία της νόσου ελέγχεται από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους με τακτική ορολογική επιτήρηση η οποία καταδεικνύει απουσία μετάδοσης του αφθώδους πυρετού.]
	II.2.2. προέρχεται από ζώα που:		
	(1) <i>είτε</i>		[παρέμειναν στη/στις ζώνη/-ες που αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από τη σφαγή τους.]
	(1) <i>είτε</i>		[εισήχθησαν στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο II.2.1, από τη ζώνη με κωδικό ___ — ___ <sup>(3)</sup> από την οποία κατά την ημερομηνία αυτή επιτρέπεται η είσοδος νωπού κρέατος προβατοειδών και αιγοειδών στην Ένωση και όπου παρέμειναν από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από τη σφαγή τους.]
	(1) <i>είτε</i>		[εισήχθησαν στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο II.2.1, από το κράτος μέλος με κωδικό ISO της χώρας ___.]
	II.2.3. προέρχεται από ζώα προερχόμενα από <b>εγκαταστάσεις</b> :		
	a)		καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής <sup>M</sup> .
	b)		στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής και αναδυόμενων νόσων·
	γ)		οι οποίες δεν υπέκειντο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, κατά τη στιγμή της αποστολής στο σφαγείο·
	δ)		στις οποίες κανένα από τα διατηρούμενα εκεί ζώα δεν έχει εμβολιαστεί κατά [του αφθώδους πυρετού και] <sup>(8)</sup> της λοίμωξης από τον ιό της πανώλης των βοοειδών·

M

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΟVI

	<p>(1) <i>είτε</i> [ε] εντός και γύρω από τις οποίες, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένου και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής·]</p> <p>(1)(5) <i>είτε</i> [ε] εντός και γύρω από τις οποίες, σε ακτίνα 25 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένου και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 60 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής·]</p> <p>(1)(7) <i>είτε</i> [ε] εντός και γύρω από τις οποίες, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένου και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 12 μηνών πριν από την ημερομηνία της σφαγής·]</p> <p>(1)(5) <i>είτε</i> [στ] εντός των οποίων τα ζώα διέμειναν επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν από την απευθείας αποστολή τους σε σφαγείο.]</p> <p>(1)(5)(9) <i>είτε</i> [στ] εντός των οποίων τα ζώα διέμειναν επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν από τη διέλευση από ένα μόνον κέντρο συγκέντρωσης εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή σύμφωνα με το άρθρο 20 παράγραφος 2 στοιχείο β) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 χωρίς να έρχονται σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος αμέσως πριν από την απευθείας αποστολή τους στο σφαγείο.]</p> <p>Π.2.4. προέρχεται <b>από ζώα</b> που:</p> <p>α) έχουν αποσταλεί από την εγκατάσταση καταγωγής τους σε εγκεκριμένο σφαγείο με μέσα μεταφοράς: i) κατασκευασμένα κατά τρόπο τέτοιο ώστε τα ζώα να μην μπορούν να διαφύγουν ή να πέσουν έξω· ii) στα οποία είναι δυνατή η οπτική επιθεώρηση του χώρου όπου διατηρούνται τα ζώα· iii) στα οποία εμποδίζεται ή ελαχιστοποιείται η διαφυγή ζωικών περιττωμάτων, υλικών στρωμνής ή ζωοτροφών, και iv) τα οποία καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν, με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους αμέσως πριν από τη μεταφορά των ζώων χωρίς να έρθουν σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούν τους όρους που αναφέρονται στα σημεία Π.2.1, Π.2.2 και Π.2.3·</p> <p>β) κατά τη μεταφορά προς το σφαγείο, τα ζώα δεν διήλθαν από τρίτη χώρα ή έδαφος ή ζώνη αυτών που δεν είναι καταγεγραμμένη/-ο για την είσοδο κρέατος προβατοειδών και αιγοειδών στην Ένωση και δεν έχουν έρθει σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·</p> <p>γ) εσφάγησαν [[στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)</sup>][μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)</sup><sup>(10)</sup>·</p> <p>δ) δεν ήρθαν σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος κατά τη διάρκεια της σφαγής τους.</p> <p>Π.2.5. προέρχεται από <b>σφαγείο</b> εντός και γύρω από το οποίο, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένου και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί καμία από τις νόσους που αναφέρονται στο σημείο Π.2.1 κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΟVI

	<p>Π.2.6. διατηρήθηκε αυστηρά διαχωρισμένο από το νωπό κρέας που δεν πληροί τις υγειονομικές απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος προβατοειδών και αιγοειδών καθ' όλη τη διάρκεια των εργασιών σφαγής και τεμαχισμού και έως ότου:</p> <p>(1) είτε [συσκευαστεί για περαιτέρω αποθήκευση.]</p> <p>(1) είτε [φορτωθεί, ως μη συσκευασμένο νωπό κρέας, στο μέσο μεταφοράς για αποστολή στην Ένωση].</p> <p>[Π.2.7. το κρέας είναι <b>νωπό κρέας χωρίς οστά, εκτός από τα εντόσθια</b>, το οποίο προέρχεται από σφάγια:</p> <p>(1)(5) [i] από τα οποία έχουν αφαιρεθεί οι κυριότεροι προσιτοί λεμφαδένες· ii) τα οποία έχουν υποβληθεί σε ωρίμαση σε θερμοκρασία άνω των +2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών· και iii) στα οποία η τιμή του pH του κρέατος ήταν μικρότερη του 6,0 όταν μετρήθηκε ηλεκτρονικά στο μέσο του επιμήκους ραχιαίου μυός μετά την ωρίμαση και πριν από την αφαίρεση των οστών.]</p> <p>(1)(11) [i] από τα οποία έχουν αφαιρεθεί οι κυριότεροι προσιτοί λεμφαδένες· και ii) τα οποία έχουν υποβληθεί σε ωρίμαση σε θερμοκρασία άνω των +2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών.]]<sup>(1)</sup></p> <p><b>Π.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το κρέας που αναφέρεται στο μέρος I προέρχεται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος και κιμά [όπως ορίζονται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004] τα οποία προέρχονται από κατοικίδια προβατοειδή και αιγοειδή [όπως ορίζεται στο άρθρο 2 σημεία 6 και 7 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692], συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός τέτοιου νωπού κρέατος.</p> <p>Η εξαίρεση του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς το εν λόγω προϊόν δεν μπορεί να εισαχθεί με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p>
--	--



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΟΝΙ

<p><b>Μέρος Ι</b></p> <p>Πλαίσιο I.8:</p> <p>Πλαίσιο I.27:</p> <p>Πλαίσιο I.27:</p> <p><b>Μέρος ΙΙ</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Ναπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(3) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(4) Μόνο για ζώνες με ημερομηνία έναρξης στη στήλη 8 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(5) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις “<i>Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών</i>” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(6) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις, “<i>Πρόγραμμα ελεγχόμενου εμβολιασμού</i>” επιπλέον της καταχώρισης “<i>Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών</i>” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(7) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις, “<i>Μη διενέργεια εμβολιασμού</i>” επιπλέον της καταχώρισης “<i>Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών</i>” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(8) Να διαγραφεί στην περίπτωση των ζωνών με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις, “<i>Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών</i>” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, όταν εφαρμόζεται πρόγραμμα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού με ορότυπους Α, Ο ή C.</p> <p>(9) Μόνο για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά εγγυήσεις για την υγεία των ζώων, “<i>Κέντρο συγκέντρωσης</i>” στη στήλη 6 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p>	<p>Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ): 02.04, 02.06, 05.04 ή 15.02.</p> <p>Περιγραφή του φορτίου:</p> <p>“<i>Φύση του εμπορεύματος</i>”: Αναφέρατε “ολόκληρο σφαγίο”, “ημιμόριο σφαγίου”, “τεταρτημόριο σφαγίου” ή “τεμάχια”.</p> <p>“<i>Είδος επεξεργασίας</i>”: Κατά περίπτωση, να αναγραφεί “χωρίς οστά”, “με οστά” και/ή “σιτεμένο”. Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων/μερών.</p>
--	---



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΟVI

	<p>(10) Ημερομηνία ή ημερομηνίες σφαγής. Η είσοδος του κρέατος αυτού στην Ένωση επιτρέπεται μόνον εάν το κρέας προέρχεται από ζώα που έχουν σφαγεί μετά την ημερομηνία έγκρισης της ζώνης/των ζωνών που αναφέρεται/-ονται στο σημείο Π.2.1 για είσοδο νεπού κρέατος προβατοειδών και αιγοειδών στην Ένωση ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο τέτοιου κρέατος από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου τέτοιου κρέατος στην Ένωση από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες δεν είχε ανασταλεί.</p> <p>(11) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις “Ωρίμαση και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404. Η είσοδος σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά στην Ένωση επιτρέπεται μόνο 21 ημέρες μετά την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</p>
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 3

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ,  
ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΟΥ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ,  
ΚΑΤΟΙΚΙΔΙΩΝ ΧΟΙΡΟΕΙΔΩΝ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ  
ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ POR)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC  <b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή		
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη			
	<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας			
	<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση			
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά <b>I.23</b>			

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθ. παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού POR

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	
	II.α	II.β
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του νοπού κρέατος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το νοπό κρέας<sup>(2)</sup> κατοικίδιων χοιροειδών (<i>Sus scrofa</i>) που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. [το κρέας] [ο κιμάς]<sup>(1)</sup> προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. το κρέας παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.3. το κρέας πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής <sup>D</sup>, και ιδίως:</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πέψης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [έχει υποβληθεί σε επεξεργασία κατάγνυξης σύμφωνα με το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375.]</p> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>7</sup>) είτε[προέρχεται από κατοικίδια χοιροειδή τα οποία είτε προέρχονται από εκμετάλλευση που αναγνωρίζεται επίσημα ως εκμετάλλευση που εφαρμόζει ελεγχόμενες συνθήκες σταβλισμού, σύμφωνα με το άρθρο 8 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375, είτε δεν ήταν απογαλακτισμένα και είχαν ηλικία κάτω των 5 εβδομάδων.]</p> <p>(<sup>1</sup>) II.1.4. [ο κιμάς παρασκευάστηκε σύμφωνα με το τμήμα V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και καταψύχθηκε σε εσωτερική θερμοκρασία η οποία δεν υπερβαίνει τους -18 °C·]</p>	<p>Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού</p> <p>Αναφορά IMSOC</p>

- A Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).
- B Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).
- C Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).
- D Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής, της 10ης Αυγούστου 2015, για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση *Trichinella* (τριχίνης) στο κρέας (ΕΕ L 212 της 11.8.2015, σ. 7).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού POR

	<p>Π.1.5. το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα άρθρα 8 έως 17, 23, 24, 30, 31, 33 έως 35, 37 και 38 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 3, 4, 5, 7 και 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>Π.1.6. <sup>(1)</sup> είτε [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σφραγίδα καταλληλότητας σύμφωνα με το άρθρο 48 και το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2019/627·] <sup>(1)</sup> είτε [οι συσκευασίες του [κρέατος][κιμά] (1) φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p> <p>Π.1.7. [το κρέας] [ο κιμάς] <sup>(1)</sup> πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής <sup>E</sup>·</p> <p>Π.1.8. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>Π.1.9. [το κρέας] [ο κιμάς] <sup>(1)</sup> έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>H</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής <sup>I</sup>·</p> <p>Π.1.10. το [κρέας] ο [κιμάς] <sup>(1)</sup> αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις των τμημάτων I και V, αντιστοίχως, του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p><sup>(3)</sup> [Π.1.11. πληροί τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1688/2005 της Επιτροπής <sup>J</sup>.]</p>
--	--

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιπέδων επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>J</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1688/2005 της Επιτροπής, της 14ης Οκτωβρίου 2005, για την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις ειδικές εγγυήσεις σχετικά με τη σαλμονέλα για τα φορτία ορισμένων ειδών κρέατος και αυγών που αποστέλλονται στη Φινλανδία και τη Σουηδία (ΕΕ L 271 της 15.10.2005, σ. 17).

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού POR

	<p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το <b>νωπό κρέας</b> που αναφέρεται στο μέρος I:</p> <p>II.2.1. παρήχθη στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....<sup>(4)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση <b>νωπού κρέατος χοιροειδών</b> και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο παράρτημα XIII μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>K</sup> και:</p> <p>α) στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών και τον ιό της αφρικανικής πανώλης των χοίρων στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών· και</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής·]</p> <p><sup>(1)(5) είτε</sup> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού από τις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε).]</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [γ] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα κλασικής πανώλης των χοίρων στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής·]</p> <p><sup>(1)(5) είτε</sup> [γ] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα κλασικής πανώλης των χοίρων από τις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας].</p> <p>II.2.2. προέρχεται από ζώα που:</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [παρέμειναν στη/στις ζώνη/-ες που αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από τη σφαγή τους.]</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [εισήχθησαν στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο II.2.1, από τη ζώνη με κωδικό ___ - ___<sup>(4)</sup> από την οποία κατά την ημερομηνία αυτή επιτρεπόταν η είσοδος νωπού κρέατος χοιροειδών στην Ένωση και όπου παρέμειναν από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από τη σφαγή τους·]</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [εισήχθησαν στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο II.2.1, από το κράτος μέλος με κωδικό ISO της χώρας _____.]</p> <p>II.2.3. προέρχεται από ζώα προερχόμενα από <b>εγκαταστάσεις</b>:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>L</sup>.</p>
--	---

<sup>K</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>L</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού POR

	<p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>γ) οι οποίες δεν υπέκειντο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, κατά τη στιγμή της αποστολής στο σφαγείο·</p> <p>δ) στις οποίες κανένα από τα διατηρούμενα ζώα δεν έχει εμβολιαστεί κατά του αφθώδους πυρετού, της πανώλης των βοοειδών, της αφρικανικής πανώλης των χοίρων και της κλασικής πανώλης των χοίρων·</p> <p>ε) εντός και γύρω από τις οποίες, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού, λοιμώξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών, της αφρικανικής πανώλης των χοίρων και της κλασικής πανώλης των χοίρων κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής.</p> <p>Π.2.4. προέρχεται από ζώα που:</p> <p>α) έχουν παραμείνει διαχωρισμένα από τα άγρια οπληφόρα από τη γέννησή τους·</p> <p>β) έχουν αποσταλεί από την εγκατάσταση καταγωγής τους σε εγκεκριμένο σφαγείο με μέσα μεταφοράς: i) κατασκευασμένα κατά τρόπο τέτοιο ώστε τα ζώα να μην μπορούν να διαφύγουν ή να πέσουν έξω· ii) στα οποία είναι δυνατή η οπτική επιθεώρηση του χώρου όπου διατηρούνται τα ζώα· iii) στα οποία εμποδίζεται ή ελαχιστοποιείται η διαφυγή ζωικών περιττωμάτων, υλικών στρωμνής ή ζωοτροφών, και iv) τα οποία καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν, με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους αμέσως πριν από τη μεταφορά των ζώων χωρίς να έρθουν σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούν τους όρους που αναφέρονται στα σημεία Π.2.1, Π.2.2 και Π.2.3·</p> <p>γ) κατά τη μεταφορά προς το σφαγείο, τα ζώα δεν διήλθαν από τρίτη χώρα ή έδαφος ή ζώνη αυτών που δεν είναι καταγεγραμμένη/-ο για την είσοδο νοπού κρέατος χοιροειδών στην Ένωση και δεν έχουν έρθει σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·</p> <p>δ) εσφάγησαν [(στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)</sup>[μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)(6)</sup>·</p> <p>ε) δεν ήρθαν σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος κατά τη διάρκεια της σφαγής τους.</p> <p>Π.2.5. προέρχεται από <b>σφαγείο</b> εντός και γύρω από το οποίο, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί καμία από τις νόσους που αναφέρονται στο σημείο Π.2.1 κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού POR

	<p>Π.2.6. διατηρήθηκε αυστηρά διαχωρισμένο από το νωπό κρέας που δεν πληροί τις υγειονομικές απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος χοιροειδών καθ' όλη τη διάρκεια των εργασιών σφαγής και τεμαχισμού και έως ότου:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [συσκευαστεί για περαιτέρω αποθήκευση.]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [φορτωθεί, ως μη συσκευασμένο νωπό κρέας, στο μέσο μεταφοράς για αποστολή στην Ένωση].</p> <p><b>Π.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το κρέας που αναφέρεται στο μέρος I προέρχεται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος και κιμά [όπως ορίζονται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004] τα οποία προέρχονται από δεσποζόμενα ζώα κατοικίδιων φυλών χοιροειδών [όπως ορίζεται στο άρθρο 2 σημείο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692], συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω νωπού κρέατος.</p> <p>Η εξαίρεση του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς το εν λόγω προϊόν δεν μπορεί να εισαχθεί με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος I του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ): 02.03, 02.06, 02.09, 05.04 ή 15.01.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Φύση του εμπορεύματος”: Αναφέρατε “ολόκληρο σφάγιο”, “ημιμόριο σφαγίου”, “τεταρτημόριο σφαγίου” ή “τεμάχια”.  “Είδος επεξεργασίας”: Κατά περίπτωση, να αναγραφεί “χωρίς οστά”, “με οστά” και/ή “σιτεμένο”. Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων/μερών.</p> <p><b>Μέρος II</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p>
--	---



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού POR

	<p>(3) Διαγράφεται, εάν το φορτίο δεν προορίζεται για είσοδο στη Σουηδία ή τη Φινλανδία.</p> <p>(4) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(5) Μόνο για ζώνες με ημερομηνία έναρξης στη στήλη 8 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(6) Ημερομηνία ή ημερομηνίες σφαγής. Η είσοδος του κρέατος αυτού στην Ένωση επιτρέπεται μόνον εάν το κρέας προέρχεται από ζώα που έχουν σφαγεί μετά την ημερομηνία έγκρισης της ζώνης/των ζωνών που αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.2.1 για είσοδο νεπού κρέατος χοιροειδών στην Ένωση ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο τέτοιου κρέατος από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου τέτοιου κρέατος στην Ένωση από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες δεν είχε ανασταλεί.</p> <p>(7) Η εξαίρεση που αφορά τα κατοικίδια χοιροειδή που προέρχονται από εκμετάλλευση που αναγνωρίζεται επίσημα ως εκμετάλλευση που εφαρμόζει ελεγχόμενες συνθήκες σταβλισμού μπορεί να εφαρμοστεί μόνο για τις χώρες που περιλαμβάνονται στο παράρτημα VII του κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375.</p>
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 4

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΟΥ ΤΟΥ ΚΙΜΑ ΚΑΙ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΚΑΤΟΙΚΙΔΙΩΝ ΜΟΝΟΠΑΛΩΝ (*EQUUS CABALLUS*, *EQUUS ASINUS* ΚΑΙ ΤΩΝ ΔΙΑΣΤΑΥΡΩΣΕΩΝ ΤΟΥΣ) ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ EQU)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ			
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC		
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>		
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή			
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας			
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας			
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός			
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας			
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης			
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου			
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη				
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας					
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση					
<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά <b>I.23</b>				

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθ. παρτίδας
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού EQU

	<p>Π.1.6. το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>E</sup>.</p> <p>Π.1.7. το κρέας προέρχεται από κατοικίδια μόνοπλα τα οποία, αμέσως πριν τη σφαγή, είχαν παραμείνει επί έξι τουλάχιστον μήνες, ή από τη γέννησή τους, εάν εσφάγησαν σε ηλικία μικρότερη των έξι μηνών, ή από την εισαγωγή τους ως ιπποειδών για παραγωγή τροφίμων από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, εάν είχαν εισαχθεί λιγότερο από έξι μήνες πριν από τη σφαγή, σε τρίτη χώρα:</p> <p>α) στην οποία η χορήγηση στα κατοικίδια μόνοπλα:</p> <p style="padding-left: 40px;">i) θυρεοστατικών ουσιών, στυλβενίων, παραγώγων στυλβενίων, αλάτων και εστέρων τους, οιστραδιόλης 17β και των εστεροειδών παραγώγων της απαγορεύεται·</p> <p style="padding-left: 40px;">ii) άλλων ουσιών με οιστρογόνο, ανδρογόνο ή γεσταγόνο δράση, καθώς και β-ανταγωνιστών επιτρέπεται μόνον για:</p> <p style="padding-left: 80px;">- θεραπευτική αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο β) της οδηγίας 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>F</sup>, όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 2 της εν λόγω οδηγίας, ή</p> <p style="padding-left: 80px;">- ζωοτεχνική αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο γ) της οδηγίας 96/22/ΕΚ, όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με το άρθρο 5 της εν λόγω οδηγίας· και</p> <p>η οποία είχε, τουλάχιστον κατά τη διάρκεια των έξι μηνών πριν από τη σφαγή των ζώων, σχέδιο για την παρακολούθηση των ομάδων καταλοίπων και ουσιών που αναφέρονται στο παράρτημα Ι της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>G</sup> το οποίο καλύπτει τα ιπποειδή που έχουν γεννηθεί και εισαχθεί στην τρίτη χώρα και το οποίο έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 29 παράγραφος 1 τέταρτο εδάφιο της οδηγίας 96/23/ΕΚ και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>H</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής.</p>
--	---

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, για την απαγόρευση της χρησιμοποίησης ορισμένων ουσιών με ορμονική ή θυρεοστατική δράση και των β-ανταγωνιστικών ουσιών στη ζωική παραγωγή για κερδοσκοπικούς λόγους και για την κατάργηση των οδηγιών 81/602/ΕΟΚ, 88/146/ΕΟΚ και 88/299/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 3).

<sup>G</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>H</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού EQU

	<p>Π.1.8. το κρέας έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>1</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>1</sup>.</p> <p>Π.1.9. το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p><b>Π.2. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το κρέας που αναφέρεται στο μέρος I προέρχεται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p>Η εξαίρεση του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισαχθούν με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας. Το παρόν πιστοποιητικό αφορά το νωπό κρέας, εξαιρουμένου του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος, κατοικίδιων μονόπλων (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> και των διασταυρώσεών τους).</p> <p>Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p>
--	--

<sup>1</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>J</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού EQU

	<p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ): 02.05, 02.06 ή 05.04.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  <i>“Φύση του εμπορεύματος”</i>: Αναφέρατε “ολόκληρο σφάγιο”, “ημιμόριο σφαγίου”, “τεταρτημόριο σφαγίου” ή “τεμάχια”.  <i>“Είδος επεξεργασίας”</i>: Κατά περίπτωση, να αναγραφεί “χωρίς οστά”, “με οστά” και/ή “σιτεμένο”. Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων/μερών.</p> <p><b>Μέρος II:</b>  <sup>(1)</sup> Διατηρείται κατά περίπτωση.</p>
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 5

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΩΝ ΤΩΝ ΕΝΤΟΣΘΙΩΝ, ΤΟΥ ΚΙΜΑ ΚΑΙ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΕΡΧΕΤΑΙ ΑΠΟ ΖΩΑ ΤΗΣ ΟΙΚΟΓΕΝΕΙΑΣ ΒΟΒΙΔΑΕ (ΕΚΤΟΣ ΑΠΟ ΚΑΤΟΙΚΙΔΙΑ ΒΟΟΕΙΔΗ, ΠΡΟΒΑΤΟΕΙΔΗ ΚΑΙ ΑΙΓΟΕΙΔΗ), ΚΑΜΗΛΙΔΕΣ ΚΑΙ ΕΛΑΦΙΔΕΣ ΠΟΥ ΔΙΑΤΗΡΟΥΝΤΑΙ ΩΣ ΕΚΤΡΕΦΟΜΕΝΑ ΘΗΡΑΜΑΤΑ ΚΑΙ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ RUF)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού  <b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή  <b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή	
	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης		<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης	
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση		<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Χώρα Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου	Κωδικός  Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάλυξη
	<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου	Αριθμός σφραγίδας		
	<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση			
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση  Τρίτη χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά		
		<b>I.23</b>		



I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθμός παρτίδας
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUF

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1 Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του νοπού κρέατος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>C</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>D</sup> και βεβαιώνω ότι το νοπό κρέας<sup>(2)</sup> το οποίο προέρχεται από ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλιδών και ελαφιδών που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και το οποίο περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. το κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. το κρέας παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που παρατίθενται στο τμήμα III του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.3. το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα άρθρα 8 έως 14, 16, 27, 29, 33, 34, 37 και 38 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 3 έως 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>II.1.4. <sup>(1)</sup> είτε [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σφραγίδα καταλληλότητας σύμφωνα με το άρθρο 48 και το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2019/627·]</p> <p><sup>(1)</sup> είτε [οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p>			

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>D</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUF

	<p>Π.1.5. το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>E</sup>.</p> <p>Π.1.6. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής.</p> <p>Π.1.7. το κρέας έχει παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>H</sup>.</p> <p><sup>(1)(3)</sup> [Π.1.8. όσον αφορά τη χρόνια εξασθενητική νόσο (XEN):</p> <p style="padding-left: 20px;">Αυτό το προϊόν περιέχει ή προέρχεται αποκλειστικά από κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του νωτιαίου μυελού, εκτρεφόμενων ελαφιδών που έχουν εξεταστεί για χρόνια εξασθενητική νόσο με ιστοπαθολογική, ανοσοϊστοχημική ή άλλη διαγνωστική μέθοδο αναγνωρισμένη από την αρμόδια αρχή, με αρνητικά αποτελέσματα, και δεν προέρχεται από ζώα αγέλης όπου έχει εκδηλωθεί επιβεβαιωμένα ή όπου υπάρχουν επίσημες υπόνοιες εκδήλωσης χρόνιας εξασθενητικής νόσου.]</p> <p>Π.1.9. το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο κεφάλαιο VII του τμήματος I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p><sup>(1)</sup> [Π.1.10. το κρέας προέρχεται από ζώα</p> <p style="padding-left: 20px;">α) τα οποία εσφάγησαν στην εκμετάλλευση καταγωγής, κατόπιν έγκρισης επίσημου κτηνιάτρου υπεύθυνου για την εκμετάλλευση, ο οποίος δήλωσε εγγράφως ότι:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– κατά τη γνώμη του, η μεταφορά των ζώων σε σφαγείο ενείχε απαράδεκτο κίνδυνο για την ευζωία των ζώων ή για την προστασία των ατόμων που τα χειρίζονται</li> <li>– η εκμετάλλευση επιθεωρήθηκε και έλαβε έγκριση από την αρμόδια αρχή για τη σφαγή θηραμάτων</li> <li>– τα ζώα υποβλήθηκαν σε υγειονομική επιθεώρηση εντός 24 ωρών πριν από τη σφαγή και, κυρίως, δεν εμφάνισαν κανένα σύμπτωμα των νόσων που αναφέρονται στο σημείο Π.2.1 ανωτέρω,</li> </ul>
--	---

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUF

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- τα ζώα εσφάγησαν μεταξύ ..... (ηη/μμ/εεεε) και ..... (ηη/μμ/εεεε), (4)</li> <li>- η αφαίμαξη των ζώων πραγματοποιήθηκε με τον ορθό τρόπο, και</li> <li>- ο εκσπλαχνισμός των σφαγέντων ζώων πραγματοποιήθηκε εντός τριών ωρών από τη σφαγή, και</li> </ul> <p>β) τα πτώματα των ζώων μεταφέρθηκαν σε εγκεκριμένο σφαγείο υπό συνθήκες υγιεινής και, σε περίπτωση που μεσολάβησε πλέον της μίας ώρας μεταξύ του χρόνου σφαγής και της άφιξής τους στο εγκεκριμένο σφαγείο, το όχημα που χρησιμοποιήθηκε ελέγχθηκε κατά την άφιξή του και διαπιστώθηκε ότι η θερμοκρασία στο εσωτερικό του ήταν από 0 °C έως + 4 °C.]</p> <p><b>II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το <b>νωπό κρέας</b> που αναφέρεται στο μέρος I:</p> <p>II.2.1. παρήχθη στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: ...<sup>(5)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση <b>νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα</b>, και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>1</sup>, και:</p> <p>α) στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup> των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής· και</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup> των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής.]</p> <p><sup>(1)(6) είτε</sup> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού από τις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε).]</p> <p><sup>(1)(7) είτε</sup> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup> των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και εφαρμόζεται πρόγραμμα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού σε δεσποζόμενα βοοειδή υπό την επίβλεψη της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή εδάφους.]</p>
--	---

1

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUF

	<p>(1)(8) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup> των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και εφαρμόζεται πρόγραμμα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού σε δεσποζόμενα βοοειδή υπό την επίβλεψη της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή εδάφους· η εν λόγω επίβλεψη περιλαμβάνει τον έλεγχο της αποτελεσματικότητας του προγράμματος εμβολιασμού με τακτική ορολογική επιτήρηση η οποία καταδεικνύει επαρκή επίπεδα αντισωμάτων στα ζώα και απουσία μετάδοσης του αφθώδους πυρετού στη ζώνη.]</p> <p>(1)(9) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup> των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας, κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός και η απουσία της νόσου ελέγχεται από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους με τακτική ορολογική επιτήρηση η οποία καταδεικνύει απουσία μετάδοσης του αφθώδους πυρετού.]</p> <p>Π.2.2. προέρχεται από ζώα που:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [παρέμειναν στη/στις ζώνη/-ες που αναφέρεται/-ονται στο σημείο Π.2.1 από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από τη [σφαγή]<sup>(1)</sup> [θανάτωση]<sup>(1)</sup> τους.]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [εισήχθησαν στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, από τη ζώνη με κωδικό ___ - ___<sup>(4)</sup> από την οποία κατά την ημερομηνία αυτή επιτρεπόταν η είσοδος στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα, και όπου παρέμειναν από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από τη σφαγή τους.]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [εισήχθησαν στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, από το κράτος μέλος με κωδικό ISO της χώρας _____.]</p> <p>Π.2.3. προέρχεται από ζώα προερχόμενα από <b>εγκαταστάσεις</b>:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>J</sup>.</p> <p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>γ) οι οποίες δεν υπέκειντο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, κατά τη στιγμή της [αποστολής στο σφαγείο]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup>.</p> <p>δ) στις οποίες κανένα από τα διατηρούμενα εκεί ζώα δεν έχει εμβολιαστεί κατά [του αφθώδους πυρετού και] <sup>(10)</sup> της λοίμωξης από τον ιό της πανώλης των βοοειδών·</p>
--	---

J

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUF

	<p>(1) είτε [ε] εντός και γύρω από τις οποίες, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της [σφαγής] <sup>(1)</sup> [θανάτωσης] <sup>(1)</sup>·</p> <p>(1)(7) είτε [ε] εντός και γύρω από τις οποίες, σε ακτίνα 50 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 90 ημερών πριν από την ημερομηνία της [σφαγής] <sup>(1)</sup> [θανάτωσης] <sup>(1)</sup>·</p> <p>(1)(9) είτε [ε] εντός και γύρω από τις οποίες, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 12 μηνών πριν από την ημερομηνία της [σφαγής] <sup>(1)</sup> [θανάτωσης] <sup>(1)</sup>·</p> <p>(1)(7) [στ] εντός των οποίων τα ζώα διέμειναν επί τουλάχιστον 40 ημέρες πριν από την [απευθείας αποστολή τους στο σφαγείο] <sup>(1)</sup> [θανάτωση] <sup>(1)</sup>·</p> <p>Π.2.4. προέρχεται από ζώα που:</p> <p>(1) είτε α) έχουν αποσταλεί από την εγκατάσταση καταγωγής τους σε εγκεκριμένο σφαγείο:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— με μέσα μεταφοράς: i) κατασκευασμένα κατά τρόπο τέτοιο ώστε τα ζώα να μην μπορούν να διαφύγουν ή να πέσουν έξω· ii) στα οποία είναι δυνατή η οπτική επιθεώρηση του χώρου όπου διατηρούνται τα ζώα· iii) στα οποία εμποδίζεται ή ελαχιστοποιείται η διαφυγή ζωικών περιττωμάτων, υλικών στρωμνής ή ζωοτροφών, και iv) τα οποία καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν, με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους αμέσως πριν από τη μεταφορά των ζώων χωρίς να έρθουν σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούν τους όρους που αναφέρονται στα σημεία Π.2.1, Π.2.2 και Π.2.3·</li> <li>— χωρίς να διέλθουν από ζώνη που δεν είναι καταγεγραμμένη για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και χωρίς να έρχονται σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·]</li> </ul> <p>(1) είτε [α] αφού θανατώθηκαν επιτόπου, τα πτώματα απεστάλησαν απευθείας από τον τόπο θανάτωσης σε σφαγείο:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— το οποίο βρίσκεται στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1·</li> <li>— σε μέσα μεταφοράς και εμπορευματοκιβώτια: i) τα οποία καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν, με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους καταγωγής, πριν από τη φόρτωση των πτωμάτων· ii) τα οποία έχουν κατασκευαστεί κατά τρόπο ώστε να μη βλάπτεται το υγειονομικό καθεστώς των πτωμάτων κατά τη διάρκεια της μεταφοράς·</li> <li>— χωρίς να διέλθουν από ζώνη που δεν είναι καταγεγραμμένη για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και χωρίς να έρχονται σε επαφή με ζώα ή πτώματα ζώων κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·]</li> </ul>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUF

	<p>β) [θανατώθηκαν]<sup>(1)</sup> [εσφάγησαν]<sup>(1)</sup> [[στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)</sup>[μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)</sup>(4).</p> <p>γ) δεν ήρθαν σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος κατά τη διάρκεια της [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσής]<sup>(1)</sup> τους.</p> <p>(1)(9) [δ) [κατά τη θανάτωση]<sup>(1)</sup> [στο σφαγείο]<sup>(1)</sup> πριν από τη [θανάτωση] <sup>(1)</sup> [σφαγή] <sup>(1)</sup> διέμεναν τελείως χωριστά από ζώα των οποίων το κρέας δεν προορίζεται για την Ένωση].</p> <p>II.2.5. προέρχεται από <b>σφαγείο</b> εντός και γύρω από το οποίο, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί καμία από τις νόσους που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσής]<sup>(1)</sup> των ζώων.</p> <p>II.2.6. διατηρήθηκε αυστηρά διαχωρισμένο από το νωπό κρέας που δεν πληροί τις υγειονομικές απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα, καθ' όλη τη διάρκεια των εργασιών σφαγής και τεμαχισμού και έως ότου:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [συσκευαστεί για περαιτέρω αποθήκευση.]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [φορτωθεί, ως μη συσκευασμένο νωπό κρέας, στο μέσο μεταφοράς για αποστολή στην Ένωση].</p> <p>[II.2.7. το κρέας είναι <b>νωπό κρέας χωρίς οστά, εκτός από τα εντόσθια</b>, το οποίο προέρχεται από σφάγια:</p> <p>(1)(7) [i) από τα οποία έχουν αφαιρεθεί οι κυριότεροι προσιτοί λεμφαδένες· ii) τα οποία έχουν υποβληθεί σε ωρίμαση σε θερμοκρασία άνω των +2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών· και iii) στα οποία η τιμή του pH του κρέατος ήταν μικρότερη του 6,0 όταν μετρήθηκε ηλεκτρονικά στο μέσο του επιμήκους ραχιαίου μυός μετά την ωρίμαση και πριν από την αφαίρεση των οστών.]</p> <p>(1)(11) [i) από τα οποία έχουν αφαιρεθεί οι κυριότεροι προσιτοί λεμφαδένες· και ii) τα οποία έχουν υποβληθεί σε ωρίμαση σε θερμοκρασία άνω των +2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών.]] <sup>(1)</sup></p> <p><b>II.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το κρέας που αναφέρεται στο μέρος I προέρχεται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος [όπως ορίζεται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004], εξαιρουμένων των εντοσθίων, του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος, το οποίο προέρχεται από ζώα της οικογένειας Bovidae [εκτός των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών, όπως ορίζονται στο άρθρο 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692], καμηλίδες και ελαφίδες [όπως ορίζονται στο άρθρο 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692] που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα που εσφάγησαν σε σφαγείο ή στην εγκατάσταση καταγωγής τους, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω νωπού κρέατος.</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUF

	<p>Η εξαίρεση των εντοσθίων, του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισέλθουν στην Ένωση με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p>
	<p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.11: “<i>Τόπος αποστολής</i>”: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρεται ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον ΣΣΕ εισόδου στην Ένωση.</p> <p>Πλαίσιο I.19: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ): 02.06, 02.08.90 ή 05.04.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “<i>Φύση του εμπορεύματος</i>”: Αναφέρατε “ολόκληρο σφάγιο”, “ημιμόριο σφαγίου”, “τεταρτημόριο σφαγίου” ή “τεμάχια”.  “<i>Είδος επεξεργασίας</i>”: Κατά περίπτωση, να αναγραφεί “χωρίς οστά”, “με οστά” και/ή “σιτεμένο”. Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων/μερών.</p>
	<p><b>Μέρος II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p><sup>(2)</sup> Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p><sup>(3)</sup> Ισχύει όταν το κρέας προέρχεται από χώρα που αναφέρεται στο κεφάλαιο ΣΤ σημείο 1 του παραρτήματος ΙΧ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.</p> <p><sup>(4)</sup> Ημερομηνία ή ημερομηνίες σφαγής. Η είσοδος του κρέατος αυτού επιτρέπεται μόνον εάν το κρέας προέρχεται από ζώα που έχουν σφαγεί μετά την ημερομηνία έγκρισης της ζώνης/των ζωνών που αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.2.1 για είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο του κρέατος αυτού από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου του κρέατος αυτού στην Ένωση από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες δεν είχε ανασταλεί.</p> <p><sup>(5)</sup> Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p><sup>(6)</sup> Μόνο για ζώνες με ημερομηνία έναρξης στη στήλη 8 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p><sup>(7)</sup> Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις “<i>Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών</i>” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p>



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUF

	<p><sup>(8)</sup> Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις, “Πρόγραμμα ελεγχόμενου εμβολιασμού” επιπλέον της καταχώρισης “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p><sup>(9)</sup> Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις, “Μη διενέργεια εμβολιασμού” επιπλέον της καταχώρισης “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p><sup>(10)</sup> Να διαγραφεί στην περίπτωση των ζωνών με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις, “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, όταν εφαρμόζεται πρόγραμμα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού με ορότυπους A, O ή C.</p> <p><sup>(11)</sup> Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις “Ωρίμαση και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404. Η είσοδος σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά στην Ένωση επιτρέπεται μόνο 21 ημέρες μετά την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</p>
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 6

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΩΝ ΤΩΝ ΕΝΤΟΣΘΙΩΝ, ΤΟΥ ΚΙΜΑ ΚΑΙ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΕΡΧΕΤΑΙ ΑΠΟ ΑΓΡΙΑ ΖΩΑ ΤΗΣ ΟΙΚΟΓΕΝΕΙΑΣ ΒΟΝΙΔΑΕ (ΕΚΤΟΣ ΑΠΟ ΚΑΤΟΙΚΙΔΙΑ ΒΟΟΕΙΔΗ, ΠΡΟΒΑΤΟΕΙΔΗ ΚΑΙ ΑΙΓΟΕΙΔΗ), ΑΓΡΙΟΥΣ ΚΑΜΗΛΙΔΕΣ ΚΑΙ ΑΓΡΙΟΥΣ ΕΛΑΦΙΔΕΣ, ΚΑΙ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ RUW)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC
			<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>
			<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή	
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης		<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης	
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο  <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα  Ταυτοποίηση		<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Χώρα Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου	Κωδικός  Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάμυξη
	<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου	Αριθμός σφραγίδας		
	<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση			
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση  Τρίτη χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά		
		<b>I.23</b>		

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθμός παρτίδας
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUW

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	
	II.α	II.β
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του νοπού κρέατος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>C</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>D</sup> και βεβαιώνω ότι το νοπό κρέας<sup>(2)</sup> το οποίο προέρχεται από άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός από κατοικίδια βοοειδή, προβατοειδή και αιγοειδή), άγριους καμηλίδες και άγριους ελαφίδες, και το οποίο περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. το κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. το κρέας παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα IV κεφάλαια I και II του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και ιδίως:</p> <p>i) πριν από την εκδορά, αποθηκεύτηκε χωριστά και υπέστη χωριστή μεταχείριση από άλλα τρόφιμα και δεν καταψύχθηκε·</p> <p>και</p> <p>ii) μετά την εκδορά υποβλήθηκε σε τελικό έλεγχο, όπως αναφέρεται στο σημείο II.1.3·</p> <p>II.1.3. το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης μετά τη σφαγή, η οποία διενεργήθηκε σύμφωνα με τα άρθρα 8, 10, 12 έως 15, 28, 29, 33, 34 και 37 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 7 και 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p>	<p>Αναφορά IMSOC</p>

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>D</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUW

	<p>(<sup>1</sup>) Π.1.4. (<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σφραγίδα καταλληλότητας σύμφωνα με το άρθρο 48 και το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2019/627·]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p> <p>Π.1.5. το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής <sup>E</sup>.</p> <p>Π.1.6. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>3</sup>) [Π.1.7. όσον αφορά τη χρόνια εξασθενητική νόσο (XEN):</p> <p>Αυτό το προϊόν περιέχει ή προέρχεται αποκλειστικά από κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του νωτιαίου μυελού, άγριων ελαφιδών που έχουν εξεταστεί για χρόνια εξασθενητική νόσο με ιστοπαθολογική, ανοσοϊστοχημική ή άλλη διαγνωστική μέθοδο αναγνωρισμένη από την αρμόδια αρχή, με αρνητικά αποτελέσματα, και δεν προέρχεται από ζώα από περιοχή όπου έχει εκδηλωθεί επιβεβαιωμένα ή όπου υπάρχουν επίσημες υπόνοιες εκδήλωσης χρόνιας εξασθενητικής νόσου κατά τα τελευταία τρία έτη.]</p> <p>Π.1.8. το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το <b>νωπό κρέας</b> που αναφέρεται στο μέρος I:</p> <p>Π.2.1. παρήχθη στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....(<sup>4</sup>) από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση <b>νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα</b>, και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής <sup>H</sup>, και:</p> <p>α) στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία θανάτωσης των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής· και</p>
--	--

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUW

	<p>(1) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία θανάτωσης των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής.]</p> <p>(1)(5) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού από τις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε).]</p> <p>(1)(6) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία θανάτωσης των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και εφαρμόζεται πρόγραμμα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού σε δεσποζόμενα βοοειδή υπό την επίβλεψη της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή εδάφους.]</p> <p>(1)(7) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία θανάτωσης των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και εφαρμόζεται πρόγραμμα εμβολιασμού κατά του αφθώδους πυρετού σε δεσποζόμενα βοοειδή υπό την επίβλεψη της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή εδάφους· η εν λόγω επίβλεψη περιλαμβάνει τον έλεγχο της αποτελεσματικότητας του προγράμματος εμβολιασμού με τακτική ορολογική επιτήρηση η οποία καταδεικνύει επαρκή επίπεδα αντισωμάτων στα ζώα και απουσία μετάδοσης του αφθώδους πυρετού στη ζώνη.]</p> <p>(1)(8) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία θανάτωσης των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας, κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός και η απουσία της νόσου ελέγχεται από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους με τακτική ορολογική επιτήρηση η οποία καταδεικνύει απουσία μετάδοσης του αφθώδους πυρετού.]</p> <p>Π.2.2. προέρχεται από <b>ζώα</b> που θανατώθηκαν:</p> <p>α) [[στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)</sup> [μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)(9)</sup>.</p> <p>β) σε απόσταση μεγαλύτερη από 20 km από τα σύνορα οποιασδήποτε ζώνης η οποία, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, δεν ήταν καταγεγραμμένη για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός των βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), άγριους καμηλίδες και άγριους ελαφίδες·</p> <p>γ) γύρω από την οποία, σε ακτίνα 20 km, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τις προηγούμενες 60 ημέρες.</p> <p>Π.2.3. προέρχεται από <b>εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων</b> εντός και γύρω από την οποία, σε ακτίνα 10 km, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της θανάτωσης.</p> <p>Π.2.4. διατηρήθηκε αυστηρά διαχωρισμένο από το νωπό κρέας που δεν πληροί τις υγειονομικές απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός των βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), άγριους καμηλίδες και άγριους ελαφίδες, καθ' όλη τη διάρκεια των εργασιών σφαγής και τεμαχισμού και έως ότου:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [συσκευαστεί για περαιτέρω αποθήκευση·]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [φορτωθεί, ως μη συσκευασμένο νωπό κρέας, στο μέσο μεταφοράς για αποστολή στην Ένωση].</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUW

	<p>[II.2.5. το κρέας είναι <b>νωπό κρέας χωρίς οστά, εκτός από τα εντόσθια</b>, το οποίο προέρχεται από σφάγια:</p> <p>(1)(6) [i] από τα οποία έχουν αφαιρεθεί οι κυριότεροι προσιτοί λεμφαδένες· ii) τα οποία έχουν υποβληθεί σε ωρίμαση σε θερμοκρασία άνω των +2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών· και iii) στα οποία η τιμή του pH του κρέατος ήταν μικρότερη του 6,0 όταν μετρήθηκε ηλεκτρονικά στο μέσο του επιμήκους ραχιαίου μυός μετά την ωρίμαση και πριν από την αφαίρεση των οστών.]</p> <p>(1)(10) [i] από τα οποία έχουν αφαιρεθεί οι κυριότεροι προσιτοί λεμφαδένες· και ii) τα οποία έχουν υποβληθεί σε ωρίμαση σε θερμοκρασία άνω των +2 °C επί τουλάχιστον 24 ώρες πριν από την αφαίρεση των οστών.]]<sup>(1)</sup></p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος [όπως ορίζεται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004], εξαιρουμένων των εντοσθίων, του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος, το οποίο προέρχονται από άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae [εκτός των βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών, όπως ορίζονται στο άρθρο 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>1</sup>], άγριους καμηλίδες και άγριους ελαφίδες [όπως ορίζονται στο άρθρο 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692] που θανατώθηκαν στη φύση, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του κρέατος αυτού. Η εξαίρεση των εντοσθίων, του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισέλθουν στην Ένωση με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος I του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.11: “<i>Τόπος αποστολής</i>”: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρεται ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον ΣΣΕ εισόδου στην Ένωση.</p> <p>Πλαίσιο I.19: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ): 02.01, 02.02, 02.04, 02.06, 02.08.90 ή 05.04.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “<i>Φύση του εμπορεύματος</i>”: Αναφέρατε “ολόκληρο σφάγιο”, “ημιμόριο σφαγίου”, “τεταρτημόριο σφαγίου” ή “τεμάχια”.  “<i>Είδος επεξεργασίας</i>”: Κατά περίπτωση, αναφέρατε “σιτεμένο” ή “άνευ εκδοράς”. Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων/μερών.  “<i>Σφαγείο</i>”: εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων.</p>
--	---

1

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUW

	<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(3) Ισχύει όταν το κρέας προέρχεται από χώρα που αναφέρεται στο κεφάλαιο ΣΤ σημείο 2 του παραρτήματος ΙΧ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.</p> <p>(4) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος ΧΙΙΙ του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(5) Μόνο για ζώνες με ημερομηνία έναρξης στη στήλη 8 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος ΧΙΙΙ του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(6) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος ΧΙΙΙ του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(7) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις, “Πρόγραμμα ελεγχόμενου εμβολιασμού” επιπλέον της καταχώρισης “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος ΧΙΙΙ του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(8) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις, “Μη διενέργεια εμβολιασμού” επιπλέον της καταχώρισης “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος ΧΙΙΙ του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(9) Ημερομηνία ή ημερομηνίες θανάτωσης. Η είσοδος του κρέατος αυτού επιτρέπεται μόνον εάν το κρέας προέρχεται από ζώα που έχουν θανατωθεί μετά την ημερομηνία έγκρισης της ζώνης/των ζωνών που αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.2.1 για είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός των βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο του κρέατος αυτού από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου του κρέατος αυτού στην Ένωση από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες δεν είχε ανασταλεί.</p> <p>(10) Για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις “Ωρίμαση και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος ΧΙΙΙ του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404. Η είσοδος σιτεμένου κρέατος χωρίς οστά στην Ένωση επιτρέπεται μόνο 21 ημέρες μετά την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</p>
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>



## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 7

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΩΝ ΤΩΝ ΕΝΤΟΣΘΙΩΝ, ΤΟΥ ΚΙΜΑ ΚΑΙ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΕΡΧΕΤΑΙ ΑΠΟ ΖΩΑ ΠΟΥ ΔΙΑΤΗΡΟΥΝΤΑΙ ΩΣ ΕΚΤΡΕΦΟΜΕΝΑ ΘΗΡΑΜΑΤΑ ΚΑΙ ΑΝΗΚΟΥΝ ΣΕ ΑΓΡΙΕΣ ΦΥΛΕΣ ΧΟΙΡΟΕΙΔΩΝ ΚΑΙ ΣΤΗΝ ΟΙΚΟΓΕΝΕΙΑ ΤΑΥΑΣΣΙΔΑΕ ΚΑΙ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ SUF)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη			
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά			
	<b>I.23</b>			

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθμός παρτίδας
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUF

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του νοπού κρέατος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το νοπό κρέας<sup>(2)</sup> από ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών ή στην οικογένεια Tayassuidae και το οποίο περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. το κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. το κρέας παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα III του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.3. το κρέας πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής <sup>D</sup>, και ιδίως υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πέψης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα·</p> <p>II.1.4. το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα άρθρα 8 έως 14, 16, 27, 30, 31, 33, 34, 37 και 38 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 3 έως 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>II.1.5. <sup>(1)</sup> <sup>είτε</sup> το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σφραγίδα καταλληλότητας σύμφωνα με το άρθρο 48 και το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2019/627·</p> <p><sup>(1)</sup> <sup>είτε</sup> [οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p>				

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>D</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής, της 10ης Αυγούστου 2015, για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση *Trichinella* (τριχίνης) στο κρέας (ΕΕ L 212 της 11.8.2015, σ. 7).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUF

	<p>II.1.6. το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>E</sup>.</p> <p>II.1.7. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>F</sup>.</p> <p>II.1.8. το κρέας έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>G</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>H</sup>.</p> <p>II.1.9. το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το <b>νωπό κρέας</b> που αναφέρεται στο μέρος I:</p> <p>II.2.1. παρήχθη στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....<sup>(3)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση <b>νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae</b> και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο παράρτημα XIII μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>I</sup> και:</p> <p>α) στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup> των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής·</p> <p><sup>(1)(4)</sup> [β) στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί λοίμωξη από τον ιό της αφρικανικής πανώλης των χοίρων στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup> των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής.]</p>
--	---

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>I</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUF

	<p>(1) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup> των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής.]</p> <p>(1)(5) <i>είτε</i> [β] στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού από τις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε).]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [γ] στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί λοίμωξη από τον ιό της αφρικανικής πανώλης των χοίρων στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup> των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής.]</p> <p>(1)(5) <i>είτε</i> [γ] στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα κλασικής πανώλης των χοίρων από τις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup> των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας.]</p> <p>Π.2.2. προέρχεται από ζώα που:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [παρέμειναν στη/στις ζώνη/-ες που αναφέρεται/-ονται στο σημείο Π.2.1 από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από τη [σφαγή]<sup>(1)</sup> [θανάτωση]<sup>(1)</sup> τους.]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [εισήχθησαν στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, από τη ζώνη με κωδικό ___ - ___<sup>(3)</sup> από την οποία κατά την ημερομηνία αυτή επιτρεπόταν η είσοδος στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae και όπου παρέμειναν από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από τη [σφαγή]<sup>(1)</sup> [θανάτωση]<sup>(1)</sup> τους.]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [εισήχθησαν στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, από το κράτος μέλος με κωδικό ISO της χώρας _____.]</p> <p>Π.2.3. προέρχεται από ζώα προερχόμενα από <b>εγκαταστάσεις</b>:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>1</sup>.</p> <p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής και αναδύομενων νόσων·</p> <p>γ) οι οποίες δεν υπέκειντο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδύομενων νόσων, κατά τη στιγμή της [αποστολής στο σφαγείο]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup>.</p>
--	---

J

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUF

	<p>δ) στις οποίες κανένα από τα διατηρούμενα ζώα δεν έχει εμβολιαστεί κατά του αφθώδους πυρετού, της πανώλης των βοοειδών, της αφρικανικής πανώλης των χοίρων και της κλασικής πανώλης των χοίρων·</p> <p>ε) εντός και γύρω από τις οποίες, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένου και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού, λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών, της αφρικανικής πανώλης των χοίρων και της κλασικής πανώλης των χοίρων κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup>.</p> <p>Π.2.4. προέρχεται από ζώα που:</p> <p>α) έχουν παραμείνει διαχωρισμένα από τα άγρια οπληφόρα από τη γέννησή τους·</p> <p>β) δεν ήρθαν σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος κατά τη διάρκεια της [σφαγής]<sup>(1)</sup> [θανάτωσης]<sup>(1)</sup> τους.</p> <p><sup>(1)</sup> είτε [γ] έχουν αποσταλεί από την εγκατάσταση καταγωγής τους σε εγκεκριμένο σφαγείο:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- με μέσα μεταφοράς: i) κατασκευασμένα κατά τρόπο τέτοιο ώστε τα ζώα να μην μπορούν να διαφύγουν ή να πέσουν έξω· ii) στα οποία είναι δυνατή η οπτική επιθεώρηση του χώρου όπου διατηρούνται τα ζώα· iii) στα οποία εμποδίζεται ή ελαχιστοποιείται η διαφυγή ζωικών περιττωμάτων, υλικών στρωμνής ή ζωοτροφών, και iv) τα οποία καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν, με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους αμέσως πριν από τη μεταφορά των ζώων χωρίς να έρθουν σε επαφή με άλλα ζώα που δεν πληρούν τους όρους που αναφέρονται στα σημεία Π.2.1, Π.2.2 και Π.2.3·</li> <li>- χωρίς να διέλθουν από ζώνη που δεν είναι καταγεγραμμένη για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae, που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και χωρίς να έρχονται σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·]</li> </ul> <p><sup>(1)</sup> είτε γ) αφού θανατώθηκαν επιτόπου, τα πτώματα απεστάλησαν απευθείας από τον τόπο θανάτωσης σε σφαγείο:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- το οποίο βρίσκεται στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1·</li> <li>- με μέσα μεταφοράς και εμπορευματοκιβώτια: i) τα οποία καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν, με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους καταγωγής, πριν από τη φόρτωση των πτωμάτων· ii) τα οποία έχουν κατασκευαστεί κατά τρόπο ώστε να μη βλάπτεται το υγειονομικό καθεστώς των πτωμάτων κατά τη διάρκεια της μεταφοράς·</li> <li>- χωρίς να διέλθουν από ζώνη που δεν είναι καταγεγραμμένη για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae, και χωρίς να έρχονται σε επαφή με ζώα ή πτώματα ζώων κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·]</li> </ul> <p>δ) [εσφάγησαν]<sup>(1)</sup> [θανατώθηκαν]<sup>(1)</sup> [[στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)</sup>[μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(1)</sup><sup>(6)</sup>.</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUF

<p>Π.2.5. προέρχεται από <b>σφαγείο</b> εντός και γύρω από το οποίο, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχει αναφερθεί καμία από τις νόσους που αναφέρονται στο σημείο Π.2.1 κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων.</p> <p>Π.2.6. διατηρήθηκε αυστηρά διαχωρισμένο από το νωπό κρέας που δεν πληροί τις υγειονομικές απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae καθ' όλη τη διάρκεια των εργασιών [σφαγής]<sup>(1)</sup> και τεμαχισμού και έως ότου:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [συσκευαστεί για περαιτέρω αποθήκευση.]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [φορτωθεί, ως μη συσκευασμένο νωπό κρέας, στο μέσο μεταφοράς για αποστολή στην Ένωση].</p> <p><b>Π.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το κρέας που αναφέρεται στο μέρος I προέρχεται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος [όπως ορίζεται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004], εξαιρουμένων των εντοσθίων, του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος, το οποίο προέρχεται από ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών [όπως ορίζονται στο άρθρο 2 παράγραφος 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692] και ζώα που ανήκουν στην οικογένεια Tayassuidae που εσφάγησαν σε σφαγείο ή στην εγκατάσταση καταγωγής τους, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του.</p> <p>Η εξαίρεση των εντοσθίων, του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισέλθουν στην Ένωση με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</li> <li>- Πλαίσιο I.11: Τόπος αποστολής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</li> <li>- Πλαίσιο I.15: Αναφέρεται ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον ΣΣΕ εισόδου στην Ένωση.</li> <li>- Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ): 02.03, 02.08.90 ή 05.04.</li> </ul>
--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUF

	<p>- Πλαίσιο I.19: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>- Πλαίσιο I.27: Φύση του εμπορεύματος: Αναφέρατε “ολόκληρο σφάγιο”, “ημιμόριο σφαγίου”, “τεταρτημόριο σφαγίου” ή “τεμάχια”.</p> <p>- Πλαίσιο I.27: Είδος επεξεργασίας: Κατά περίπτωση, αναφέρατε “χωρίς οστά” ή “με οστά”. Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων/μερών.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(3) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(4) Δεν ισχύει για τα ζώα της οικογένειας Tayassuidae.</p> <p>(5) Μόνο για ζώνες με ημερομηνία έναρξης στη στήλη 8 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(6) Ημερομηνία ή ημερομηνίες σφαγής ή θανάτωσης. Η είσοδος του κρέατος αυτού επιτρέπεται μόνον εάν το κρέας προέρχεται από ζώα που έχουν σφαγεί μετά την ημερομηνία έγκρισης της ζώνης/των ζωνών που αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.2.1 για είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο του κρέατος αυτού από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου του κρέατος αυτού στην Ένωση από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες δεν είχε ανασταλεί.</p>
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>



## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 8

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΩΝ ΤΩΝ ΕΝΤΟΣΘΙΩΝ, ΤΟΥ ΚΙΜΑ ΚΑΙ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΕΡΧΕΤΑΙ ΑΠΟ ΑΓΡΙΑ ΖΩΑ ΠΟΥ ΑΝΗΚΟΥΝ ΣΕ ΑΓΡΙΕΣ ΦΥΛΕΣ ΧΟΙΡΟΕΙΔΩΝ ΚΑΙ ΣΤΗΝ ΟΙΚΟΓΕΝΕΙΑ ΤΑΥΑΣΣΙΔΑΕ ΚΑΙ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ SUW)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή		
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη			
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση  Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά  <b>I.23</b>			

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη		Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας		Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής		Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου	

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUW

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγιεινομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1 Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του νοπού κρέατος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το νοπό κρέας<sup>(2)</sup> από άγρια ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών ή στην οικογένεια Tayassuidae και το οποίο περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. το κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλησης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. το κρέας παρήχθη σύμφωνα με το τμήμα IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και ιδίως:</p> <p>i) πριν από την εκδορά, αποθηκεύτηκε χωριστά και υπέστη χωριστή μεταχείριση από άλλα τρόφιμα και δεν καταλύχθηκε</p> <p>και</p> <p>ii) μετά την εκδορά υποβλήθηκε σε τελικό έλεγχο, όπως αναφέρεται στο σημείο II.1.4·</p> <p>II.1.3. το κρέας πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής <sup>D</sup>, και ιδίως υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πέψης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα·</p> <p>II.1.4. το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης μετά τη σφαγή, η οποία διενεργήθηκε σύμφωνα με τα άρθρα 10, 12 έως 15, 28, 30, 31, 33, 34 και 37 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 7 και 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>(<sup>1</sup>) II.1.5. (<sup>1</sup>) <sup>είτε</sup> [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σφραγίδα καταλληλότητας σύμφωνα με το άρθρο 48 και το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2019/627·]</p>			

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>D</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής, της 10ης Αυγούστου 2015, για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση *Trichinella* (τριχίνης) στο κρέας (ΕΕ L 212 της 11.8.2015, σ. 7).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUW

	<p>(<sup>1</sup>) <sup>είτε</sup> [οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.]</p> <p>II.1.6. το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής <sup>E</sup>.</p> <p>II.1.7. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής.</p> <p>II.1.8. το κρέας έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>H</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής <sup>I</sup>.</p> <p>II.1.9. το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το <b>νοπό κρέας</b> που αναφέρεται στο μέρος I:</p> <p>II.2.1. παρήχθη στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....<sup>(3)</sup>, η/οι οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, περιλαμβάνεται/περιλαμβάνονται στο μέρος I του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής <sup>J</sup> για την είσοδο στην Ένωση <b>νοπού κρέατος το οποίο προέρχεται από άγρια ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae</b> και:</p> <p>α) στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία θανάτωσης των ζώων από τα οποία ελήφθη το νοπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής· και</p> <p>(<sup>1</sup>) <sup>είτε</sup> [β) στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία θανάτωσης των ζώων από τα οποία ελήφθη το νοπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής.]</p>
--	---

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>J</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUW

	(1)(4) είτε	[β]	στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα αφθώδους πυρετού από τις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε).]
	(1)(4) είτε	[γ]	στην οποία δεν έχει αναφερθεί κρούσμα κλασικής πανώλης των χοίρων στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας και κατά την ίδια περίοδο δεν είχε πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής.]
	(1)(4) είτε	[γ]	στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί κρούσμα κλασικής πανώλης των χοίρων από τις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά της νόσου αυτής στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία [σφαγής] <sup>(1)</sup> [θανάτωσης] <sup>(1)</sup> των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας].
	(1)(5)	[δ]	στην οποία/στις οποίες δεν έχει αναφερθεί λοίμωξη από τον ιό της αφρικανικής πανώλης των χοίρων στη διάρκεια των 12 μηνών πριν από την ημερομηνία θανάτωσης των ζώων από τα οποία ελήφθη το νωπό κρέας.]
	Π.2.2. προέρχεται από ζώα που θανατώθηκαν:		
		α)	[[στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)] <sup>(1)</sup> [μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)] <sup>(1)(6)</sup> .
		β)	σε απόσταση μεγαλύτερη από 20 km από τα σύνορα οποιασδήποτε ζώνης η οποία, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, δεν ήταν καταγεγραμμένη για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από άγρια οπληφόρα
		γ)	γύρω από την οποία, σε ακτίνα 20 km, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 60 ημερών πριν από τη θανάτωση των ζώων.
	Π.2.3. προέρχεται από εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων εντός και γύρω από την οποία, σε ακτίνα 10 km, δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός, λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών και κλασική πανώλη των χοίρων <sup>(1)(10)</sup> [και αφρικανική πανώλη των χοίρων] κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της θανάτωσης.		
	Π.2.4. διατηρήθηκε αυστηρά διαχωρισμένο από το νωπό κρέας που δεν πληροί τις υγειονομικές απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από άγρια ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae καθ' όλη τη διάρκεια των εργασιών τεμαχισμού και έως ότου:		
	(1) είτε	[συσκευαστεί για περαιτέρω αποθήκευση].]	
	(1) είτε	[φορτωθεί, ως μη συσκευασμένο νωπό κρέας, στο μέσο μεταφοράς για αποστολή στην Ένωση.]	
	<b>Σημειώσεις</b>		
	Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.		
	Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος το οποίο προέρχεται από άγρια ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών [όπως ορίζονται στο άρθρο 2 παράγραφος 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής] και στην οικογένεια Tayassuidae τα οποία θανατώθηκαν στη φύση, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός. Η εξαίρεση των εντοσθίων, του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισέλθουν στην Ένωση με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUW

	<p>Μετά την είσοδο, τα άνευ εκδοράς σφάγια πρέπει να αποστέλλονται πάραυτα στην εγκατάσταση μεταποίησης προορισμού.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Τόπος αποστολής: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρεται ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον ΣΣΕ εισόδου στην Ένωση.</p> <p>Πλαίσιο I.19: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ): 02.03, 02.08.90 ή 05.04.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Φύση του εμπορεύματος: Αναφέρατε “ολόκληρο σφάγιο”, “ημιμόριο σφαγίου”, “τεταρτημόριο σφαγίου” ή “τεμάχια”.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Είδος επεξεργασίας: Κατά περίπτωση, αναφέρατε “σιτεμένο” ή “άνευ εκδοράς”. Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων/μερών.</p> <p>Πλαίσιο I.27: “Σφαγείο”: εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(3) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(4) Μόνο για ζώνες με ημερομηνία έναρξης στη στήλη 8 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(5) Δεν ισχύει για τα ζώα της οικογένειας Tayassuidae.</p> <p>(6) Ημερομηνία ή ημερομηνίες θανάτωσης. Η είσοδος του κρέατος αυτού στην Ένωση επιτρέπεται μόνον εάν το κρέας προέρχεται από ζώα που έχουν θανατωθεί μετά την ημερομηνία έγκρισης της ζώνης/των ζωνών που αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.2.1 για είσοδο νωπού κρέατος στην Ένωση το οποίο προέρχεται από άγρια ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae τα οποία θανατώθηκαν στη φύση ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο τέτοιου κρέατος από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου τέτοιου κρέατος στην Ένωση από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες δεν είχε ανασταλεί.</p>
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 9

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ  
ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΩΝ ΤΩΝ ΕΝΤΟΣΘΙΩΝ, ΤΟΥ  
ΚΙΜΑ ΚΑΙ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΤΟ ΟΠΟΙΟ  
ΠΡΟΕΡΧΕΤΑΙ ΑΠΟ ΑΓΡΙΑ ΘΗΡΑΜΑΤΑ ΜΟΝΟΠΛΩΝ ΠΟΥ ΑΝΗΚΟΥΝ  
ΣΤΟ ΥΠΟΓΕΝΟΣ *HIPPOTIGRIS* (ΖΕΒΡΑ) ΚΑΙ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ  
ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ EQW)**

ΧΩΡΑ		Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου		
		<b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάψυξη		
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				

I.21		I.22 <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά			
		I.23			
I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
I.27 Περιγραφή του φορτίου					
Κωδικός ΣΟ	Είδος Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού EQW

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	
	II.α	II.β
	<p><b>Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού</b></p>	<p><b>Αναφορά IMSOC</b></p>
	<p><b>II.1 Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το νωπό κρέας των άγριων θηραμάτων μονόπλων που ανήκουν στο υπογένος <i>Hippotigris</i> (ζέβρα) που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. το κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνου και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. το κρέας παρήχθη σύμφωνα με το τμήμα IV κεφάλαια I και II του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.3. το κρέας πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής <sup>D</sup>, και ιδίως υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πέψης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα·</p> <p>II.1.4. το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης μετά τη σφαγή, η οποία διενεργήθηκε σύμφωνα με τα άρθρα 10, 12 έως 15, 28, 31 έως 34 και 37 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 7 και 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>(<sup>1</sup>) II.1.5. <sup>είτε</sup> [το σφάγιο ή μέρη του σφαγίου φέρουν σφραγίδα καταλληλότητας σύμφωνα με το άρθρο 48 και το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2019/627·]</p> <p>(<sup>1</sup>) <sup>είτε</sup> [οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p>	

- A Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).
- B Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).
- C Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).
- D Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής, της 10ης Αυγούστου 2015, για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση *Trichinella* (τριχίνης) στο κρέας (ΕΕ L 212 της 11.8.2015, σ. 7).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού EQW

<p>II.1.6. το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>E</sup>.</p> <p>II.1.7. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής.</p> <p>II.1.8. το κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος, εξαιρουμένων των εντοσθίων, του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος, το οποίο προέρχεται από άγρια θηράματα μονόπλων που ανήκουν στο υπογένος <i>Hippotigris</i> (ζέβρα).</p> <p>Η εξαίρεση των εντοσθίων, του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισέλθουν στην Ένωση με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο I.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>Μετά την είσοδο στην Ένωση, τα άνευ εκδοράς πτώματα πρέπει να αποστέλλονται πάραυτα στην εγκατάσταση μεταποίησης προορισμού.</p> <p>Το παρόν επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.11: “Τόπος αποστολής”: επωνυμία και διεύθυνση της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρεται ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώνει τον ΣΣΕ εισόδου στην Ένωση.</p> <p>Πλαίσιο I.19: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ): 02.08.90 ή 05.04.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Φύση του εμπορεύματος”: Αναφέρατε “ολόκληρο σφαγίο”, “ημιμόριο σφαγίου”, “τεταρτημόριο σφαγίου” ή “τεμάχια”.  “Είδος επεξεργασίας”: Κατά περίπτωση, αναφέρατε “σιτεμένο” ή “άνευ εκδοράς”. Εάν πρόκειται για κατεψυγμένο κρέας, αναγράφεται η ημερομηνία κατάψυξης (μμ/εε) των τεμαχίων/μερών.  “Σφαγείο”: εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων.</p>	
--	--

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού EQW

	<b>Μέρος II:</b> ( <sup>1</sup> ) Διατηρείται κατά περίπτωση.	
	<b>Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος</b> Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία) Ημερομηνία Σφραγίδα	Ιδιότητα και τίτλος Υπογραφή



I.24	I.25	I.26		
Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	Συνολική ποσότητα	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)		
I.27 Περιγραφή του φορτίου				
Κωδικός ΣΟ	Είδος			
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας
	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου	

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUM-MSM

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>C</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>D</sup> και βεβαιώνω ότι το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας κατοικίδιων μηρυκαστικών που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας παρήχθη σύμφωνα με το τμήμα V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και καταψύχθηκε σε εσωτερική θερμοκρασία η οποία δεν υπερβαίνει τους – 18 °C·</p> <p>II.1.3. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας προήλθε από κρέας το οποίο έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα άρθρα 8 έως 14, 16, 17, 20, 21, 24, 29, 33 έως 35, 37 και 38 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 3, 4, 5, 7 και 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>II.1.4. οι συσκευασίες μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p>			

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>D</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUM-MSM

	<p>Π.1.5. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>E</sup>.</p> <p>Π.1.6. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>Π.1.7. Το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>H</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>I</sup>.</p> <p>Π.1.8. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>Π.1.9. όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ):</p> <p>α) η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ της Επιτροπής<sup>J</sup>, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ·</p> <p>β) το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας έχει παραχθεί από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών τα οποία γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιοχή που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ.</p> <p><b>Π.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το <b>μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας</b> που αναφέρεται στο μέρος I:</p> <p>Π.2.1. έχει παρασκευαστεί από και περιέχει μόνο νωπό κρέας<sup>(2)</sup> το οποίο προέρχεται από τη/τις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....<sup>(3)</sup>, από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση <b>νωπού κρέατος</b> των ειδών που αναφέρονται στο σημείο Π.2.2. από τα οποία παρήχθη το νωπό κρέας, και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο παράρτημα XIII μέρος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>K</sup> χωρίς την καταχώριση που αφορά τις ειδικές προϋποθέσεις “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του εν λόγω πίνακα.</p>
--	---

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>J</sup> Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/ΕΚ, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

<sup>K</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού RUM-MSM

	<p>Π.2.2. περιέχει νωπό κρέας το οποίο πληροί όλες τις υγειονομικές απαιτήσεις για την είσοδο νωπού κρέατος στην Ένωση, και οι οποίες καθορίζονται στο οικείο υπόδειγμα πιστοποιητικού<sup>(4)</sup>, και, ως εκ τούτου, μπορεί να εισέλθει στην Ένωση ως έχει, και το οποίο προέρχεται από δεσποζόμενα ζώα των ακόλουθων ειδών: [βοοειδή]<sup>(1)(5)</sup>, [προβατοειδή και/ή αιγοειδή]<sup>(1)(5)</sup>, [καμηλίδες και/ή ελαφίδες και/ή ζώα της οικογένειας Bovidae (εκτός των βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών)]<sup>(1)(5)</sup>.</p> <p><b>Π.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το κρέας που αναφέρεται στο μέρος I προέρχεται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος [όπως ορίζεται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004] το οποίο προέρχεται από νωπό κρέας κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και/ή αιγοειδών, καμηλιδών και/ή ελαφιδών και/ή ζώων της οικογένειας Bovidae (εκτός των βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω παρασκευάσματος κρέατος.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p><sup>(2)</sup> Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο άρθρο 2 σημείο 41 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2020/692 της Επιτροπής<sup>L</sup>.</p> <p><sup>(3)</sup> Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p><sup>(4)</sup> Υποδείγματα πιστοποιητικών που προβλέπονται στα παραρτήματα του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235: BOV για νωπό κρέας και κιμά που προέρχεται από βοοειδή· πιστοποιητικό OVI για νωπό κρέας και κιμά που προέρχεται από προβατοειδή και αιγοειδή· πιστοποιητικό RUF για νωπό κρέας από ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα.</p> <p><sup>(5)</sup> Μόνο από ζώνες για τις οποίες δεν συντρέχουν ειδικές προϋποθέσεις όσον αφορά την “<i>Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών</i>” στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p>
<b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b>	
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)	
Ημερομηνία	Ιδιότητα και τίτλος
Σφραγίδα	Υπογραφή

L

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).





I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας		I.25	Συνολική ποσότητα		I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)	
I.27 Περιγραφή του φορτίου								
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία						
		Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος		
Σφαγείο		Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθμός παρτίδας		
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου				

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUI-MSM

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας κατοικίδιων χοιροειδών που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας παρήχθη σύμφωνα με το τμήμα V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και καταψύχθηκε σε εσωτερική θερμοκρασία η οποία δεν υπερβαίνει τους -18 °C·</p> <p>II.1.3. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας προήλθε από κρέας το οποίο πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής <sup>D</sup>, και ιδίως:</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πέψης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [έχει υποβληθεί σε επεξεργασία κατάψυξης σύμφωνα με το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375.]</p> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>5</sup>) είτε [προέρχεται από κατοικίδια χοιροειδή τα οποία είτε προέρχονται από εκμετάλλευση που αναγνωρίζεται επίσημα ως εκμετάλλευση που εφαρμόζει ελεγχόμενες συνθήκες σταβλισμού, σύμφωνα με το άρθρο 8 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375, είτε δεν ήταν απογαλακτισμένα και είχαν ηλικία κάτω των 5 εβδομάδων.]</p> <p>II.1.4. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας προήλθε από κρέας το οποίο έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα άρθρα 8 έως 17, 23, 24, 30, 31, 33 έως 35, 37 και 38 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 3, 4, 5, 7 και 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p>			

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>D</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής, της 10ης Αυγούστου 2015, για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση *Trichinella* (τριχίνης) στο κρέας (ΕΕ L 212 της 11.8.2015, σ. 7).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUI-MSM

	<p>Π.1.5. οι συσκευασίες μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004<sup>Ε</sup>.</p> <p>Π.1.6. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>Ε</sup>.</p> <p>Π.1.7. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>Ε</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>Ε</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής.</p> <p>Π.1.8. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>Ε</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>Ε</sup>.</p> <p>Π.1.9. το μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το <b>μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας</b> που αναφέρεται στο μέρος I:</p> <p>Π.2.1. έχει παρασκευαστεί από και περιέχει μόνο νωπό κρέας<sup>(2)</sup> το οποίο προέρχεται από τη/τις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....<sup>(3)</sup>, από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση <b>νωπού κρέατος</b> των ειδών που αναφέρονται στο σημείο Π.2.2. από τα οποία παρήχθη το νωπό κρέας, και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο παράρτημα XIII μέρος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>Ε</sup> χωρίς την καταχώριση που αφορά τις ειδικές προϋποθέσεις “<i>Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών</i>” στη στήλη 5 του εν λόγω πίνακα.</p> <p>Π.2.2. περιέχει νωπό κρέας το οποίο πληροί όλες τις απαιτήσεις υγείας των ζώων για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος, και οι οποίες καθορίζονται στο οικείο υπόδειγμα πιστοποιητικού<sup>(4)</sup>, και, ως εκ τούτου, μπορεί να εισέλθει στην Ένωση ως έχει, και το οποίο προέρχεται από κατοικίδια φυλές χοιροειδών, δεσποζόμενα ζώα άγριων φυλών χοιροειδών και της οικογένειας Tayassuidae, που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα.</p>
--	---

<sup>Ε</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>Ε</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>Ε</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>Ε</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>Ε</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>Ε</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού SUI-MSM

<p><b>Π.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το κρέας που αναφέρεται στο μέρος I προέρχεται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος [όπως ορίζεται στο παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004] το οποίο προέρχεται από δεσποζόμενα ζώα κατοικίδιων και άγριων φυλών χοιροειδών, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω νοπού κρέατος.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(<sup>2</sup>) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο άρθρο 2 σημείο 41 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2020/692 της Επιτροπής<sup>κ</sup>.</p> <p>(<sup>3</sup>) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(<sup>4</sup>) Υποδείγματα πιστοποιητικών που προβλέπονται στα παραρτήματα του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235: πιστοποιητικό POR για νωπό κρέας και κιμά που προέρχεται από δεσποζόμενα ζώα κατοικίδιων φυλών χοιροειδών· πιστοποιητικό SUF για νωπό κρέας που προέρχεται από δεσποζόμενα ζώα άγριων φυλών χοιροειδών και ζώα της οικογένειας Tayassuidae, που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα.</p> <p>(<sup>5</sup>) Η εξαίρεση που αφορά τα κατοικίδια χοιροειδή που προέρχονται από εκμετάλλευση που αναγνωρίζεται επίσημα ως εκμετάλλευση που εφαρμόζει ελεγχόμενες συνθήκες σταβλισμού μπορεί να εφαρμοστεί μόνο για τις χώρες που περιλαμβάνονται στο παράρτημα VII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375.</p>	
<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

κ

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 12

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ  
ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ  
ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΚΑΙ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΕΡΧΕΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΝΕΑ ΖΗΛΑΝΔΙΑ  
ΜΕ ΔΙΑΜΕΤΑΚΟΜΙΣΗ ΜΕΣΩ ΣΙΝΓΚΑΠΟΥΡΗΣ ΚΑΙ ΕΚΦΟΡΤΩΣΗ,  
ΠΘΑΝΗ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ ΚΑΙ ΕΠΑΝΑΦΟΡΤΩΣΗ ΠΡΙΝ ΑΠΟ ΤΗΝ  
ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ NZ-TRANSIT-SG)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Φερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη			
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά <b>I.23</b>			

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας		I.25	Συνολική ποσότητα		I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)	
I.27 Περιγραφή του φορτίου								
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία						
		Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος			
Σφαγείο		Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας			
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου				

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού NZ-TRANSIT-SG

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	
	II.α	II.β
	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	Αναφορά IMSOC
	<p><b>II.1. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το <b>νοπό κρέας</b><sup>(2)</sup> που αναφέρεται στο μέρος I ανωτέρω:</p> <p>II.1.1. κατάγεται από τη Νέα Ζηλανδία και η είσοδος του στην Ένωση ως κρέατος που διαμετακομίζεται μέσω της Σιγκαπούρης, επιτρέπεται σύμφωνα με το μέρος I του παραρτήματος XXII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>A</sup>, και:</p> <p>II.1.2. προορίζεται για την Ένωση και συνοδεύεται από το κτηνιατρικό πιστοποιητικό που συντάσσεται σύμφωνα με το υπόδειγμα που παρατίθεται στο παράρτημα I της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2015/1901 της Επιτροπής<sup>B</sup>, που εκδόθηκε από την αρμόδια αρχή της Νέας Ζηλανδίας με αριθ. αναφοράς πιστοποιητικού ..... , και</p> <p>II.1.3. κατά τη διαμετακόμιση εκφορτώθηκε, αποθηκεύτηκε, μεταφορτώθηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα I και V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, και</p> <p>II.1.4. σε όλα τα στάδια διαμετακόμισης παρέμεινε χωριστά από προϊόντα ζωικής προέλευσης που δεν είναι επιλέξιμα για είσοδο στην Ένωση, και</p> <p>II.1.5. είναι επιλέξιμο για είσοδο στην Ένωση.</p> <p><b>II.2 Βεβαίωση διαμετακόμισης</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος επίσημος/-η κτηνίατρος πιστοποιεί ότι το φορτίο <b>νοπού κρέατος</b> που περιγράφεται στο μέρος I:</p> <p>II.2.1. κατέληξε στο τελωνειακό έδαφος του αεροδρομίου της Σιγκαπούρης, σε χαρτοκιβώτια με τουλάχιστον μία απαραβίαστη σφραγίδα στην εξωτερική συσκευασία κάθε χαρτοκιβωτίου κατά τρόπον ώστε δεν είναι δυνατόν να ανοιχτούν τα χαρτοκιβώτια δίχως τουλάχιστον μία σφραγίδα να καταστρέφεται ή να υφίσταται βλάβη, και</p> <p>II.2.2. αμέσως μετά την εκφόρτωση από το αεροσκάφος, υπόκειται σε έλεγχο εγγράφων και ταυτότητας και, κατά περίπτωση, σε φυσικό έλεγχο<sup>(3)</sup> από την αρμόδια αρχή της Σιγκαπούρης, και</p> <p>II.2.3. αποθηκεύεται σε εγκεκριμένη εγκατάσταση στο τελωνειακό έδαφος της Σιγκαπούρης<sup>(4)</sup>, και</p>	

<sup>A</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>B</sup> Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2015/1901 της Επιτροπής, της 20ής Οκτωβρίου 2015, για τη θέσπιση κανόνων πιστοποίησης και υποδείγματος υγειονομικού πιστοποιητικού για την εισαγωγή στην Ένωση αποστολών ζώντων ζώων και ζωικών προϊόντων από τη Νέα Ζηλανδία και για την κατάργηση της απόφασης 2003/56/ΕΚ (ΕΕ L 277 της 22.10.2015, σ. 32).



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού NZ-TRANSIT-SG

<p>Π.2.4. μεταφορτώνεται σε πλοίο-ψυγείο σε εγκεκριμένη εγκατάσταση στο τελωνειακό έδαφος της Σιγκαπούρης υπό επιτήρηση της αρμόδιας αρχής της Σιγκαπούρης, και</p> <p>το πλοίο-ψυγείο:</p> <p>Π.2.5. σφραγίζεται από τις τελωνειακές αρχές της Σιγκαπούρης για τη μεταφορά από την εγκεκριμένη εγκατάσταση προς το λιμάνι της Σιγκαπούρης, και</p> <p>Π.2.6. σφραγίζεται από τις αρμόδιες αρχές της Σιγκαπούρης για τη μεταφορά από την εγκεκριμένη εγκατάσταση προς τον πρώτο συνοριακό σταθμό ελέγχου της Ένωσης.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για φορτία των ακόλουθων εμπορευμάτων που κατάγονται από τη Νέα Ζηλανδία και τα οποία η Νέα Ζηλανδία έχει τη δυνατότητα να εισαγάγει στην Ένωση, και τα οποία συνοδεύονται από το κατάλληλο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού που έχει εκδοθεί από την αρμόδια αρχή της Νέας Ζηλανδίας, προορίζεται για την Ένωση και εκφορτώνεται, μεταφορτώνεται ή διαμετακομίζεται μέσω της Σιγκαπούρης με ή χωρίς αποθήκευση:</p> <p>νοπού κρέατος, συμπεριλαμβανομένου του κιμά, το οποίο προέρχεται από τα ακόλουθα είδη [όπως ορίζεται στο άρθρο 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>C</sup>]:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) βοοειδή·</li> <li>2) προβατοειδή και αιγοειδή·</li> <li>3) κατοικίδια φυλές χοιροειδών·</li> <li>4) ιπποειδή·</li> </ol> <p>νοπού κρέατος, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του κιμά, το οποίο προέρχεται από τα ακόλουθα είδη [όπως ορίζεται στο άρθρο 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692]:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα·</li> <li>2) άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), άγριους καμηλίδες και άγριους ελαφίδες·</li> <li>3) ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae·</li> <li>4) άγρια ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και άγρια ζώα της οικογένειας Tayassuidae·</li> </ol> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος Ι του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) (2020) 2235.</p>
--

C

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού NZ-TRANSIT-SG

<p><b>Μέρος I:</b>  Πλαίσιο I.7: Χώρα καταγωγής νοείται η χώρα αποστολής: Σιγκαπούρη.  Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  Φύση του εμπορεύματος: Αναφέρατε “ολόκληρο σφάγιο”, “ημιμόριο σφαγίου”, “τεταρτημόριο σφαγίου”, “τεμάχια” ή “κιμάς”. Αριθμός έγκρισης: Αναφέρατε τις εγκεκριμένες εγκαταστάσεις στη Νέα Ζηλανδία.</p> <p><b>Μέρος II:</b>  (1) Για τις παρτίδες νωπού κρέατος για το οποίο έχει καθοριστεί ισοδυναμία βάσει της συμφωνίας μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Νέας Ζηλανδίας (απόφαση 97/132/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>D</sup>), το κατάλληλο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού παρατίθεται στο παράρτημα I της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2015/1901 της Επιτροπής<sup>E</sup>.  (2) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.  (3) Σε εξαιρετικές περιπτώσεις όταν υπάρχει κίνδυνος για τη δημόσια υγεία ή την υγεία των ζώων ή όταν υπάρχει υπόνοια για παρατυπίες, πρέπει να διεξάγεται συμπληρωματικός φυσικός έλεγχος.  (4) Να διαγραφεί εάν το φορτίο έχει μεταφορτωθεί χωρίς αποθήκευση.</p>	
<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b>  Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)  Ημερομηνία  Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος    Υπογραφή</p>

<sup>D</sup> Απόφαση 97/132/ΕΚ του Συμβουλίου, της 17ης Δεκεμβρίου 1996, για τη σύναψη της συμφωνίας μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Νέας Ζηλανδίας περί υγειονομικών μέτρων που εφαρμόζονται στο εμπόριο ζώντων ζώων και ζωικών προϊόντων (ΕΕ L 57 της 26.2.1997, σ. 4).

<sup>E</sup> Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2015/1901 της Επιτροπής, της 20ής Οκτωβρίου 2015, για τη θέσπιση κανόνων πιστοποίησης και υποδείγματος υγειονομικού πιστοποιητικού για την εισαγωγή στην Ένωση φορτίων ζώντων ζώων και ζωικών προϊόντων από τη Νέα Ζηλανδία και για την κατάργηση της απόφασης 2003/56/ΕΚ (ΕΕ L 277 της 22.10.2015, σ. 32).

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 13

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ  
ΠΟΥΛΕΡΙΚΩΝ ΠΛΗΝ ΤΩΝ ΣΤΡΟΥΘΙΟΝΙΔΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ  
ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ, ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΟΥ ΤΟΥ ΚΙΜΑ ΚΑΙ ΤΟΥ  
ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΡΟΥ)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC  <b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή		
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη			
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά			
	<b>I.23</b>			

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας		I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)	
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>							
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία					
		Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα				Καθαρό βάρος
Σφαγείο							Αριθμός μονάδων συσκευασίας
							Αριθμός παρτίδας
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής					Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΡΟΥ

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του νοπού κρέατος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το νοπό κρέας (1) πουλερικών πτην των στρουθιονιδών που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) το κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>β) παρήχθη σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στα τμήματα II και V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>γ) έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα άρθρα 8 έως 14, 25, 33, 35 έως 38 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 3 και 5 έως 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>δ) φέρει σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>ε) το κρέας πληροί τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής <sup>D</sup>.</p>			

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>D</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΡΟΥ

	<p>στ) τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώνα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>E</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>F</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>ζ) έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>G</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>H</sup>.</p> <p><sup>(2)</sup>[η] πληροί τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1688/2005 της Επιτροπής<sup>I</sup>.]</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το νωπό κρέας<sup>(1)</sup> πουλερικών, πλην των στρουθιονιδών, που περιγράφεται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>II.2.1. προέρχεται από τη ζώνη με κωδικό: .....<sup>(3)</sup> από την οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <p>α) Επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση νωπού κρέατος πουλερικών πλην των στρουθιονιδών και η οποία περιλαμβάνεται στο παράρτημα XIV μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>J</sup> για την είσοδο στην Ένωση, αυγών νωπού κρέατος πουλερικών πλην των στρουθιονιδών·</p> <p>β) η οποία εφαρμόζει πρόγραμμα επιτήρησης νόσου για την υψηλής παθογονικότητας γρίπη των πτηνών σύμφωνα με το άρθρο 141 στοιχείο α) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>K</sup>·</p> <p>γ) η οποία θεωρείται απαλλαγμένη από την υψηλής παθογονικότητας γρίπη των πτηνών σύμφωνα με το άρθρο 38 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·</p> <p>δ) θεωρείται απαλλαγμένη από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών σύμφωνα με το άρθρο 39 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·</p>
--	--

<sup>E</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώνα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>F</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>G</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1688/2005 της Επιτροπής, της 14ης Οκτωβρίου 2005, για την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις ειδικές εγγυήσεις σχετικά με τη σαλμονέλα για τα φορτία ορισμένων ειδών κρέατος και αυγών που αποστέλλονται στη Φινλανδία και τη Σουηδία (ΕΕ L 271 της 15.10.2005, σ. 17).

<sup>J</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>K</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΡΟΥ

	<p>Π.2.2. προέρχεται από τη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, στην οποία:</p> <p><sup>(4)</sup>είτε [α] δεν διενεργείται εμβολιασμός κατά της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών·]</p> <p><sup>(4)(5)</sup>είτε [α] διενεργείται εμβολιασμός κατά της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών σύμφωνα με πρόγραμμα εμβολιασμού που πληροί τις απαιτήσεις που καθορίζονται στο παράρτημα XIII του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·]</p> <p><sup>(4)</sup>είτε [β] ο εμβολιασμός κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών απαγορεύεται εάν τα χρησιμοποιούμενα εμβόλια δεν συμμορφώνονται τόσο με τα γενικά όσο και με τα ειδικά κριτήρια που καθορίζονται στο παράρτημα XV του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·]</p> <p><sup>(4)(6)</sup>είτε [β] ο εμβολιασμός κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών δεν απαγορεύεται αν τα χρησιμοποιούμενα εμβόλια συμμορφώνονται μόνο με τα γενικά κριτήρια που καθορίζονται στο παράρτημα XV του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και το νωπό κρέας προέρχεται από πουλερικά τα οποία:</p> <p>i) δεν έχουν εμβολιαστεί με ζώντα εξασθενημένα εμβόλια παρασκευασμένα από κύρια καλλιέργεια ιού της ψευδοπανώλης των πτηνών που εμφανίζει υψηλότερη παθογονικότητα από τα χαμηλής παθογονικότητας στελέχη του ιού, εντός διαστήματος 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής·</p> <p>ii) υποβλήθηκαν σε δοκιμασία απομόνωσης<sup>(7)</sup> του ιού της ψευδοπανώλης των πτηνών, η οποία διενεργήθηκε κατά τον χρόνο της σφαγής, με τυχαίο δείγμα επιχρισμάτων αμάρας από τουλάχιστον 60 πτηνά από κάθε σμήνος, και κατά την οποία δεν ανευρέθηκαν παραμυξοϊοί των πτηνών με δείκτη ICP1 μεγαλύτερο του 0,4·</p> <p>iii) κατά την περίοδο 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής δεν ήρθαν σε επαφή με πουλερικά που δεν πληρούν τους όρους των σημείων i) και ii)·]</p> <p>Π.2.3. προέρχεται από ζώα προερχόμενα από εγκαταστάσεις:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της χώρας ή του εδάφους καταγωγής και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·</p> <p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>γ) εντός και σε ακτίνα 10 km γύρω από τις οποίες, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά τη διάρκεια περιόδου τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής·</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΡΟΥ

	<p>δ) η οποία, κατά τη στιγμή της σφαγής των ζώων, δεν υπόκειται σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων, κατά περίπτωση, των καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>Π.2.4. προέρχεται από ζώα που:</p> <p><sup>(4)</sup>είτε [α] παρέμειναν στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1 από την εκκόλαψη και μέχρι την ημερομηνία σφαγής τους:]</p> <p><sup>(4)</sup>είτε [α] εισήχθησαν στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1 ως νεοσσοί μίας ημέρας, πουλερικά αναπαραγωγής, πουλερικά παραγωγής ή πουλερικά που προορίζονται για σφαγή πληρώντας υγειονομικές απαιτήσεις τουλάχιστον εξίσου αυστηρές με τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 και του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692, από:</p> <p><sup>(4)</sup>είτε [ζώνη που περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος V του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο των εν λόγω εμπορευμάτων στην Ένωση·]</p> <p><sup>(4)</sup>είτε [ένα κράτος μέλος·]</p> <p><sup>(4)</sup>είτε [β] δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών·]</p> <p><sup>(4)(5)</sup>είτε [β] έχουν εμβολιαστεί κατά της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών σύμφωνα με πρόγραμμα εμβολιασμού που πληροί τις απαιτήσεις που καθορίζονται στο παράρτημα XIII του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·]</p> <p><sup>(4)</sup>είτε [γ] δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά την περίοδο 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής·]</p> <p><sup>(4)</sup>είτε [γ] έχουν εμβολιαστεί κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών εντός περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής, με εμβόλια που συμμορφώνονται τόσο με τα γενικά όσο και με τα ειδικά κριτήρια που καθορίζονται στο παράρτημα XV του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·]</p> <p>δ) δεν παρουσίαζαν συμπτώματα μεταδοτικών νόσων κατά τη στιγμή της σφαγής·</p> <p>ε) απεστάλησαν απευθείας από την εγκατάσταση καταγωγής τους στο σφαγείο·</p> <p>στ) κατά τη μεταφορά προς το σφαγείο:</p> <p>i) δεν διήλθαν από ζώνη που δεν είναι καταγεγραμμένη για την είσοδο στην Ένωση νοπού κρέατος πουλερικών, πλην των στρουθιοειδών·</p> <p>ii) δεν ήρθαν σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·</p> <p>(ζ) έχουν αποσταλεί από την εγκατάσταση καταγωγής τους σε εγκεκριμένο σφαγείο με μέσο μεταφοράς:</p> <p>i) το οποίο είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο τέτοιο ώστε τα ζώα να μην μπορούν να διαφύγουν ή να πέσουν έξω·</p> <p>ii) στα οποία είναι δυνατή η οπτική επιθεώρηση του χώρου όπου διατηρούνται τα ζώα·</p> <p>iii) από το οποίο εμποδίζεται ή ελαχιστοποιείται η διαφυγή ζωικών περιττωμάτων, υλικών στρωμνής, ζωοτροφών ή φτερών·</p>
--	---



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΡΟΥ

	<p>iv) το οποίο καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε, με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους αποστολής, και στεγνώθηκε ή αφέθηκε να στεγνώσει ακριβώς πριν από κάθε φόρτωση ζώων που προορίζονται για είσοδο στην Ένωση·</p> <p>II.2.5. προέρχεται από ζώα τα οποία εσφάγησαν [στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(4)(8)</sup> [μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(4)(8)</sup>.</p> <p>II.2.6. δεν προέρχεται από ζώα που έχουν σφαγεί στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος εκρίζωσης νόσων·</p> <p>II.2.7. προέρχονται από σφαγείο:</p> <p>α) το οποίο κατά τη στιγμή της σφαγής δεν υπόκειται σε περιορισμούς λόγω εστίας της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών, ούτε σε επίσημους περιορισμούς βάσει εθνικής νομοθεσίας για λόγους υγείας των ζώων·</p> <p>β) σε ακτίνα 10 km γύρω από το οποίο, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά την περίοδο τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής·</p> <p>II.2.8. διατηρήθηκε αυστηρά διαχωρισμένο από το νωπό κρέας που δεν πληροί τις υγειονομικές απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος πουλερικών, πλην των στρουθιονιδών, καθ' όλη τη διάρκεια των εργασιών σφαγής και τεμαχισμού και έως ότου:</p> <p><sup>(4)είτε</sup> [συσκευαστεί για περαιτέρω αποθήκευση·]</p> <p><sup>(4)είτε</sup> [φορτωθεί, ως μη συσκευασμένο νωπό κρέας, στο μέσο μεταφοράς για αποστολή στην Ένωση·]</p> <p>II.2.9. αποστέλλεται στην Ένωση:</p> <p>α) με μέσα μεταφοράς που έχουν σχεδιαστεί, κατασκευαστεί και συντηρηθεί κατά τρόπο ώστε να μη βλάπτεται το υγειονομικό καθεστώς των προϊόντων κατά τη μεταφορά μέχρι την Ένωση·</p> <p>β) χωριστά από ζώα και προϊόντα ζωικής προέλευσης που δεν συμμορφώνονται με τις σχετικές απαιτήσεις υγείας των ζώων για την είσοδο στην Ένωση, που προβλέπονται στον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·</p> <p><sup>(9)</sup>II.2.10. προορίζεται για κράτος μέλος στο οποίο έχει χορηγηθεί καθεστώς απαλλαγμένου από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών χωρίς εμβολιασμό σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής<sup>L</sup> και προέρχεται από πουλερικά που δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών με ζων εμβόλιο κατά την περίοδο των 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής].</p>
--	--

L

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής, της 17ης Δεκεμβρίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την επιτήρηση, τα προγράμματα εκρίζωσης και το καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο για ορισμένες καταγεγραμμένες και αναδυόμενες νόσους (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 211).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΡΟΥ

<p><b>II.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το κρέας που αναφέρεται στο μέρος I προέρχεται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος πουλερικών, πλην των στρουθιονιδών, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω προϊόντος.</p> <p>Η εξαίρεση του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισαχθούν με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Επωνυμία, διεύθυνση και αριθμός έγκρισης της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρατε τον/τους αριθμό/-ούς καταχώρισης των σιδηροδρομικών βαγονιών και των φορτηγών, τις ονομασίες των πλοίων και, εάν είναι γνωστοί, τους αριθμούς πτήσης των αεροσκαφών. Σε περίπτωση μεταφοράς σε εμπορευματοκιβώτια, πρέπει να αναφέρονται στο πλαίσιο I.19 ο αριθμός καταχώρισής τους και ο αύξων αριθμός της σφραγίδας τους, εφόσον υπάρχει.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Κωδικός ΣΟ”: να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) του Παγκόσμιου Οργανισμού Τελωνείων: 02.07, 02.08 ή 05.04.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(2) Διαγράφεται, εάν το φορτίο δεν προορίζεται για είσοδο στη Σουηδία ή τη Φινλανδία.</p> <p>(3) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(4) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(5) Ισχύει μόνο για τις ζώνες στις οποίες διενεργείται εμβολιασμός κατά της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών σύμφωνα με πρόγραμμα εμβολιασμού που πληροί τις απαιτήσεις που καθορίζονται στο παράρτημα XIII του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και οι οποίες περιλαμβάνονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 με την ένδειξη “Α” στη στήλη 6 του πίνακα.</p>	
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΡΟУ

	<p>(6) Η εγγύηση αυτή απαιτείται μόνο για πουλερικά που προέρχονται από ζώνες στις οποίες δεν απαγορεύεται η χρήση εμβολίων κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών τα οποία συμμορφώνονται μόνο με τα γενικά κριτήρια που καθορίζονται στο παράρτημα XV του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692, σύμφωνα με το άρθρο 141 στοιχείο ε) σημείο ii) του εν λόγω κανονισμού, και περιλαμβάνονται στο παράρτημα XIV μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 με την εγγραφή "B" στη στήλη 6 του πίνακα.</p> <p>(7) Εξετάσεις θα πρέπει να διενεργούνται σε δείγματα που λαμβάνονται από την αρμόδια αρχές της χώρας ή του εδάφους καταγωγής ή υπό τον έλεγχό τους και οι δοκιμές πρέπει να διεξάγονται σε επίσημο εργαστήριο που ορίζεται σύμφωνα με το άρθρο 37 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625.</p> <p>(8) Η είσοδος του κρέατος αυτού στην Ένωση επιτρέπεται μόνον εάν το κρέας προέρχεται από ζώα που έχουν σφαγεί μετά την ημερομηνία έγκρισης της ζώνης/των ζωνών που αναφέρεται/-ονται στο σημείο Π.2.1 για είσοδο κρέατος πουλερικών πλην των στρουθιονιδών στην Ένωση ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο τέτοιου κρέατος από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου τέτοιου κρέατος στην Ένωση από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες δεν είχε ανασταλεί.</p> <p>(9) Η παρούσα εγγύηση απαιτείται μόνο για φορτία που προορίζονται για κράτος μέλος στο οποίο έχει χορηγηθεί καθεστώς απαλλαγμένου από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών χωρίς εμβολιασμό σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2020/689.</p>
<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή»</p>

γ) το κεφάλαιο 15 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«ΚΕΦΑΛΑΙΟ 15

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ ΣΤΡΟΥΘΙΟΝΙΔΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ, ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΟΥ ΤΟΥ ΚΙΜΑ ΚΑΙ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ RAT)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ			
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	I.1 Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.2 Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	I.2a Αναφορά IMSOC		
		I.3 Αρμόδια κεντρική αρχή	ΚΩΔΙΚΟΣ QR		
		I.4 Αρμόδια τοπική αρχή			
		I.5 Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.6 Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	I.7 Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	I.9 Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας	
	I.8 Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	I.10 Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός	
	I.11 Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.12 Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας			
	I.13 Τύπος φόρτωσης	I.14 Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης			
	I.15 Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	I.16 Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου		I.17 Συνοδευτικά έγγραφα	
		Τύπος	Κωδικός	Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας
I.18 Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάλυξη		
I.19 Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας	Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου	Αριθμός σφραγίδας			
I.20 Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση					
I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.22 <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά				
	I.23				

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας		I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)	
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>							
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία					
		Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα				Καθαρό βάρος
Σφαγείο							Αριθμός μονάδων συσκευασίας
							Αριθμός παρτίδας
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής					Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RAT

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του νοπού κρέατος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το νοπό κρέας<sup>(1)</sup> στρουθιονιδών που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) το κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>β) το κρέας παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα III του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>γ) το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα άρθρα 8 έως 14, 27, 33, 37 και 38 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 3 και 5 έως 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>δ) το κρέας φέρει σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>ε) τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώατα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>D</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>E</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>στ) το κρέας έχει παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>F</sup>.</p>			

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώατα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>F</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RAT

	<p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το νωπό κρέας<sup>(1)</sup> στρουθιονιδών που αναφέρεται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>II.2.1. προέρχεται από τη ζώνη με κωδικό: .....<sup>(2)</sup> από την οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <p>α) επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση νωπού κρέατος στρουθιονιδών και η οποία περιλαμβάνεται στο παράρτημα XIV μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>G</sup> για την είσοδο στην Ένωση, αυτών νωπού κρέατος στρουθιονιδών·</p> <p>β) η οποία εφαρμόζει πρόγραμμα επιτήρησης νόσου για την υψηλής παθογονικότητας γρίπη των πτηνών σύμφωνα με το άρθρο 141 στοιχείο α) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>H</sup>·</p> <p>γ) η οποία θεωρείται απαλλαγμένη από την υψηλής παθογονικότητας γρίπη των πτηνών σύμφωνα με το άρθρο 38 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·</p> <p>II.2.2. προέρχεται από τη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο II.2.1, η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [θεωρείται απαλλαγμένη από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών σύμφωνα με το άρθρο 39 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>είτε [δεν θεωρείται απαλλαγμένη από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών σύμφωνα με το άρθρο 39 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και το νωπό κρέας στρουθιονιδών:</p> <p>α) έχει διαχωριστεί από τα οστά και το δέρμα·</p> <p>β) προέρχεται από στρουθιονίδες οι οποίες για περίοδο τουλάχιστον 3 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής διατηρούνταν σε εγκαταστάσεις:</p> <p>i) όπου δεν είχαν εκδηλωθεί εστίες της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών ή της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών κατά τους 6 μήνες πριν από την ημερομηνία της σφαγής·</p> <p>ii) γύρω από τις οποίες δεν είχαν εκδηλωθεί εστίες της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών για περίοδο τουλάχιστον 3 μηνών πριν από την ημερομηνία της σφαγής, εντός 10 km από την περίμετρο του τμήματος της εγκατάστασης όπου διατηρούνται οι στρουθιονίδες, συμπεριλαμβανομένου, ενδεχομένως, του εδάφους όμορου κράτους μέλους ή τρίτης χώρας·</p>
--	---

<sup>G</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>H</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RAT

	<p><sup>(3)</sup>είτε [γ] προέρχεται από στρουθιονίδες που δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών και είχαν διατηρηθεί σε εγκαταστάσεις στις οποίες η επιτήρηση για τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών πραγματοποιήθηκε με ορολογική εξέταση<sup>(5)</sup> στο πλαίσιο σχεδίου δειγματοληψίας στατιστικής βάσης, η οποία έδωσε αρνητικά αποτελέσματα για περίοδο τουλάχιστον 6 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής·]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [γ] προέρχεται από στρουθιονίδες που:</p> <p>i) είχαν εμβολιαστεί κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών και είχαν διατηρηθεί σε εγκαταστάσεις στις οποίες η επιτήρηση για τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών πραγματοποιήθηκε με επίχρισμα τραχείας<sup>(5)</sup> στο πλαίσιο σχεδίου δειγματοληψίας στατιστικής βάσης, η οποία έδωσε αρνητικά αποτελέσματα για περίοδο τουλάχιστον 6 μηνών πριν από την ημερομηνία σφαγής·</p> <p>ii) κατά την περίοδο 30 ημερών πριν από τη σφαγή:</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [δεν είχαν εμβολιαστεί ενάντια στον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών·]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [ο εμβολιασμός κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών απαγορεύεται εάν τα χρησιμοποιούμενα εμβόλια δεν συμμορφώνονται τόσο με τα γενικά όσο και με τα ειδικά κριτήρια που καθορίζονται στο παράρτημα XV του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·]]]</p> <p>II.2.3. προέρχεται από τη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο II.2.1, στην οποία:</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [α] δεν διενεργείται εμβολιασμός κατά της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών·]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>είτε [α] διενεργείται εμβολιασμός κατά της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών σύμφωνα με πρόγραμμα εμβολιασμού που πληροί τις απαιτήσεις που καθορίζονται στο παράρτημα XIII του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [β] ο εμβολιασμός κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών απαγορεύεται εάν τα χρησιμοποιούμενα εμβόλια δεν συμμορφώνονται τόσο με τα γενικά όσο και με τα ειδικά κριτήρια που καθορίζονται στο παράρτημα XV του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·]</p> <p><sup>(3)(7)</sup>είτε [β] ο εμβολιασμός κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών δεν απαγορεύεται εάν τα χρησιμοποιούμενα εμβόλια συμμορφώνονται μόνο με τα γενικά κριτήρια που καθορίζονται στο παράρτημα XV του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και το νωπό κρέας προέρχεται από στρουθιονίδες οι οποίοι:</p> <p>i) δεν έχουν εμβολιαστεί με ζώντα εξασθενημένα εμβόλια παρασκευασμένα από κύρια καλλιέργεια ιού της ψευδοπανώλης των πτηνών που εμφανίζει υψηλότερη παθογονικότητα από τα χαμηλής παθογονικότητας στελέχη του ιού, εντός διαστήματος 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής·</p> <p>ii) υποβλήθηκαν σε δοκιμασία απομόνωσης<sup>(5)</sup> του ιού της ψευδοπανώλης των πτηνών, η οποία διενεργήθηκε κατά τον χρόνο της σφαγής, με τυχαίο δείγμα επιχρισμάτων αμάρας από τουλάχιστον 60 πτηνά από κάθε σμήνος, και κατά την οποία δεν ανευρέθηκαν παραμυξοϊοί των πτηνών με δείκτη ICPI μεγαλύτερο του 0,4·</p>
--	--



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RAT

	<p>iii) κατά την περίοδο 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής δεν ήρθαν σε επαφή με πουλερικά που δεν πληρούν τους όρους των σημείων i) και ii).]</p> <p>II.2.4. προέρχεται από ζώα προερχόμενα από εγκαταστάσεις:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της χώρας ή του εδάφους καταγωγής και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692.</p> <p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής και αναδυόμενων νόσων.</p> <p>γ) εντός και σε ακτίνα 10 km γύρω από τις οποίες, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά τη διάρκεια περιόδου τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής.</p> <p>δ) η οποία, κατά τη στιγμή της σφαγής των ζώων, δεν υπόκειται σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων, κατά περίπτωση, των καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων.</p> <p>II.2.5. προέρχεται από ζώα που:</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [α] παρέμειναν στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 από την εκκόλαψη και μέχρι την ημερομηνία σφαγής τους.]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [α] εισήχθησαν στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 ως νεοσσοί μίας ημέρας, πουλερικά αναπαραγωγής, πουλερικά παραγωγής ή πουλερικά που προορίζονται για σφαγή πληρώντας υγειονομικές απαιτήσεις τουλάχιστον εξίσου αυστηρές με τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 και του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692, από:</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [ζώνη που περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος V του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο των εν λόγω εμπορευμάτων στην Ένωση.]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [ένα κράτος μέλος.]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [β] δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών.]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>είτε [β] έχουν εμβολιαστεί κατά της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών σύμφωνα με πρόγραμμα εμβολιασμού που πληροί τις απαιτήσεις που καθορίζονται στο παράρτημα XIII του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [γ] δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά την περίοδο 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής.]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [γ] έχουν εμβολιαστεί κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών εντός περιόδου 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής, με εμβόλια που συμμορφώνονται τόσο με τα γενικά όσο και με τα ειδικά κριτήρια που καθορίζονται στο παράρτημα XV του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692.]</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RAT

	<p>δ) δεν παρουσίαζαν συμπτώματα μεταδοτικών νόσων κατά τη στιγμή της σφαγής·</p> <p>ε) απεστάλησαν απευθείας από την εγκατάσταση καταγωγής τους στο σφαγείο·</p> <p>στ) κατά τη μεταφορά προς το σφαγείο:</p> <p style="padding-left: 20px;">i) δεν διήλθαν από ζώνη που δεν είναι καταγεγραμμένη για την είσοδο στην Ένωση νοπού κρέατος στρουθιονιδών·</p> <p style="padding-left: 20px;">ii) δεν ήρθαν σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·</p> <p>ζ) έχουν αποσταλεί από την εγκατάσταση καταγωγής τους σε εγκεκριμένο σφαγείο με μέσο μεταφοράς:</p> <p style="padding-left: 20px;">i) το οποίο είναι κατασκευασμένο κατά τρόπο τέτοιο ώστε τα ζώα να μην μπορούν να διαφύγουν ή να πέσουν έξω·</p> <p style="padding-left: 20px;">ii) στο οποίο είναι δυνατή η οπτική επιθεώρηση του χώρου όπου διατηρούνται τα ζώα·</p> <p style="padding-left: 20px;">iii) από το οποίο εμποδίζεται ή ελαχιστοποιείται η διαφυγή ζωικών περιττωμάτων, υλικών στρωμνής, ζωοτροφών ή φτερών·</p> <p style="padding-left: 20px;">iv) το οποίο καθαρίστηκε και απολυμάνθηκε, με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους αποστολής, και στεγνώθηκε ή αφέθηκε να στεγνώσει ακριβώς πριν από κάθε φόρτωση ζώων που προορίζονται για είσοδο στην Ένωση·</p> <p>Π.2.6. προέρχεται από ζώα τα οποία εσφάγησαν [στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(3)(8)</sup> [μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(3)(8)</sup>.</p> <p>Π.2.7. δεν προέρχεται από ζώα που έχουν σφαγεί στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος εκρίζωσης νόσων·</p> <p>Π.2.8. προέρχονται από σφαγείο:</p> <p style="padding-left: 20px;">α) το οποίο κατά τη στιγμή της σφαγής δεν υπόκειτο σε περιορισμούς λόγω εστίας της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών, ούτε σε επίσημους περιορισμούς βάσει εθνικής νομοθεσίας για λόγους υγείας των ζώων·</p> <p style="padding-left: 20px;">β) σε ακτίνα 10 km γύρω από το οποίο, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά την περίοδο τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία της σφαγής·</p> <p>Π.2.9. διατηρήθηκε αυστηρά διαχωρισμένο από το νωπό κρέας που δεν πληροί τις υγειονομικές απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση νοπού κρέατος στρουθιονιδών, καθ' όλη τη διάρκεια των εργασιών σφαγής και τεμαχισμού και έως ότου:</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(3)</sup> είτε [συσκευαστεί για περαιτέρω αποθήκευση]·</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(3)</sup> είτε [φορτωθεί, ως μη συσκευασμένο νωπό κρέας, στο μέσο μεταφοράς για αποστολή στην Ένωση]·</p> <p>Π.2.10. αποστέλλεται στην Ένωση:</p> <p style="padding-left: 20px;">α) με μέσα μεταφοράς που έχουν σχεδιαστεί, κατασκευαστεί και συντηρηθεί κατά τρόπο ώστε να μη βλάπτεται το υγειονομικό καθεστώς των προϊόντων κατά τη μεταφορά μέχρι την Ένωση·</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RAT

	<p>β) χωριστά από ζώα και προϊόντα ζωικής προέλευσης που δεν συμμορφώνονται με τις σχετικές απαιτήσεις υγείας των ζώων για την είσοδο στην Ένωση, που προβλέπονται στον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692<sup>1</sup>.</p> <p><sup>1</sup>[Π.2.11. προορίζεται για κράτος μέλος στο οποίο έχει χορηγηθεί καθεστώς απαλλαγμένου από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών χωρίς εμβολιασμό σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής<sup>1</sup> και προέρχεται από στρουθιονίδες που δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών με ζων εμβόλιο κατά την περίοδο των 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής].</p> <p><b>Π.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το κρέας που αναφέρεται στο μέρος I προέρχεται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος στρουθιονιδών, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω προϊόντος.</p> <p>Η εξαίρεση του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισαχθούν με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Επωνυμία, διεύθυνση και αριθμός έγκρισης της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρατε τον/τους αριθμό/-ούς καταχώρισης των σιδηροδρομικών βαγονιών και των φορτηγών, τις ονομασίες των πλοίων και, εάν είναι γνωστοί, τους αριθμούς πτήσης των αεροσκαφών. Σε περίπτωση μεταφοράς σε εμπορευματοκιβώτια, πρέπει να αναφέρονται στο πλαίσιο I.19 ο αριθμός καταχώρισής τους και ο αύξων αριθμός της σφραγίδας τους, εφόσον υπάρχουν.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Κωδικός ΣΟ”: να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) του Παγκόσμιου Οργανισμού Τελωνείων: 02.08.90.</p>
--	---

<sup>1</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής, της 17ης Δεκεμβρίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την επιτήρηση, τα προγράμματα εκκρίωσης και το καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο για ορισμένες καταγεγραμμένες και αναδυόμενες νόσους (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 211).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RAT

	<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(2) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(3) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(4) Η εγγύηση αυτή απαιτείται μόνο για φορτία από ζώνες οι οποίες δεν θεωρούνται απαλλαγμένες από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών, σύμφωνα με το άρθρο 39 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και οι οποίες περιλαμβάνονται στο παράρτημα XIV μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 με την εγγραφή "Γ" στη στήλη 6 του πίνακα.</p> <p>(5) Εξετάσεις θα πρέπει να διενεργούνται σε δείγματα που λαμβάνονται από την αρμόδια αρχές της χώρας ή του εδάφους καταγωγής ή υπό τον έλεγχό τους και οι δοκιμές πρέπει να διεξάγονται σε επίσημο εργαστήριο που ορίζεται σύμφωνα με το άρθρο 37 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625.</p> <p>(6) Ισχύει μόνο για τις ζώνες στις οποίες διενεργείται εμβολιασμός κατά της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών σύμφωνα με πρόγραμμα εμβολιασμού που πληροί τις απαιτήσεις που καθορίζονται στο παράρτημα XIII του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και οι οποίες περιλαμβάνονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 με την ένδειξη "Α" στη στήλη 6 του πίνακα.</p> <p>(7) Η εγγύηση αυτή απαιτείται μόνο για πουλερικά που προέρχονται από ζώνες στις οποίες δεν απαγορεύεται η χρήση εμβολίων κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών τα οποία συμμορφώνονται μόνο με τα γενικά κριτήρια που καθορίζονται στο παράρτημα XV του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692, σύμφωνα με το άρθρο 141 στοιχείο ε) σημείο ii) του εν λόγω κανονισμού, και περιλαμβάνονται στο παράρτημα XIV μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 με την εγγραφή "Β" στη στήλη 6 του πίνακα.</p> <p>(8) Η είσοδος του κρέατος αυτού στην Ένωση επιτρέπεται μόνον εάν το κρέας προέρχεται από ζώα που έχουν σφαγεί μετά την ημερομηνία έγκρισης της ζώνης/των ζωνών που αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.2.1 για είσοδο νωπού κρέατος στρουθιοειδών στην Ένωση ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο τέτοιου κρέατος από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου τέτοιου κρέατος στην Ένωση από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες δεν είχε ανασταλεί.</p> <p>(9) Η παρούσα εγγύηση απαιτείται μόνο για φορτία που προορίζονται για κράτος μέλος στο οποίο έχει χορηγηθεί καθεστώς απαλλαγμένου από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών χωρίς εμβολιασμό σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2020/689.</p>
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή»</p>

δ) το κεφάλαιο 17 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

**«ΚΕΦΑΛΑΙΟ 17  
ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ  
ΠΤΕΡΩΤΩΝ ΘΗΡΑΜΑΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ  
ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ, ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΟΥ ΤΟΥ ΚΙΜΑ ΚΑΙ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ  
ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ GBM)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ			
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC		
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>		
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή			
		<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας	
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός	
	<b>I.11</b> Τόπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τόπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας			
		<b>I.13</b> Τόπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου			
		<b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου			
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάψυξη	
	<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου		Αριθμός σφραγίδας		
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση					
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά			<b>I.23</b>	

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη		Αναγνωριστικό σήμα		Καθαρό βάρος
Σφαγείο			Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας
	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής		Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου	

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού GBM

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του νοπού κρέατος]</p> <p>II.1.1. Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το νοπό κρέας<sup>(1)</sup> πτερωτών θηραμάτων που περιγράφεται στο παρόν πιστοποιητικό παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) το κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>β) το κρέας παρασκευάστηκε σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα IV κεφάλαια I και III του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>γ) το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης μετά τη σφαγή, η οποία διενεργήθηκε σύμφωνα με τα άρθρα 12 έως 14, 28, 33 και 37 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 7 και 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>δ) οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>ε) τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώατα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>D</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>E</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής.</p>		

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώατα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού GBM

	<p><sup>(3)</sup> [Π.1.2. Σε περίπτωση άγριων πτερωτών θηραμάτων μη αποπτιλωμένων και μη εκσπλαχισμένων:</p> <p>α) το κρέας έχει ψυχθεί σε θερμοκρασία + 4 °C ή χαμηλότερη, επί 10 ημέρες κατά το μέγιστο πριν από την προβλεπόμενη ημερομηνία εισαγωγής, αλλά δεν έχει καταψυχθεί ή υποβληθεί σε διαδικασία βαθείας ψύξης·</p> <p>β) επίσημος/-η κτηνίατρος έχει διενεργήσει επιθεώρηση μετά τη σφαγή σε αντιπροσωπευτικό δείγμα ζώων ίδιας προέλευσης. Εάν η επιθεώρηση αποκάλυψε νόσο μεταδοτική στον άνθρωπο ή τυχόν χαρακτηριστικά από τα οποία προέκυπτε ότι το κρέας ενέχει κίνδυνο για την υγεία, ο/η επίσημος/-η κτηνίατρος διενήργησε περισσότερους ελέγχους σε ολόκληρη την παρτίδα για να κρίνει εάν αυτή θα χαρακτηριστεί κατάλληλη για ανθρώπινη κατανάλωση·</p> <p>γ) το κρέας ταυτοποιήθηκε με τοποθέτηση σταθερής επίσημης σφραγίδας καταγωγής, για την οποία οι λεπτομέρειες καταγράφονται στο πλαίσιο I.27.]</p> <p><b>Π.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι το νωπό κρέας<sup>(1)</sup> πτερωτών θηραμάτων που αναφέρεται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>Π.2.1. προέρχεται από τη ζώνη με κωδικό: .....<sup>(2)</sup> από την οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <p>α) επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση νωπού κρέατος πτερωτών θηραμάτων και η οποία περιλαμβάνεται στο παράρτημα XIV μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>F</sup> για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος πτερωτών θηραμάτων·</p> <p>β) η οποία εφαρμόζει πρόγραμμα επιτήρησης νόσου για την υψηλής παθογονικότητας γρίπη των πτηνών σύμφωνα με το άρθρο 145 στοιχείο α) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>G</sup>.</p> <p>Π.2.2. προέρχεται από τη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, στην οποία δεν εφαρμόζονταν περιορισμοί για λόγους υγείας των ζώων λόγω εστίας της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών, κατά τη διάρκεια περιόδου τουλάχιστον 30 ημερών πριν από τον χρόνο θανάτωσης των πτερωτών θηραμάτων·</p> <p>Π.2.3. προέρχεται από εγκατάσταση:</p> <p>α) η οποία την ημέρα του καθαρισμού του θηράματος δεν υπόκειται σε περιορισμούς λόγω εστίας της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών, ούτε σε επίσημους περιορισμούς για λόγους υγείας των ζώων·</p> <p>β) σε ακτίνα 10 km γύρω από την οποία, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά τη διάρκεια περιόδου τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία παραλαβής των θηραμάτων·</p>
--	--

<sup>F</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>G</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού GBM

	<p>Π.2.4. προέρχεται από ζώα τα οποία δεν παρουσίαζαν συμπτώματα μεταδοτικών νόσων κατά τον χρόνο της θανάτωσης·</p> <p>Π.2.5. δεν προέρχεται από ζώα που έχουν θανατωθεί στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος εκρίζωσης νόσων·</p> <p>Π.2.6. προέρχεται από ζώα τα οποία θανατώθηκαν [στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(3)(4)</sup> [μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)]<sup>(3)(4)</sup>.</p> <p>Π.2.7. προέρχεται από σφάγια τα οποία:</p> <p>α) απεστάλησαν απευθείας από τον τόπο θανάτωσης σε εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων που βρίσκεται στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1·</p> <p>β) μεταφέρθηκαν στην εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων που αναφέρεται στο στοιχείο α) με μέσα μεταφοράς και εμπορευματοκιβώτια τα οποία:</p> <p>i) καθαρίστηκαν και απολυμάνθηκαν, με απολυμαντικό εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή της χώρας ή εδάφους καταγωγής, πριν από τη φόρτωση των σφαγίων για αποστολή προς την Ένωση·</p> <p>ii) έχουν κατασκευαστεί κατά τρόπο ώστε να μη βλάπτεται το υγειονομικό καθεστώς των σφαγίων κατά τη διάρκεια της μεταφοράς·</p> <p>γ) κατά τη μεταφορά προς την εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων που αναφέρεται στο στοιχείο α):</p> <p>i) δεν διήλθαν από τρίτη χώρα ή έδαφος που δεν είναι καταγεγραμμένη/-ο για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος πτερωτών θηραμάτων·</p> <p>ii) δεν ήρθαν σε επαφή με ζώα ή σφάγια κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος·</p> <p>Π.2.8. διατηρήθηκε αυστηρά διαχωρισμένο από το νωπό κρέας που δεν πληροί τις υγειονομικές απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος πτερωτών θηραμάτων, καθ' όλη τη διάρκεια των εργασιών σφαγής και τεμαχισμού και έως ότου:</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [συσκευαστεί για περαιτέρω αποθήκευση·]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [φορτωθεί, ως μη συσκευασμένο νωπό κρέας, στο μέσο μεταφοράς για αποστολή στην Ένωση·]</p> <p>Π.2.9. αποστέλλεται στην Ένωση:</p> <p>α) με μέσα μεταφοράς που έχουν σχεδιαστεί, κατασκευαστεί και συντηρηθεί κατά τρόπο ώστε να μη βλάπτεται το υγειονομικό καθεστώς των προϊόντων κατά τη μεταφορά μέχρι την Ένωση·</p> <p>β) χωριστά από ζώα και προϊόντα ζωικής προέλευσης που δεν συμμορφώνονται με τις σχετικές απαιτήσεις υγείας των ζώων για την είσοδο στην Ένωση, που προβλέπονται στον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692.</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού GBM

<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος πτερωτών θηραμάτων, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω προϊόντος.</p> <p>Η εξαίρεση του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισαχθούν με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου: Κωδικός ΣΟ: να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) του Παγκόσμιου Οργανισμού Τελωνείων: 02.08.90.</p> <p>Πλαίσιο I.27: “Σφραγείο”: εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(2) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(3) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(4) Η είσοδος του κρέατος αυτού στην Ένωση επιτρέπεται μόνον εάν το κρέας προέρχεται από ζώα που έχουν θανατωθεί μετά την ημερομηνία έγκρισης της ζώνης που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 για είσοδο νωπού κρέατος πτερωτών θηραμάτων στην Ένωση ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονται περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο τέτοιου κρέατος από την εν λόγω ζώνη ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου τέτοιου κρέατος στην Ένωση από την εν λόγω ζώνη δεν είχε ανασταλεί.</p>	
<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή»</p>

ε) τα κεφάλαια 19 έως 28 αντικαθίστανται από το ακόλουθο κείμενο:

«ΚΕΦΑΛΑΙΟ 19

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΑΥΓΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ Ε)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ			
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	I.1 Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.2 Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	I.2a Αναφορά IMSOC		
		I.3 Αρμόδια κεντρική αρχή	ΚΩΔΙΚΟΣ QR		
		I.4 Αρμόδια τοπική αρχή			
	I.5 Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.6 Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας			
	I.7 Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	I.9 Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας	
	I.8 Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	I.10 Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός	
	I.11 Τόπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		I.12 Τόπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	I.13 Τόπος φόρτωσης		I.14 Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	I.15 Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο  <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση		I.16 Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου I.17 Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	I.18 Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάψυξη	
I.19 Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας					
I.20 Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση					
I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.22 <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά		I.23		

I.24 Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25 Συνολική ποσότητα	I.26 Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>		
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα
		Αριθμός μονάδων συσκευασίας
	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου
		Αριθμός παρτίδας
		Καθαρό βάρος

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού Ε

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των αυγών]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2160/2003 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>C</sup> και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του Συμβουλίου και βεβαιώνω ότι τα αυγά που περιγράφονται στο μέρος I παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. διατηρήθηκαν, αποθηκεύτηκαν, μεταφέρθηκαν και παραδόθηκαν σύμφωνα με τους σχετικούς όρους του τμήματος X κεφάλαιο I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p><sup>(3)</sup>[II.1.3. πληρούν τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1688/2005 της Επιτροπής <sup>D</sup>, εάν προορίζονται για τη Φινλανδία ή τη Σουηδία· ή τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 427/2012 της Επιτροπής <sup>E</sup>, εάν προορίζονται για τη Δανία·]</p> <p>II.1.4. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>F</sup>, και τα αυγά περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p>			

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2160/2003 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 17ης Νοεμβρίου 2003, για τον έλεγχο της σαλμονέλας και άλλων συγκεκριμένων τροφιμογενών ζωονοσογόνων παραγόντων (ΕΕ L 325 της 12.12.2003, σ. 1).

<sup>D</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1688/2005 της Επιτροπής, της 14ης Οκτωβρίου 2005, για την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις ειδικές εγγυήσεις σχετικά με τη σαλμονέλα για τα φορτία ορισμένων ειδών κρέατος και αυγών που αποστέλλονται στη Φινλανδία και τη Σουηδία (ΕΕ L 271 της 15.10.2005, σ. 17).

<sup>E</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 427/2012 της Επιτροπής, της 22ας Μαΐου 2012, για την επέκταση των ειδικών εγγυήσεων όσον αφορά τη σαλμονέλα, οι οποίες ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, στα αυγά που προορίζονται για τη Δανία (ΕΕ L 132 της 23.5.2012, σ. 8).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού Ε

<p>II.1.5. έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>H</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>I</sup>.</p> <p>II.1.6. πληρούν τις απαιτήσεις του άρθρου 10 παράγραφος 6 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2160/2003. Ειδικότερα:</p> <p>i) δεν εισάγονται αυγά που προέρχονται από σμήνη ορνίθων ωοπαραγωγής στα οποία ανιχνεύθηκε <i>Salmonella</i> spp. κατόπιν επιδημιολογικής έρευνας για εστίες τροφιογενών λοιμώξεων ή για τα οποία δεν έχουν παρασχεθεί ισοδύναμες εγγυήσεις, εκτός εάν τα αυγά φέρουν σήμανση αυγών κατηγορίας Β·</p> <p>ii) δεν εισάγονται αυγά που προέρχονται από σμήνη ορνίθων ωοπαραγωγής άγνωστου υγειονομικού καθεστώτος, για τα οποία υπάρχουν υπόνοιες ότι έχουν μολυνθεί, ή από σμήνη μολυσμένα με <i>Salmonella enteritidis</i> και/ή <i>Salmonella typhimurium</i> για τη μείωση των οποίων έχει τεθεί ποσοτικός στόχος στην ενωσιακή νομοθεσία και τα οποία δεν έχουν υποβληθεί σε παρακολούθηση ισοδύναμη με την παρακολούθηση που προβλέπεται στις απαιτήσεις του παραρτήματος του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 517/2011 της Επιτροπής<sup>J</sup>, ή αυγά για τα οποία δεν έχουν παρασχεθεί ισοδύναμες εγγυήσεις, εκτός εάν φέρουν σήμανση αυγών κατηγορίας Β.</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα αυγά που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>II.2.1. προέρχονται από τη ζώνη με κωδικό __ - _<sup>(1)</sup> για την οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, ίσχυαν τα εξής:</p> <p>α) περιλαμβάνεται στο παράρτημα XIX μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>K</sup> και επιτρέπεται από αυτήν η είσοδος αυγών στην Ένωση·</p> <p>β) εφαρμόζει πρόγραμμα επιτήρησης νόσου για την υψηλής παθογονικότητας γρίπη των πτηνών σύμφωνα με το άρθρο 158 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>L</sup>.</p>	
---	--

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>J</sup> Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 517/2011 της Επιτροπής, της 25ης Μαΐου 2011, για την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2160/2003 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον στόχο της Ένωσης για τη μείωση του επιπολασμού ορισμένων οροτύπων σαλμονέλας σε σμήνη ωοπαραγωγής του είδους *Gallus gallus* και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2160/2003 και του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 200/2010 της Επιτροπής (ΕΕ L 138 της 26.5.2011, σ. 45).

<sup>K</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>L</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού Ε

	<p>Π.2.2. προέρχονται από ζώα τα οποία διατηρούνται σε εγκατάσταση:</p> <p>α) η οποία είναι καταχωρισμένη και τελεί υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της χώρας ή του εδάφους καταγωγής και εφαρμόζει σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·</p> <p>β) στην οποία πραγματοποιούνται τακτικές ζωογυειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>γ) η οποία, κατά τη στιγμή της συλλογής των αυγών, δεν υπόκειται σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>δ) στην οποία, κατά την περίοδο των 30 ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής των αυγών και μέχρι την έκδοση του παρόντος πιστοποιητικού, δεν είχε εκδηλωθεί εστία της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών·</p> <p>ε) σε ακτίνα 10 km γύρω από την οποία, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά τη διάρκεια περιόδου τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής των αυγών·</p> <p>Π.2.3. προέρχονται από ζώα τα οποία δεν παρουσίαζαν συμπτώματα μεταδοτικών νόσων κατά τον χρόνο της συλλογής·</p> <p>Π.2.4. είχαν συλλεγεί στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) ή μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)<sup>(2)</sup>·</p> <p>Π.2.5. αποστέλλονται στην Ένωση:</p> <p>α) με μέσα μεταφοράς που έχουν σχεδιαστεί, κατασκευαστεί και συντηρηθεί κατά τρόπο ώστε να μη βλάπτεται το υγειονομικό καθεστώς των αυγών κατά τη μεταφορά από τον τόπο καταγωγής τους μέχρι την Ένωση·</p> <p>β) χωριστά από ζώα και προϊόντα ζωικής προέλευσης που δεν συμμορφώνονται με τις σχετικές απαιτήσεις υγείας των ζώων για την είσοδο στην Ένωση, που προβλέπονται στον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού Ε

<p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση αυγών πουλερικών, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των εν λόγω προϊόντων.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος Ι του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος Ι:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Επωνυμία, διεύθυνση και αριθμός της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρατε τον/τους αριθμό/-ούς καταχώρισης των σιδηροδρομικών βαγονιών και των φορτηγών, τις ονομασίες των πλοίων και, εάν είναι γνωστοί, τους αριθμούς πτήσης των αεροσκαφών. Σε περίπτωση μεταφοράς σε εμπορευματοκιβώτια, πρέπει να αναφέρονται στο πλαίσιο I.19 ο αριθμός καταχώρισής τους και ο αύξων αριθμός της σφραγίδας τους, εφόσον υπάρχει.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Κωδικός ΣΟ”: να χρησιμοποιηθεί ο κωδικός 04.07 του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) του Παγκόσμιου Οργανισμού Τελωνείων.</p> <p><b>Μέρος ΙΙ:</b></p> <p>(1) Κωδικός της ζώνης, όπως αναγράφεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(2) Η είσοδος των αυγών αυτών στην Ένωση επιτρέπεται μόνον εάν η ημερομηνία ή οι ημερομηνίες συλλογής των αυγών είναι μεταγενέστερη/-ες της ημερομηνίας έγκρισης για είσοδο στην Ένωση αυγών από τη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο II.2.1 ή εμπίπτει/-ουν σε περίοδο επί την οποία δεν εφαρμόζονταν περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο αυγών από την εν λόγω ζώνη, ή σε περίοδο επί την οποία δεν είχε ανασταλεί η έγκριση της εισόδου των εν λόγω προϊόντων στην Ένωση από την εν λόγω ζώνη.</p> <p>(3) Διαγράφεται εάν το φορτίο δεν προορίζεται για είσοδο στη Σουηδία, τη Φινλανδία ή τη Δανία.</p>	
<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>



**ΚΕΦΑΛΑΙΟ 20**  
**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ**  
**ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ**  
**ΑΥΓΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ**  
**(ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΡ)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1 Αποστολέας/Εξαγωγέας</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>	<b>I.2 Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού</b>	<b>I.2a Αναφορά IMSOC</b>	
		<b>I.3 Αρμόδια κεντρική αρχή</b>	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4 Αρμόδια τοπική αρχή</b>		
	<b>I.5 Παραλήπτης/Εισαγωγέας</b> Όνομα  Διεύθυνση  Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>	<b>I.6 Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο</b> Όνομα  Διεύθυνση  Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>		
	<b>I.7 Χώρα καταγωγής</b>	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9 Χώρα προορισμού</b>	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.8 Περιφέρεια καταγωγής</b>	Κωδικός	<b>I.10 Περιφέρεια προορισμού</b>	Κωδικός
	<b>I.11 Τόπος αποστολής</b> Όνομα <span style="float: right;">Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης</span> Διεύθυνση  Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>	<b>I.12 Τόπος προορισμού</b> Όνομα <span style="float: right;">Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης</span> Διεύθυνση  Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>		
	<b>I.13 Τόπος φόρτωσης</b>	<b>I.14 Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης</b>		
	<b>I.15 Μέσο μεταφοράς</b> <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο  <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα  Ταυτοποίηση	<b>I.16 Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου</b>		<b>I.17 Συνοδευτικά έγγραφα</b>  Τύπος <span style="float: right;">Κωδικός</span> Χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span> Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου
		<b>I.18 Συνθήκες μεταφοράς</b>	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	
<b>I.19 Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας</b>		Αριθμός σφραγίδας		
<b>I.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>				
<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση</b>  Τρίτη χώρα <span style="float: right;">Κωδικός ISO της χώρας</span>		<b>I.22 <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά</b>  <b>I.23</b>		

I.24 Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25 Συνολική ποσότητα	I.26 Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>		
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα
	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης
		Καθαρό βάρος

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΕΡ

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των προϊόντων αυτών]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και βεβαιώνω ότι τα προϊόντα αυτών που περιγράφονται στο παρόν πιστοποιητικό παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. παρήχθησαν από πρώτες ύλες που πληρούν τις απαιτήσεις του τμήματος X, κεφάλαιο II (II) του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.3. παρήχθησαν σύμφωνα με τις υγειονομικές απαιτήσεις του τμήματος X κεφάλαια II (I) και (III) του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.4. πληρούν τις αναλυτικές προδιαγραφές του τμήματος X κεφάλαιο II (IV) του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και τα σχετικά κριτήρια του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής <sup>C</sup>·</p> <p>II.1.5. φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II και το τμήμα X κεφάλαιο II (V) του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.6. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>D</sup>, και τα αυγά περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>E</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p>			

- <sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).
- <sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).
- <sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).
- <sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).
- <sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΕΡ

	<p>Π.1.7. έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>F</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>G</sup>.</p> <p><b>Π.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι τα προϊόντα αυγών που αναφέρονται στο παρόν πιστοποιητικό:</p> <p>Π.2.1. προέρχονται από τη ζώνη με κωδικό __ - __<sup>(1)</sup> για την οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, ίσχυαν τα εξής:</p> <p>α) περιλαμβάνεται στο παράρτημα XIX μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>H</sup> και επιτρέπεται από αυτήν η είσοδος προϊόντων αυγών στην Ένωση·</p> <p>β) εφαρμόζει πρόγραμμα επιτήρησης νόσου για την υψηλής παθογονικότητας γρίπη των πτηνών σύμφωνα με το άρθρο 160 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>I</sup>.</p> <p>Π.2.2. έχουν παρασκευαστεί από αυγά τα οποία προέρχονται από ζώα που διατηρούνται σε εγκαταστάσεις:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της χώρας ή του εδάφους καταγωγής και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής·</p> <p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>γ) οι οποίες, κατά τη στιγμή της συλλογής των αυγών, δεν υπέκειντο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>Π.2.3. έχουν παρασκευαστεί από αυγά τα οποία προέρχονται από ζώα που διατηρούνται σε εγκαταστάσεις στις οποίες, κατά την περίοδο των 30 ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής των αυγών και μέχρι την έκδοση του παρόντος πιστοποιητικού, δεν είχε εκδηλωθεί εστία της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών και:</p>
--	--

<sup>F</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>G</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>H</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>I</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΕΡ

	<p><sup>(3)</sup>είτε [α) σε ακτίνα 10 km γύρω από τις οποίες, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένου του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά τη διάρκεια περιόδου τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής των αυγών·]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [α) τα προϊόντα αυγών έχουν υποβληθεί στην εξής επεξεργασία:</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(3)</sup>είτε [το υγρό λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία:</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [στους 55,6°C για 870 δευτερόλεπτα·]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [στους 56,7°C για 232 δευτερόλεπτα·]]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(3)</sup>είτε [ο κρόκος με αλάτι σε ποσοστό 10 % υπέστη επεξεργασία στους 62,2°C για 138 δευτερόλεπτα·]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(3)</sup>είτε [το αποξηραμένο λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία:</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [στους 67°C για 20 ώρες·]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [στους 54,4°C για 50,4 ώρες·]]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(3)</sup>είτε [τα ολόκληρα αυγά:</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 60°C για 188 δευτερόλεπτα·]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [έχουν υποστεί πλήρη έψηση·]]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(3)</sup>είτε [τα μείγματα ολόκληρων αυγών:</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 60°C για 188 δευτερόλεπτα·]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 61,1°C για 94 δευτερόλεπτα·]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [έχουν υποστεί πλήρη έψηση·]]]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [β) σε ακτίνα 10 km γύρω από τις οποίες, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένου του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά τη διάρκεια περιόδου τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής των αυγών·]</p> <p><sup>(3)</sup>είτε [β) τα προϊόντα αυγών έχουν υποβληθεί στην εξής επεξεργασία:</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(3)</sup>είτε [το υγρό λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία:</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [στους 55°C για 2 278 δευτερόλεπτα·]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [στους 57°C για 986 δευτερόλεπτα·]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [στους 59°C για 301 δευτερόλεπτα·]]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(3)</sup>είτε [ο κρόκος με αλάτι σε ποσοστό 10 % υπέστη επεξεργασία στους 55°C για 176 δευτερόλεπτα·]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(3)</sup>είτε [το αποξηραμένο λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία στους 57°C για 50,4 ώρες·]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(3)</sup>είτε [τα ολόκληρα αυγά:</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 55°C για 2 521 δευτερόλεπτα·]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 57°C για 1 596 δευτερόλεπτα·]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 59°C για 674 δευτερόλεπτα·]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(3)</sup>είτε [έχουν υποστεί πλήρη έψηση·]]]</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΕΡ

<p>Π.2.4. παρήχθησαν από αυγά τα οποία ελήφθησαν από ζώα που δεν παρουσίαζαν συμπτώματα μεταδοτικών νόσων κατά τον χρόνο της συλλογής των αυγών·</p> <p>Π.2.5. παρήχθησαν στις ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) ή μεταξύ ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε) και ___/___/___ (ηη/μμ/εεεε)<sup>(2)</sup>·</p> <p>Π.2.6. αποστέλλονται στην Ένωση:</p> <p>α) με μέσα μεταφοράς που έχουν σχεδιαστεί, κατασκευαστεί και συντηρηθεί κατά τρόπο ώστε να μη βλάπτεται το υγειονομικό καθεστώς των προϊόντων αυγών κατά τη μεταφορά από τον τόπο καταγωγής τους μέχρι την Ένωση·</p> <p>β) χωριστά από ζώα και προϊόντα ζωικής προέλευσης που δεν συμμορφώνονται με τις σχετικές απαιτήσεις υγείας των ζώων για την είσοδο στην Ένωση, που προβλέπονται στον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση προϊόντων αυγών, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των εν λόγω προϊόντων.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου: Κωδικός ΣΟ: να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) του Παγκόσμιου Οργανισμού Τελωνείων: 04.07, 04.08, 21.06, 35.02 ή 35.07.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Κωδικός της ζώνης, όπως αναγράφεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(2) Η είσοδος των εν λόγω προϊόντων αυγών στην Ένωση επιτρέπεται μόνον εάν η ημερομηνία ή οι ημερομηνίες παραγωγής είναι μεταγενέστερη/-ες της ημερομηνίας έγκρισης της ζώνης/των ζωνών που αναφέρεται/-ονται στο σημείο Π.2.1 για είσοδο προϊόντων αυγών στην Ένωση ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο τέτοιων προϊόντων από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου τέτοιων προϊόντων στην Ένωση από την/τις εν λόγω ζώνη/-ες δεν είχε ανασταλεί.</p> <p>(3) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p>	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>
---	--

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 21

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ  
ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ  
ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΚΑΙ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΕΡΧΕΤΑΙ ΑΠΟ ΑΓΡΙΑ  
ΚΟΝΙΚΛΟΕΙΔΗ (ΚΟΥΝΕΛΙΑ ΚΑΙ ΛΑΓΟΥΣ) ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΟΥ ΤΟΥ  
ΚΙΜΑ, ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ ΚΑΙ ΤΩΝ  
ΕΝΤΟΣΘΙΩΝ, ΜΕ ΕΞΑΙΡΕΣΗ ΤΑ ΚΟΝΙΚΛΟΕΙΔΗ ΠΟΥ ΔΕΝ ΕΧΟΥΝ  
ΥΠΟΣΤΕΙ ΕΚΔΟΡΑ ΚΑΙ ΕΚΣΠΛΑΧΝΙΣΜΟ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ WL)**

ΧΩΡΑ		Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάψυξη		
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου	Αριθμός σφραγίδας			

<b>I.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>					
<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση					
<b>I.21</b>			<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά		
			<b>I.23</b>		
<b>I.24</b>	<b>Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>	<b>I.25</b>	<b>Συνολική ποσότητα</b>	<b>I.26</b>	<b>Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)</b>
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		



ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα πιστοποιητικού WL	
Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.β Αναφορά IMSOC
	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	
<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το νωπό κρέας<sup>(2)</sup> άγριων κονικλοειδών (κουνελιών και λαγών) που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) το κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>β) το κρέας παρήχθη σύμφωνα με το τμήμα IV κεφάλαια I και III του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>γ) το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης μετά τη σφαγή, η οποία διενεργήθηκε σύμφωνα με τα άρθρα 12 έως 14, 28, 33 και 37 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 7 και 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>δ) η συσκευασία του κρέατος φέρει σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p><sup>(1)</sup> είτε [ε] στην περίπτωση κρέατος άγριων κονικλοειδών που έχουν υποστεί εκδορά και εκσπλαχνισμό, το κρέας έχει παραχθεί και επιθεωρηθεί σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004, τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2019/627 και τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2019/624·]</p>		

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για τη Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού WL

	<p><sup>(1)</sup> είτε [ε] στην περίπτωση άγριων κονικλοειδών που δεν έχουν υποστεί εκδορά και εκσπλαχνισμό:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- το κρέας έχει ψυχθεί σε θερμοκρασία + 4 °C ή χαμηλότερη, επί 15 ημέρες κατά το μέγιστο πριν από την προβλεπόμενη ημερομηνία εισαγωγής, αλλά δεν έχει καταψυχθεί ή υποβληθεί σε διαδικασία βαθείας ψύξης·</li> <li>- έχει διεξαχθεί επίσημη κτηνιατρική υγειονομική επιθεώρηση αντιπροσωπευτικού δείγματος των πτωμάτων και το κρέας ελήφθη και επιθεωρήθηκε σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2019/627·</li> <li>- το κρέας ταυτοποιήθηκε με τοποθέτηση σταθερής επίσημης σφραγίδας καταγωγής, για την οποία οι λεπτομέρειες καταγράφονται στο πλαίσιο I.27.]</li> </ul> <p>στ) τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>D</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>E</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>ζ) αποθηκεύτηκαν και μεταφέρθηκαν σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις του τμήματος IV κεφάλαιο III του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>η) προέρχεται από κονικλοειδή, τα οποία εντός 12 ωρών από τη θανάτωσή τους μεταφέρθηκαν σε κέντρο συλλογής και/ή σε εγκεκριμένη εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων προς ψύξη.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Η εξαίρεση του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος και των εντοσθίων, με εξαίρεση τα κονικλοειδή που δεν έχουν υποστεί εκδορά και εκσπλαχνισμό, μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισαχθούν με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Το παρόν επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.7: Όνομα της χώρας καταγωγής, η οποία πρέπει να είναι η ίδια με τη χώρα εξαγωγής.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Επωνυμία, διεύθυνση και αριθμός της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.12: Εφόσον το κρέας πρέπει να υποβληθεί σε επιθεώρηση μετά τη σφαγή και κατόπιν της εκδοράς, πρέπει να αναφέρεται η επωνυμία και η διεύθυνση της εγκατάστασης χειρισμού θηραμάτων για την οποία προορίζεται στο συγκεκριμένο κράτος μέλος.</p>
--	---

<sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα πιστοποιητικού WL
	<p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρατε τον/τους αριθμό/-ούς καταχώρισης των σιδηροδρομικών βαγονιών και των φορτηγών, τις ονομασίες των πλοίων και, εάν είναι γνωστοί, τους αριθμούς πτήσης των αεροσκαφών. Σε περίπτωση μεταφοράς σε εμπορευματοκιβώτια, πρέπει να αναφέρονται στο πλαίσιο I.19 ο αριθμός καταχώρισης τους και ο αύξων αριθμός της σφραγίδας τους, εφόσον υπάρχει.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Φύση του εμπορεύματος”: Επιλέξτε ένα από τα ακόλουθα: “κονικλοειδή που έχουν υποστεί εκδορά και εκσπλαχνισμό”, “τεμάχια”, “κονικλοειδή που δεν έχουν υποστεί εκδορά και εκσπλαχνισμό”.  “Σφραγείο”: εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων.</p> <p><b>Μέρος II:</b>  <sup>(1)</sup> Διατηρείται κατά περίπτωση.  <sup>(2)</sup> Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p>
	<p><b>Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία) <span style="float: right;">Ιδιότητα και τίτλος</span></p> <p>Ημερομηνία <span style="float: right;">Υπογραφή</span></p> <p>Σφραγίδα</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 22

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ  
ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ,  
ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΩΝ ΤΩΝ ΕΝΤΟΣΘΙΩΝ, ΤΟΥ ΚΙΜΑ ΚΑΙ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ  
ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ, ΚΑΙ ΤΟ ΟΠΟΙΟ ΠΡΟΕΡΧΕΤΑΙ ΑΠΟ ΑΓΡΙΑ  
ΧΕΡΣΑΙΑ ΘΗΛΑΣΤΙΚΑ ΕΚΤΟΣ ΤΩΝ ΟΠΛΗΦΟΡΩΝ ΚΑΙ ΤΩΝ ΚΟΝΙΚΛΟΕΙΔΩΝ  
(ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ WM)**

ΧΩΡΑ		Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα		Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης		<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης	
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση		<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Χώρα Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου	Κωδικός Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάλυση
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου		Αριθμός σφραγίδας		

<b>I.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>					
<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση					
<b>I.21</b>			<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά		
			<b>I.23</b>		
<b>I.24</b>	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	<b>I.25</b>	Συνολική ποσότητα	<b>I.26</b>	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού WM

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p><b>Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>II.1. Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το νοπό κρέας<sup>(1)</sup> άγριων χερσαίων θηλαστικών εκτός των σπληνών και των κονικλοειδών, που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) το κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>β) το κρέας παρήχθη σύμφωνα με το τμήμα IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>(<sup>2</sup>) [γ] το κρέας πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής <sup>D</sup>, και ιδίως υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πέψης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα·</p> <p>δ) το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης μετά τη σφαγή η οποία διενεργήθηκε σύμφωνα με τα άρθρα 12 έως 15, 28, 31<sup>(2)</sup>, 33, 34 και 37 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 7 και 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>(<sup>3</sup>) είτε [ε]το σφάγιο ή τα μέρη του σφαγίου μεγάλων άγριων θηλαστικών φέρουν σφραγίδα καταλληλότητας σύμφωνα με το άρθρο 48 και το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2019/627·]</p>		

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>D</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής, της 10ης Αυγούστου 2015, για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση *Trichinella* (τριχίνης) στο κρέας (ΕΕ L 212 της 11.8.2015, σ. 7).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού WM

	<p>(<sup>3</sup>) είτε [ε] το σφάγιο ή τα μέρη σφαγίου μικρών άγριων θηλαστικών φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.]</p> <p>(<sup>3</sup>) είτε [ε] οι συσκευασίες κρέατος μικρών ή μεγάλων άγριων θηλαστικών φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.]</p> <p>στ) τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>A</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>B</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>ζ) αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις του τμήματος IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>η) προέρχεται από άγρια χερσαία θηλαστικά, εκτός οπληφόρων και κονικλοειδών, τα οποία εντός 12 ωρών από τη θανάτωσή τους μεταφέρθηκαν σε κέντρο συλλογής και/ή σε εγκεκριμένη εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων προς ψύξη.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Η εξαίρεση των εντοσθίων, του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισέλθουν στην Ένωση με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νοπό κρέας.</p> <p>Το παρόν είσισημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.7: Όνομα της χώρας καταγωγής, η οποία πρέπει να είναι η ίδια με τη χώρα εξαγωγής.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Επωνυμία, διεύθυνση και αριθμός της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρατε τον/τους αριθμό/-ούς καταχώρισης των σιδηροδρομικών βαγονιών και των φορτηγών, τις ονομασίες των πλοίων και, εάν είναι γνωστοί, τους αριθμούς πτήσης των αεροσκαφών. Σε περίπτωση μεταφοράς σε εμπορευματοκιβώτια, πρέπει να αναφέρονται στο πλαίσιο I.19 ο αριθμός καταχώρισής τους και ο αύξων αριθμός της σφραγίδας τους, εφόσον υπάρχει.</p>
--	--

<sup>A</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>B</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού WM

	<p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου: “Σφραγείο”: εγκαταστάσεις χειρισμού θηραμάτων.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(<sup>2</sup>) Μόνο για είδη που είναι ευαίσθητα στην τριχίνωση.</p> <p>(<sup>3</sup>) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p>
	<p><b>Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>



## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 23

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ  
ΕΚΤΡΕΦΟΜΕΝΩΝ ΚΟΥΝΕΛΙΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ  
ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ, ΕΞΑΙΡΟΥΜΕΝΟΥ ΤΟΥ ΚΙΜΑ ΚΑΙ ΤΟΥ ΜΗΧΑΝΙΚΩΣ  
ΔΙΑΧΩΡΙΣΜΕΝΟΥ ΚΡΕΑΤΟΣ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ RM)**

ΧΩΡΑ		Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	I.1 Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.2 Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	I.2a Αναφορά IMSOC	
		I.3 Αρμόδια κεντρική αρχή	ΚΩΔΙΚΟΣ QR	
		I.4 Αρμόδια τοπική αρχή		
	I.5 Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.6 Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	I.7 Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	I.9 Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας
	I.8 Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	I.10 Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός
	I.11 Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.12 Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
		I.13 Τύπος φόρτωσης	I.14 Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης	
	I.15 Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	I.16 Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου		I.17 Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου
		I.18 Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	
I.19 Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου		Αριθμός σφραγίδας		

<b>I.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>					
<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση					
<b>I.21</b>			<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά		
			<b>I.23</b>		
<b>I.24</b>	<b>Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>	<b>I.25</b>	<b>Συνολική ποσότητα</b>	<b>I.26</b>	<b>Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)</b>
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RM

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το νωπό κρέας<sup>(1)</sup> εκτρεφόμενων κουνελιών που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) το κρέας προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>β) το κρέας παρήχθη, αποθηκεύτηκε και μεταφέρθηκε σύμφωνα με το τμήμα II του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>γ) το κρέας έχει κριθεί κατάλληλο για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή, οι οποίες διενεργήθηκαν σύμφωνα με τα άρθρα 8 έως 14, 26, 37 και 38 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 και τα άρθρα 3 και 5 έως 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624·</p> <p>δ) οι συσκευασίες κρέατος φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>ε) τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανάχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>D</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>E</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p>		

- <sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).
- <sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).
- <sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).
- <sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).
- <sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RM

	<p>στ) το κρέας έχει παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>.</p> <p><b>II.2. Ταυτοποίηση:</b></p> <p>Οι παρτίδες κουνελιών ταυτοποιήθηκαν έτσι ώστε να είναι δυνατός ο εντοπισμός των εκμεταλλεύσεων καταγωγής τους.</p> <p><b>II.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι το κρέας που αναφέρεται στο μέρος I προέρχεται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Η εξαίρεση του κιμά και του μηχανικώς διαχωρισμένου κρέατος μνημονεύεται ρητώς στον τίτλο για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση, καθώς τα εν λόγω προϊόντα δεν μπορούν να εισαχθούν με τη χρήση του παρόντος πιστοποιητικού που αφορά το νωπό κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.7: Όνομα της χώρας καταγωγής, η οποία πρέπει να είναι η ίδια με τη χώρα εξαγωγής.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Επωνυμία, διεύθυνση και αριθμός της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρατε τον/τους αριθμό/-ούς καταχώρισης των σιδηροδρομικών βαγονιών και των φορτηγών, τις ονομασίες των πλοίων και, εάν είναι γνωστοί, τους αριθμούς πτήσης των αεροσκαφών. Σε περίπτωση μεταφοράς σε εμπορευματοκιβώτια, πρέπει να αναφέρονται στο πλαίσιο I.19 ο αριθμός καταχώρισής τους και ο αύξων αριθμός της σφραγίδας τους, εφόσον υπάρχει.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p>
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Ονοματεπώνυμο (με κεφάλαια)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 24

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΠΑΡΑΣΚΕΥΑΣΜΑΤΩΝ  
ΚΡΕΑΤΟΣ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ  
(ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ MP-PREP)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τόπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τόπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> Τόπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη			
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά			
	<b>I.23</b>			

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθμός παρτίδας
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MP-PREP

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των παρασκευασμάτων κρέατος]</p> <p>Τα παρασκευάσματα κρέατος <sup>(1)</sup> περιέχουν τα ακόλουθα συστατικά κρέατος και πληρούν τα κριτήρια που αναφέρονται κατωτέρω:</p> <p>Είδος (Α) Καταγωγή (Β)</p> <p>(Α) Αναγράψτε τον κωδικό του αντίστοιχου είδους κρέατος που περιέχεται στα παρασκευάσματα κρέατος, όπου: BOV = κατοικίδια βοοειδή (συμπεριλαμβανομένων ειδών των γενών <i>Bison</i> και <i>Bubalus</i> και των διασταυρώσεών τους)· OVI = κατοικίδια πρόβατα (<i>Ovis aries</i>) και αίγες (<i>Capra hircus</i>)· EQU = κατοικίδια μόνοπλα (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> και οι διασταυρώσεις τους), POR = κατοικίδια χοιροειδή· RM = εκτρεφόμενα κουνέλια, POU = κατοικίδια πουλερικά, RAT = στρουθιονίδες, RUF: ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα· RUW: άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), άγριοι καμηλίδες και άγριοι ελαφίδες· SUF: ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae· SUW: άγρια ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae· EQW = άγρια θηράματα μονόπλων που ανήκουν στο υπογένος <i>Hippotigris</i> (ζέβρα), WL = άγρια κονικλοειδή, GBM = πτερωτά θηράματα, WM (άγρια χερσαία θηλαστικά εκτός των σπληφόρων και των κονικλοειδών)</p> <p>(Β) Αναγράψτε τον κωδικό ISO της χώρας καταγωγής και, στην περίπτωση διαίρεσης σε περιφέρειες στο πλαίσιο της σχετικής ενωσιακής νομοθεσίας για τα αντίστοιχα συστατικά κρέατος, αναγράψτε τον κωδικό της περιφέρειας.</p> <p>Γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>C</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και βεβαιώνω ότι τα παρασκευάσματα κρέατος που περιγράφονται στο μέρος I παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p>			

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MP-PREP

	<p>Π.1.2. <sup>(2)</sup> είτε [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το νωπό κρέας<sup>(3)</sup> που χρησιμοποιείται στην παρασκευή του παρασκευάσματος κρέατος έχουν υποβληθεί σε επιθεωρήσεις πριν και μετά τη σφαγή·]</p> <p><sup>(2)</sup> είτε [τα άγρια θηράματα από τα οποία προέρχεται το νωπό κρέας<sup>(3)</sup> που χρησιμοποιείται στην παρασκευή του παρασκευάσματος κρέατος έχουν υποβληθεί σε επιθεώρηση μετά τη σφαγή·]</p> <p>Π.1.3. παρήχθησαν από πρώτες ύλες που πληρούν τις απαιτήσεις των τμημάτων I έως IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004· και ιδίως:</p> <p><sup>(2)</sup> [Π.1.3.1. αν προέρχονται από κρέας κατοικίδιων χοιροειδών, το κρέας αυτό πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής<sup>D</sup>, και ιδίως:</p> <p><sup>(2)</sup> είτε [υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πέψης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα·]</p> <p><sup>(2)</sup> είτε [υποβλήθηκε σε επεξεργασία κατάψυξης σύμφωνα με το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375·]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(8)</sup> είτε [σε περίπτωση κρέατος από κατοικίδια χοιροειδή που εκτρέφονται μόνο για πάχυνση και σφαγή, προέρχεται από εκμετάλλευση ή κατηγορία εκμεταλλεύσεων που έχει αναγνωριστεί επίσημα από την αρμόδια αρχή ως απαλλαγμένη από <i>Trichinella</i>, σύμφωνα με το παράρτημα IV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2015/1375, ή από μη απογαλακτισμένα χοιροειδή και ηλικίας κάτω των 5 εβδομάδων·]]</p> <p><sup>(2)</sup> [Π.1.3.2. αν προέρχονται από κρέας μονόπλων ή κρέας αγριόχοιρου, το κρέας αυτό πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375, και ιδίως υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πέψης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα·]</p> <p>Π.1.4. έχουν παραχθεί σύμφωνα με τις διατάξεις του τμήματος V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και έχουν καταψυχθεί σε εσωτερική θερμοκρασία η οποία δεν υπερβαίνει τους – 18 °C·</p> <p>Π.1.5. φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>Π.1.6. η σήμανση που τίθεται στη συσκευασία των παρασκευασμάτων κρέατος που περιγράφονται στο μέρος I φέρει αναγνωριστικό σήμα, σύμφωνα με το οποίο τα παρασκευάσματα κρέατος προέρχονται αποκλειστικά από νωπό κρέας ζώων τα οποία προέρχονται από εγκαταστάσεις (σφαγεία και εργαστήρια τεμαχισμού) με άδεια εξαγωγής στην Ευρωπαϊκή Ένωση·</p>
--	--

D

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής, της 10ης Αυγούστου 2015, για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση *Trichinella* (τριχίνης) στο κρέας (ΕΕ L 212 της 11.8.2015, σ. 7).



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MP-PREP

	<p>Π.1.7. πληρούν τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>E</sup>.</p> <p>Π.1.8. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώατα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>Π.1.9. έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>H</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>I</sup>.</p> <p>Π.1.10. αποθηκεύτηκαν και μεταφέρθηκαν σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις του τμήματος V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>(<sup>2</sup>) Π.1.11. αν περιέχουν υλικά προερχόμενα από βοοειδή, προβατοειδή ή αιγοειδή, τότε, όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ):</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ της Επιτροπής<sup>J</sup>, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το παρασκεύασμα κρέατος γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το παρασκεύασμα κρέατος κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και το παρασκεύασμα κρέατος δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·]</p>
--	---

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώατα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>J</sup> Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/ΕΚ, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MP-PREP

	<p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το παρασκεύασμα κρέατος κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) το παρασκεύασμα κρέατος δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</li> <li>ii) το παρασκεύασμα κρέατος δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που παράγεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</li> <li>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το παρασκεύασμα κρέατος δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</li> </ul> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το παρασκεύασμα κρέατος κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) το παρασκεύασμα κρέατος δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</li> <li>ii) το παρασκεύασμα κρέατος δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που παράγεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</li> <li>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το παρασκεύασμα κρέατος δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</li> <li>iv) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το παρασκεύασμα κρέατος δεν έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων <sup>K</sup>·</li> <li>v) η παραγωγή και ο χειρισμός του παρασκευάσματος κρέατος έγιναν κατά τρόπο που διασφαλίζει ότι δεν περιέχει και δεν έχει μολυνθεί από νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης·]]</li> </ul> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το παρασκεύασμα κρέατος δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</li> </ul>
--	---

K

<https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MP-PREP

	<p>β) το παρασκεύασμα κρέατος δεν περιέχει ούτε προέρχεται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.]</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής δεν έχει ταξινομηθεί σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ ή έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το παρασκεύασμα κρέατος δεν:</p> <p>i) εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>ii) έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους προερχόμενα από μηρυκαστικά, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων·</p> <p>β) το παρασκεύασμα κρέατος δεν περιέχει ούτε προέρχεται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστείωσης.]]</p> <p>(<sup>2</sup>) [Π.1.12. εάν περιέχει υλικά από κατοικίδια μόνοπλα, το νωπό κρέας που χρησιμοποιείται στην παρασκευή των παρασκευασμάτων κρέατος:</p> <p>είτε (<sup>2</sup>) [προέρχεται από κατοικίδια μόνοπλα τα οποία, αμέσως πριν τη σφαγή, είχαν παραμείνει επί έξι τουλάχιστον μήνες ή από τη γέννησή τους, εάν εσφάγησαν σε ηλικία μικρότερη των έξι μηνών, ή από την εισαγωγή τους ως κατοικίδιων μονόπλων για παραγωγή τροφίμων από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, εάν είχαν εισαχθεί λιγότερο από έξι μήνες πριν από τη σφαγή, σε τρίτη χώρα:</p> <p>α) στην οποία η χορήγηση στα κατοικίδια μόνοπλα:</p> <p>i) θυρεοστατικών ουσιών, στυλβενίων, παραγώγων στυλβενίων, αλάτων και εστέρων τους, οιστραδιόλης 17β και των εστεροειδών παραγώγων της απαγορεύεται·</p> <p>ii) άλλων ουσιών με οιστρογόνο, ανδρογόνο ή γεσταγόνο δράση, καθώς και β-ανταγωνιστών επιτρέπεται μόνον για:</p> <p>– θεραπευτική αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο β) της οδηγίας 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>L</sup>, όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 2 της εν λόγω οδηγίας, ή</p>
--	---

L

Οδηγία 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, για την απαγόρευση της χρησιμοποίησης ορισμένων ουσιών με ορμονική ή θυρεοστατική δράση και των β-ανταγωνιστικών ουσιών στη ζωική παραγωγή για κερδοσκοπικούς λόγους και για την κατάργηση των οδηγιών 81/602/ΕΟΚ, 88/146/ΕΟΚ και 88/299/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 3).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MP-PREP

	<p>– ζωοτεχνική αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο γ) της οδηγίας 96/22/ΕΚ, όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με το άρθρο 5 της εν λόγω οδηγίας και</p> <p>β) η οποία είχε, τουλάχιστον κατά τη διάρκεια των έξι μηνών πριν από τη σφαγή των ζώων, σχέδιο για την παρακολούθηση των ομάδων καταλοίπων και ουσιών που αναφέρονται στο παράρτημα Ι της οδηγίας 96/23/ΕΚ το οποίο καλύπτει τα κατοικίδια μονοπλά που έχουν γεννηθεί και εισαχθεί στην τρίτη χώρα και το οποίο έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 29 παράγραφος 1 τέταρτο εδάφιο της οδηγίας 96/23/ΕΚ.</p> <p>καί/ή <sup>(2)</sup> [έχει εισαχθεί από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης.]</p> <p><sup>(2)</sup>(<sup>4</sup>) [Π.1.13. εάν περιέχει υλικά από εκτρεφόμενους ελαφίδες:</p> <p>το προϊόν περιέχει ή προέρχεται αποκλειστικά από κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του νωτιαίου μυελού, εκτρεφόμενων ελαφιδών που έχουν εξεταστεί για χρόνια εξασθενητική νόσο με ιστοπαθολογική, ανοσοϊστοχημική ή άλλη διαγνωστική μέθοδο αναγνωρισμένη από την αρμόδια αρχή, με αρνητικά αποτελέσματα, και δεν προέρχεται από ζώα αγέλης όπου έχει εκδηλωθεί επιβεβαιωμένα ή όπου υπάρχουν επίσημες υπόνοιες εκδήλωσης χρόνιας εξασθενητικής νόσου.]</p> <p><sup>(2)</sup>(<sup>5</sup>) [Π.1.14. εάν περιέχει υλικά από άγριους ελαφίδες:</p> <p>το προϊόν περιέχει ή προέρχεται αποκλειστικά από κρέας, εξαιρουμένων των εντοσθίων και του νωτιαίου μυελού, άγριων ελαφιδών που έχουν εξεταστεί για χρόνια εξασθενητική νόσο με ιστοπαθολογική, ανοσοϊστοχημική ή άλλη διαγνωστική μέθοδο αναγνωρισμένη από την αρμόδια αρχή, με αρνητικά αποτελέσματα, και δεν προέρχεται από ζώα από περιοχή όπου έχει εκδηλωθεί επιβεβαιωμένα ή όπου υπάρχουν επίσημες υπόνοιες εκδήλωσης χρόνιας εξασθενητικής νόσου κατά τα τελευταία τρία έτη.]</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που το παρασκεύασμα κρέατος αποτελείται εξολοκλήρου από κρέας μονόπλων ή κονικλοειδών ή άγριων θηλαστικών πλην οπληφόρων]</p> <p>Το <b>παρασκεύασμα κρέατος</b> που περιγράφεται στο μέρος I:</p> <p>II.2.1. έχει παρασκευαστεί και έχει αποσταλεί από τη <b>ζώνη</b> με κωδικό: .....<sup>(6)</sup>, από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση <b>νωπού κρέατος</b> των ειδών που αναφέρονται στο σημείο II.2.2. από τα οποία παρήχθη το νωπό κρέας, και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο παράρτημα XIII μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>M</sup> για το νωπό κρέας οπληφόρων ή στο παράρτημα XIV μέρος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για το νωπό κρέας πουλερικών και πτερωτών θηραμάτων, και περιέχει μόνο νωπό κρέας το οποίο προέρχεται από:</p> <p><sup>(1) εἴπε</sup> [η ζώνη πρέπει να είναι η ίδια με τη ζώνη παρασκευής και αποστολής.]</p>
--	---

M

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MP-PREP

	<p><sup>(1)</sup> είτε [στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς _____, _____, _____ <sup>(6)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση νωπού κρέατος των ειδών από τα οποία παρήχθη το νωπό κρέας, και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται</p> <p><sup>(1)</sup> είτε [στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για το νωπό κρέας οπληφόρων·]</p> <p><sup>(1)</sup> είτε [στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για το νωπό κρέας πουλερικών και πτερωτών θηραμάτων·]</p> <p><sup>(1)</sup> είτε [ένα κράτος μέλος·]</p> <p>Π.2.2. περιέχει μόνο νωπό κρέας το οποίο πληροί όλες τις απαιτήσεις υγείας των ζώων για την είσοδο νωπού κρέατος στην Ένωση, και οι οποίες καθορίζονται στο οικείο υπόδειγμα πιστοποιητικού<sup>(7)</sup>, και, ως εκ τούτου, μπορεί να εισέλθει στην Ένωση ως έχει, και το οποίο προέρχεται από ζώα των ακόλουθων ειδών: [βοοειδή]<sup>(2)</sup>, [προβατοειδή και/ή αιγοειδή]<sup>(2)</sup>, [κατοικίδες φυλές χοιροειδών]<sup>(2)</sup>, [καμηλίδες και/ή ελαφίδες και/ή ζώα της οικογένειας Bovidae εξαιρουμένων των βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών]<sup>(2)</sup>, [άγριες φυλές χοιροειδών]<sup>(2)</sup>, [πουλερικά πλην των στρουθιονιδών]<sup>(3)</sup>, [στρουθιονίδες]<sup>(2)</sup>, [πτερωτά θηράματα]<sup>(2)</sup>.</p> <p><b>Π.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι τα παρασκευάσματα κρέατος <sup>(1)</sup> που αναφέρονται στο μέρος I προέρχονται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση παρασκευασμάτων κρέατος [όπως ορίζονται στο σημείο 1.15 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004] τα οποία προέρχονται από νωπό κρέας κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και/ή αιγοειδών, καμηλιδών και/ή ελαφιδών και/ή ζώων της οικογένειας Bovidae (εκτός των βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), άγριων φυλών χοιροειδών, κονικλοειδών, πουλερικών πλην των στρουθιονιδών, πτερωτών θηραμάτων, και άγριων χερσαίων θηλαστικών εκτός οπληφόρων και κονικλοειδών, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω παρασκευάσματος κρέατος.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.7: Όνομα της χώρας καταγωγής, η οποία πρέπει να είναι η ίδια με τη χώρα εξαγωγής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρεται ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώσει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου εισόδου στην Ένωση.</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MP-PREP

<p>Πλαίσιο I.18:</p> <p>Πλαίσιο I.19:</p> <p>Πλαίσιο I.27:</p> <p>Πλαίσιο I.27:</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Παρασκευάσματα κρέατος, όπως ορίζονται στο σημείο 1.15 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(2) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(3) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(4) Ισχύει όταν το κρέας προέρχεται από χώρα που αναφέρεται στο κεφάλαιο ΣΤ σημείο 1 του παραρτήματος IX του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.</p> <p>(5) Ισχύει όταν το κρέας προέρχεται από χώρα που αναφέρεται στο κεφάλαιο ΣΤ σημείο 2 του παραρτήματος IX του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.</p> <p>(6) Κωδικός της ζώνης σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για το νωπό κρέας οπληφόρων ή σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για το νωπό κρέας πουλερικών και πτερωτών θηραμάτων.</p> <p>(7) Υποδείγματα πιστοποιητικών που προβλέπονται στα παραρτήματα του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235: πιστοποιητικό BOV για νωπό κρέας βοοειδών· πιστοποιητικό OVI για νωπό κρέας προβατοειδών και αιγοειδών· πιστοποιητικό POR για νωπό κρέας χοιροειδών· πιστοποιητικό RUF για νωπό κρέας από ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα. πιστοποιητικό RUW για νωπό κρέας από άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), άγριους καμηλίδες και άγριους ελαφίδες· πιστοποιητικό SUF για νωπό κρέας από ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae· πιστοποιητικό SUW για νωπό κρέας από άγρια ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae· πιστοποιητικό POU για νωπό κρέας πουλερικών πλην των στρουθιονιδών· πιστοποιητικό RAT για νωπό κρέας στρουθιονιδών· πιστοποιητικό GBM για νωπό κρέας από πτερωτά θηράματα.</p> <p>(8) Η εξαίρεση που αφορά τα κατοικίδια χοιροειδή που προέρχονται από εκμετάλλευση που αναγνωρίζεται επίσημα ως εκμετάλλευση που εφαρμόζει ελεγχόμενες συνθήκες σταβλισμού μπορεί να εφαρμοστεί μόνο για τις χώρες που περιλαμβάνονται στο παράρτημα VII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375.</p>	<p>Τα κατενυγμένα έχουν εσωτερική θερμοκρασία η οποία δεν υπερβαίνει τους – 18 °C.</p> <p>Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) του Παγκόσμιου Οργανισμού Τελωνείων: 02.07, 02.10, 16.01 ή 16.02.</p> <p>Περιγραφή του φορτίου:</p> <p>“Είδος”: επιλογή μεταξύ των ειδών που περιγράφονται στο μέρος II (Α).</p> <p>“Είδος επεξεργασίας”: διάρκεια αποθήκευσης (ηη/μμ/εεεε).</p> <p>“Ψυκτική αποθήκη”: διεύθυνση/διευθύνσεις και αριθμός/-οί έγκρισης των εγκεκριμένων ψυκτικών αποθηκών, εάν χρειάζεται.</p>
<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 25

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΟ ΚΡΕΑΣ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ, ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΩΝ ΤΩΝ ΤΕΤΗΓΜΕΝΩΝ ΖΩΙΚΩΝ ΛΙΠΩΝ ΚΑΙ ΤΩΝ ΚΑΤΑΛΟΙΠΩΝ ΖΩΙΚΟΥ ΛΙΠΟΥΣ, ΕΚΧΥΛΙΣΜΑΤΩΝ ΚΡΕΑΤΟΣ ΚΑΙ ΕΠΕΞΕΡΓΑΣΜΕΝΩΝ ΣΤΟΜΑΧΙΩΝ, ΟΥΡΟΔΟΧΩΝ ΚΥΣΤΕΩΝ ΚΑΙ ΕΝΤΕΡΩΝ, ΕΚΤΟΣ ΤΩΝ ΕΝΤΕΡΩΝ ΑΛΛΑΝΤΟΠΟΙΑΣ, ΚΑΙ ΤΑ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ ΝΑ ΥΠΟΒΛΗΘΟΥΝ ΣΕ ΕΙΔΙΚΗ ΕΠΕΞΕΡΓΑΣΙΑ ΜΕΤΡΙΑΣΜΟΥ ΤΟΥ ΚΙΝΔΥΝΟΥ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΜΡΝΤ)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ			
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού		<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή		<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή			
		<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας	
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός	
	<b>I.11</b> Τόπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τόπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας			
		<b>I.13</b> Τόπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου			
		<b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου			
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάψυξη	
	<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
	<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση  Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά				
	<b>I.23</b>				

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΜΡΝΤ

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των προϊόντων με βάση το κρέας]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>C</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και βεβαιώνω ότι τα προϊόντα με βάση το κρέας<sup>(2)</sup>, συμπεριλαμβανομένων των τετηγμένων ζωικών λιπών και των καταλοίπων ζωικού λίπους, εκχυλισμάτων κρέατος και επεξεργασμένων στομαχιών, ουροδόχων κύστεων και εντέρων, εκτός των εντέρων αλλαντοποιίας, που περιγράφονται στο μέρος I παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. <sup>(1)</sup> είτε [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας έχουν υποβληθεί σε επιθεωρήσεις πριν και μετά τη σφαγή·]  <sup>(1)</sup> είτε [τα άγρια θηράματα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας έχουν υποβληθεί σε επιθεώρηση μετά τη σφαγή·]</p> <p>II.1.3. παρασκευάστηκαν από πρώτες ύλες που πληρούν τις απαιτήσεις των τμημάτων I έως VI του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p><sup>(1)</sup> [II.1.4.1. αν προέρχονται από κρέας κατοικίδιων χοιροειδών, το κρέας αυτό πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής<sup>D</sup>, και ιδίως:</p> <p><sup>(1)</sup> είτε [υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πέψης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα·]  <sup>(1)</sup> είτε [υποβλήθηκε σε επεξεργασία κατάψυξης σύμφωνα με το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375·]  <sup>(1)(8)</sup> είτε [σε περίπτωση κρέατος από κατοικίδια χοιροειδή που εκτρέφονται μόνο για πάχυνση και σφαγή, προέρχεται από εκμετάλλευση ή κατηγορία εκμεταλλεύσεων που έχει αναγνωριστεί επίσημα από την αρμόδια αρχή ως απαλλαγμένη από <i>Trichinella</i>, σύμφωνα με το παράρτημα IV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2015/1375·]]</p>			

A Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

B Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

C Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

D Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής, της 10ης Αυγούστου 2015, για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση *Trichinella* (τριχίνης) στο κρέας (ΕΕ L 212 της 11.8.2015, σ. 7).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΜΡΝΤ

	<p>(1) [Π.1.4.2. αν προέρχονται από κρέας μονόπλων ή κρέας αγριόχοιρου, το κρέας αυτό πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375, και ιδίως υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πένης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα:]</p> <p>(1) [Π.1.4.3. τα επεξεργασμένα στομάχια, ουροδόχοι κύστες και έντερα και εκχυλίσματα κρέατος παρήχθησαν σύμφωνα με το παράρτημα ΙΙΙ τμήμα ΧΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.]</p> <p>(1) [Π.1.4.4. τα τετηγμένα ζωικά λίπη και τα κατάλοιπα ζωικού λίπους παρήχθησαν σύμφωνα με το παράρτημα ΙΙΙ τμήμα ΧΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.]</p> <p>Π.1.5. φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα Ι του παραρτήματος ΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>Π.1.6. η σήμανση που τίθεται στη συσκευασία των προϊόντων με βάση το κρέας που περιγράφονται στο μέρος Ι φέρει αναγνωριστικό σήμα, σύμφωνα με το οποίο τα προϊόντα με βάση το κρέας προέρχονται αποκλειστικά από νερό κρέας ζώων τα οποία προέρχονται από εγκαταστάσεις (σφαγεία και εργαστήρια τεμαχισμού) με άδεια εξαγωγής στην Ευρωπαϊκή Ένωση.</p> <p>Π.1.7. πληρούν τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>E</sup>.</p> <p>Π.1.8. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής.</p> <p>Π.1.9. έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>H</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>I</sup>.</p> <p>Π.1.10. τα μέσα μεταφοράς και οι συνθήκες φόρτωσης των προϊόντων με βάση το κρέας του παρόντος φορτίου πληρούν τις απαιτήσεις υγιεινής που προβλέπονται για την εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση.</p>
--	--

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΜΡΝΤ

	<p><sup>(1)</sup> [Π.1.11. αν περιέχουν υλικά προερχόμενα από βοοειδή, προβατοειδή ή αιγοειδή, τότε, όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ):</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ της Επιτροπής<sup>J</sup>, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>i) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που παράγεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>i) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p>
--	--

J

Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/ΕΚ, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPNT

	<p>ii) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που παράγεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</p> <p>iv) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων<sup>κ</sup>.</p> <p>v) η παραγωγή και ο χειρισμός των προϊόντων με βάση το κρέας έγιναν κατά τρόπο που διασφαλίζει ότι αυτά δεν περιέχουν και δεν έχουν μολυνθεί από νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης·]]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β) τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα τα οποία γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β) τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα που κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και:</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΜΡΝΤ

	<p>(<sup>1</sup>) είτε [i] τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία κατά την οποία εφαρμόστηκε στην πράξη η απαγόρευση χορήγησης στα μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και καταλοίπων ζωικού λίπους προερχομένων από μηρυκαστικά·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [i] τα επεξεργασμένα έντερα από βοοειδή, προβατοειδή και αιγοειδή δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]]]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής δεν έχει ταξινομηθεί σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ ή έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν:</p> <p>i) εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>ii) έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους προερχόμενα από μηρυκαστικά, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων·</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα τα οποία γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα που κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και:</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [i] τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία κατά την οποία εφαρμόστηκε στην πράξη η απαγόρευση χορήγησης στα μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και καταλοίπων ζωικού λίπους προερχομένων από μηρυκαστικά·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [i] τα επεξεργασμένα έντερα από βοοειδή, προβατοειδή και αιγοειδή δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]]]</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPNT

	<p>(<sup>1</sup>) [Π.1.12. εάν περιέχουν υλικά από κατοικίδια μόνοπλα, το νωπό κρέας που χρησιμοποιείται στην παρασκευή των προϊόντων με βάση το κρέας:</p> <p>είτε (<sup>1</sup>) [προέρχεται από κατοικίδια μόνοπλα τα οποία, αμέσως πριν τη σφαγή, είχαν παραμείνει επί έξι τουλάχιστον μήνες ή από τη γέννησή τους, εάν εσφάγησαν σε ηλικία μικρότερη των έξι μηνών, ή από την εισαγωγή τους ως κατοικίδιων μονόπλων για παραγωγή τροφίμων από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, εάν είχαν εισαχθεί λιγότερο από έξι μήνες πριν από τη σφαγή, σε τρίτη χώρα:</p> <p>α) στην οποία η χορήγηση στα κατοικίδια μόνοπλα:</p> <p>i) θυρεοστατικών ουσιών, στιλβενίων, παραγώγων στιλβενίων, αλάτων και εστέρων τους, οιστραδιόλης 17β και των εστεροειδών παραγώγων της απαγορεύεται·</p> <p>ii) άλλων ουσιών με οιστρογόνο, ανδρογόνο ή γεσταγόνο δράση, καθώς και β-ανταγωνιστών επιτρέπεται μόνον για:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– θεραπευτική αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο β) της οδηγίας 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>L</sup>, όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 2 της εν λόγω οδηγίας, ή</li> <li>– ζωοτεχνική αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο γ) της οδηγίας 96/22/ΕΚ, όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με το άρθρο 5 της εν λόγω οδηγίας· και</li> </ul> <p>β) η οποία είχε, τουλάχιστον κατά τη διάρκεια των έξι μηνών πριν από τη σφαγή των ζώων, σχέδιο για την παρακολούθηση των ομάδων καταλοίπων και ουσιών που αναφέρονται στο παράρτημα Ι της οδηγίας 96/23/ΕΚ το οποίο καλύπτει τα κατοικίδια μόνοπλα που έχουν γεννηθεί και εισαχθεί στην τρίτη χώρα και το οποίο έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 29 παράγραφος 1 τέταρτο εδάφιο της οδηγίας 96/23/ΕΚ.</p> <p>και/ή (<sup>1</sup>) [έχει εισαχθεί από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης.]]</p> <p><b>Π.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που το προϊόν με βάση το κρέας αποτελείται εξολοκλήρου από κρέας μονόπλων, κονικλοειδών ή άλλων άγριων θηλαστικών πλην οπληφόρων]</p> <p>Το <b>προϊόν με βάση το κρέας</b>, συμπεριλαμβανομένων των τετηγμένων ζωικών λιπών και των καταλοίπων ζωικού λίπους, εκχυλισμάτων κρέατος και επεξεργασμένων στομαχιών, ουροδόχων κύστεων και εντέρων, εκτός των εντέρων αλλαντοποιίας, τα οποία περιγράφονται στο μέρος Ι:</p>
--	---

L

Οδηγία 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, για την απαγόρευση της χρησιμοποίησης ορισμένων ουσιών με ορμονική ή θυρεοστατική δράση και των β-ανταγωνιστικών ουσιών στη ζωική παραγωγή για κερδοσκοπικούς λόγους και για την κατάργηση των οδηγιών 81/602/ΕΟΚ, 88/146/ΕΟΚ και 88/299/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 3).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΜΡΝΤ

	<p>Π.2.1. έχει υποστεί μεταποίηση και έχει αποσταλεί από τη ζώνη με κωδικό: .....<sup>(3)</sup>, από την οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού:</p> <p>α) επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση νωπού κρέατος των ζωικών ειδών από το κρέας των οποίων μεταποιήθηκε το προϊόν κρέατος που περιγράφεται στο μέρος I και η οποία περιλαμβάνεται (1) είτε [στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>M</sup> στην περίπτωση νωπού κρέατος οπληφόρων]<sup>M</sup> (1) είτε [στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>N</sup>, στην περίπτωση νωπού κρέατος πουλερικών και πτερωτών θηραμάτων]<sup>N</sup>· και β) και η οποία περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο στην Ένωση προϊόντων με βάση το κρέας που περιγράφονται στο μέρος I υπό το καθεστώς μη ειδικής επεξεργασίας “Α”·</p> <p>Π.2.2. έχει υποστεί μεταποίηση με βάση νωπό κρέας των ζωικών ειδών με κωδικό/-ούς ____, ____, ____<sup>(4)</sup>.</p> <p>Π.2.3. έχει υποστεί μεταποίηση με βάση νωπό κρέας το οποίο έχει υποβληθεί σε μη ειδική επεξεργασία<sup>(5)</sup>.</p> <p>Π.2.4. έχει υποστεί μεταποίηση με βάση νωπό κρέας το οποίο πληροί όλες τις σχετικές απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος που προβλέπονται στον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>O</sup> και, ως εκ τούτου, μπορεί να εισέλθει στην Ένωση ως έχει, και προέρχεται από ζώα τα οποία διέμεναν συνεχώς σε εγκατάσταση η οποία βρίσκεται:</p> <p>(1) είτε [στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1.]</p> <p>(1) είτε [στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς ____, ____, ____<sup>(6)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση νωπού κρέατος των ειδών από τα οποία πραγματοποιήθηκε η μεταποίηση του προϊόντος με βάση το κρέας, και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται</p> <p>(1) είτε [στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.]<sup>(7)</sup></p> <p>(1) είτε [στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.]</p>
--	--

<sup>M</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>N</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>O</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPNT

	<p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [σε ένα κράτος μέλος:]</p> <p>Π.2.5. μετά τη μεταποίηση υποβλήθηκε σε χειρισμό έως τη συσκευασία, κατά τρόπο ώστε να αποφευχθεί διασταυρούμενη μόλυνση η οποία θα μπορούσε να εισαγάγει κίνδυνο για την υγεία των ζώων·</p> <p>(<sup>8</sup>) [Π.2.6 προορίζεται για κράτος μέλος στο οποίο έχει χορηγηθεί καθεστώς απαλλαγμένου από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών χωρίς εμβολιασμό σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής<sup>P</sup> και προέρχεται από πουλερικά που δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών με ζων εμβόλιο κατά την περίοδο των 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής].</p> <p><b>Π.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα προϊόντα με βάση το κρέας που αναφέρονται στο μέρος Ι προέρχονται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση προϊόντων με βάση το κρέας τα οποία προέρχονται από ζώνες από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος νοπού κρέατος των σχετικών ειδών και, ως εκ τούτου, δεν απαιτείται να υποβληθούν σε ειδική επεξεργασία μετριασμού του κινδύνου, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω προϊόντος με βάση το κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος Ι του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(<sup>2</sup>) Προϊόντα με βάση το κρέας, όπως ορίζονται στο σημείο 7.1 του παραρτήματος Ι του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(<sup>3</sup>) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(<sup>4</sup>) BOV = βοοειδή· OVI = προβατοειδή και αιγοειδή· POR = χοιροειδή· RUF = ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα· RUW: άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), άγριοι καμηλίδες και άγριοι ελαφίδες· SUF: ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae· SUW: άγρια ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae· POU = πουλερικά πλην των στρουθιονιδών· RAT = στρουθιονίδες· GB = πτερωτά θηράματα.</p>
--	--

P

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής, της 17ης Δεκεμβρίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την επιτήρηση, τα προγράμματα εκρίζωσης και το καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο για ορισμένες καταγεγραμμένες και αναδυόμενες νόσους (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 211).



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPNT

	<p>(5) Αυτό μπορεί να πιστοποιηθεί μόνο αν έχει υποστεί μεταποίηση με βάση νοπό κρέας το οποίο έχει υποβληθεί σε μη ειδική επεξεργασία «Α», ειδικά καθορισμένη στο μέρος 1 του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για το είδος καταγωγής του νοπού κρέατος και τη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο II.2.1.</p> <p>(6) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII ή με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(7) Δεν ισχύει για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(8) Η παρούσα εγγύηση απαιτείται μόνο για φορτία που προορίζονται για κράτος μέλος στο οποίο έχει χορηγηθεί καθεστώς απαλλαγμένου από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών χωρίς εμβολιασμό σύμφωνα με τον κατ’ εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2020/689.</p>
<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 26

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΟ ΚΡΕΑΣ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ, ΣΥΜΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΩΝ ΤΩΝ ΤΕΤΗΓΜΕΝΩΝ ΖΩΙΚΩΝ ΛΙΠΩΝ ΚΑΙ ΤΩΝ ΚΑΤΑΛΟΙΠΩΝ ΖΩΙΚΟΥ ΛΙΠΟΥΣ, ΕΚΧΥΛΙΣΜΑΤΩΝ ΚΡΕΑΤΟΣ ΚΑΙ ΕΠΕΞΕΡΓΑΣΜΕΝΩΝ ΣΤΟΜΑΧΙΩΝ, ΟΥΡΟΔΟΧΩΝ ΚΥΣΤΕΩΝ ΚΑΙ ΕΝΤΕΡΩΝ, ΕΚΤΟΣ ΤΩΝ ΕΝΤΕΡΩΝ ΑΛΛΑΝΤΟΠΟΙΑΣ, ΚΑΙ ΤΑ ΟΠΟΙΑ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ ΝΑ ΥΠΟΒΛΗΘΟΥΝ ΣΕ ΕΙΔΙΚΗ ΕΠΕΞΕΡΓΑΣΙΑ ΜΕΤΡΙΑΣΜΟΥ ΤΟΥ ΚΙΝΔΥΝΟΥ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΜΡΣΤ)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	I.1 Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.2 Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	I.2a Αναφορά IMSOC	
		I.3 Αρμόδια κεντρική αρχή	ΚΩΔΙΚΟΣ QR	
		I.4 Αρμόδια τοπική αρχή		
		I.5 Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.6 Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	
	I.7 Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	I.9 Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας
	I.8 Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	I.10 Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός
	I.11 Τόπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.12 Τόπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	I.13 Τόπος φόρτωσης	I.14 Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	I.15 Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	I.16 Συναρμολογημένος σταθμός ελέγχου εισόδου I.17 Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Χώρα Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου Κωδικός Κωδικός ISO της χώρας		
	I.18 Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη	I.19 Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας		
I.20 Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.22 <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά I.23		

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPST

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των προϊόντων με βάση το κρέας]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>C</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής<sup>D</sup>, συμπεριλαμβανομένων των τετηγμένων ζωικών λιπών και των καταλοίπων ζωικού λίπους, εκχυλισμάτων κρέατος και επεξεργασμένων στομαχιών, ουροδόχων κύστεων και εντέρων, εκτός των εντέρων αλλαντοποιίας, που περιγράφονται στο μέρος I παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. <sup>(1)</sup> είτε [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας έχουν υποβληθεί σε επιθεωρήσεις πριν και μετά τη σφαγή·]  <sup>(1)</sup> είτε [τα άγρια θηράματα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας έχουν υποβληθεί σε επιθεώρηση μετά τη σφαγή·]</p> <p>II.1.3. παρασκευάστηκαν από πρώτες ύλες που πληρούν τις απαιτήσεις των τμημάτων I έως VI του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p><sup>(1)</sup> [II.1.4.1. αν προέρχονται από κρέας κατοικίδιων χοιροειδών, το κρέας αυτό πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής<sup>D</sup>, και ιδίως:</p> <p><sup>(1)</sup> είτε [υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πέψης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα·]  <sup>(1)</sup> είτε [υποβλήθηκε σε επεξεργασία κατάψυξης σύμφωνα με το παράρτημα II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375·]</p>			

A Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

B Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

C Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

D Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2015/1375 της Επιτροπής, της 10ης Αυγούστου 2015, για τη θέσπιση ειδικών κανόνων σχετικά με τους επίσημους ελέγχους για ανίχνευση *Trichinella* (τριχίνης) στο κρέας (ΕΕ L 212 της 11.8.2015, σ. 7).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPST

	<p>(<sup>1</sup>)(<sup>10</sup>) είτε [σε περίπτωση κρέατος από κατοικίδια χοιροειδή που εκτρέφονται μόνο για πάχυνση και σφαγή, προέρχεται από εκμετάλλευση ή κατηγορία εκμεταλλεύσεων που έχει αναγνωριστεί επίσημα από την αρμόδια αρχή ως απαλλαγμένη από <i>Trichinella</i>, σύμφωνα με το παράρτημα IV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2015/1375, ή από μη απογαλακτισμένα χοιροειδή και ηλικίας κάτω των 5 εβδομάδων·]</p> <p>(<sup>1</sup>) [II.1.4.2. αν προέρχονται από κρέας μονόπλων ή κρέας αγριόχοιρου, το κρέας αυτό πληροί τις απαιτήσεις του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375, και ιδίως υποβλήθηκε σε εξέταση με μέθοδο πέψης για ανίχνευση <i>Trichinella</i> με αρνητικά αποτελέσματα·]</p> <p>(<sup>1</sup>) [II.1.4.3. τα επεξεργασμένα στομάχια, ουροδόχοι κύστες και έντερα και εκχυλίσματα κρέατος παρήχθησαν σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα XIII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p> <p>(<sup>1</sup>) [II.1.4.4. τα τετηγμένα ζωικά λίπη και τα κατάλοιπα ζωικού λίπους παρήχθησαν σύμφωνα με το παράρτημα III τμήμα XII του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p> <p>II.1.5. φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.6. η σήμανση που τίθεται στη συσκευασία των προϊόντων με βάση το κρέας που περιγράφονται στο μέρος I φέρει αναγνωριστικό σήμα, σύμφωνα με το οποίο τα προϊόντα με βάση το κρέας προέρχονται αποκλειστικά από νωπό κρέας ζώων τα οποία προέρχονται από εγκαταστάσεις (σφαγεία και εργαστήρια τεμαχισμού) με άδεια εξαγωγής στην Ευρωπαϊκή Ένωση·</p> <p>II.1.7. πληρούν τα σχετικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>E</sup>·</p> <p>II.1.8. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>II.1.9. έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>H</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>I</sup>.</p>
--	---

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPST

	<p>II.1.10. τα μέσα μεταφοράς και οι συνθήκες φόρτωσης των προϊόντων με βάση το κρέας του παρόντος φορτίου πληρούν τις απαιτήσεις υγιεινής που προβλέπονται για την εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση·</p> <p><sup>(1)</sup> [II.1.11. αν περιέχουν υλικά προερχόμενα από βοοειδή, προβατοειδή ή αιγοειδή, τότε, όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ):</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ της Επιτροπής<sup>J</sup>, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>i) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που παράγεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>i) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p>
--	---

J

Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/ΕΚ, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPST

	<p>ii) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που παράγεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</p> <p>iv) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων<sup>κ</sup>.</p> <p>v) η παραγωγή και ο χειρισμός των προϊόντων με βάση το κρέας έγιναν κατά τρόπο που διασφαλίζει ότι αυτά δεν περιέχουν και δεν έχουν μολυνθεί από νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης·]]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα τα οποία γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα που κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και:</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPST

	<p>(<sup>1</sup>) είτε [i] τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία κατά την οποία εφαρμόστηκε στην πράξη η απαγόρευση χορήγησης στα μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και καταλοίπων ζωικού λίπους προερχομένων από μηρυκαστικά·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [i] τα επεξεργασμένα έντερα από βοοειδή, προβατοειδή και αιγοειδή δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]]]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής δεν έχει ταξινομηθεί σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ ή έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p style="padding-left: 20px;">α) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν:</p> <p style="padding-left: 40px;">i) εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p style="padding-left: 40px;">ii) έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους προερχόμενα από μηρυκαστικά, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων·</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από:</p> <p style="padding-left: 20px;">i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p style="padding-left: 20px;">ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p style="padding-left: 20px;">iii) νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα τα οποία γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα που κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και:</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [i] τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία κατά την οποία εφαρμόστηκε στην πράξη η απαγόρευση χορήγησης στα μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και καταλοίπων ζωικού λίπους προερχομένων από μηρυκαστικά·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [i] τα επεξεργασμένα έντερα από βοοειδή, προβατοειδή και αιγοειδή δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]]]</p>
--	--



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPST

	<p>(<sup>1</sup>) [Π.1.12. εάν περιέχουν υλικά από κατοικίδια μόνοπλα, το νωπό κρέας που χρησιμοποιείται στην παρασκευή των προϊόντων με βάση το κρέας:</p> <p>είτε (<sup>1</sup>) [προέρχεται από κατοικίδια μόνοπλα τα οποία, αμέσως πριν τη σφαγή, είχαν παραμείνει επί έξι τουλάχιστον μήνες ή από τη γέννησή τους, εάν εσφάγησαν σε ηλικία μικρότερη των έξι μηνών, ή από την εισαγωγή τους ως κατοικίδιων μονόπλων για παραγωγή τροφίμων από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, εάν είχαν εισαχθεί λιγότερο από έξι μήνες πριν από τη σφαγή, σε τρίτη χώρα:</p> <p>α) στην οποία η χορήγηση στα κατοικίδια μόνοπλα:</p> <p>i) θυρεοστατικών ουσιών, στυλβενίων, παραγώγων στυλβενίων, αλάτων και εστέρων τους, οιστραδιόλης 17β και των εστεροειδών παραγώγων της απαγορεύεται·</p> <p>ii) άλλων ουσιών με οιστρογόνο, ανδρογόνο ή γεσταγόνο δράση, καθώς και β-ανταγωνιστών επιτρέπεται μόνον για:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– θεραπευτική αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο β) της οδηγίας 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>L</sup>, όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 2 της εν λόγω οδηγίας, ή</li> <li>– ζωοτεχνική αγωγή, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 παράγραφος 2 στοιχείο γ) της οδηγίας 96/22/ΕΚ, όταν εφαρμόζεται σύμφωνα με το άρθρο 5 της εν λόγω οδηγίας· και</li> </ul> <p>β) η οποία είχε, τουλάχιστον κατά τη διάρκεια των έξι μηνών πριν από τη σφαγή των ζώων, σχέδιο για την παρακολούθηση των ομάδων καταλοίπων και ουσιών που αναφέρονται στο παράρτημα Ι της οδηγίας 96/23/ΕΚ το οποίο καλύπτει τα κατοικίδια μόνοπλα που έχουν γεννηθεί και εισαχθεί στην τρίτη χώρα και το οποίο έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 29 παράγραφος 1 τέταρτο εδάφιο της οδηγίας 96/23/ΕΚ.</p> <p>και/ή (<sup>1</sup>) [έχει εισαχθεί από κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης.]]</p> <p><b>Π.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που τα προϊόντα με βάση το κρέας αποτελούνται εξολοκλήρου από κρέας μονόπλων, κονικλοειδών ή άλλων άγριων θηλαστικών πλην οπληφόρων]</p> <p>Το <b>προϊόν με βάση το κρέας</b>, συμπεριλαμβανομένων των τετηγμένων ζωικών λιπών και των καταλοίπων ζωικού λίπους, εκχυλισμάτων κρέατος και επεξεργασμένων στομαχιών, ουροδόχων κύστεων και εντέρων, εκτός των εντέρων αλλαντοποιίας, τα οποία περιγράφονται στο μέρος Ι:</p> <p>Π.2.1. έχει υποστεί μεταποίηση και έχει αποσταλεί από τη <b>ζώνη</b> με κωδικό: _____ (<sup>3</sup>), από την οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση νωπού κρέατος των ζωικών ειδών με βάση το κρέας των οποίων πραγματοποιήθηκε η μεταποίηση του προϊόντος κρέατος που περιγράφεται στο μέρος Ι και η οποία περιλαμβάνεται στο μέρος Ι του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής <sup>M</sup>.</p>
--	--

<sup>L</sup> Οδηγία 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, για την απαγόρευση της χρησιμοποίησης ορισμένων ουσιών με ορμονική ή θυρεοστατική δράση και των β-ανταγωνιστικών ουσιών στη ζωική παραγωγή για κερδοσκοπικούς λόγους και για την κατάργηση των οδηγιών 81/602/ΕΟΚ, 88/146/ΕΟΚ και 88/299/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 3).

<sup>M</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPST

	<p>(1) <i>είτε</i> [Π.2.2. έχει υποστεί μεταποίηση με βάση νωπό κρέας από ένα μόνο ζωικό είδος, με κωδικό ____<sup>(4)</sup>, και το νωπό κρέας που χρησιμοποιείται για τη μεταποίηση του προϊόντος με βάση το κρέας έχει υποβληθεί στην ειδική επεξεργασία ____<sup>(5)</sup>, ειδικά καθορισμένη στο μέρος 1 του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για το είδος καταγωγής του νωπού κρέατος και για τη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, και προέρχεται από ζώα τα οποία διατηρούνται σε εγκατάσταση η οποία βρίσκεται:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1 και:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— η εγκατάσταση δεν υπέκειτο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>N</sup> και αναδυόμενων νόσων, κατά τη στιγμή της αποστολής στο σφαγείο· και</li> <li>— εντός και γύρω από την εγκατάσταση, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, οι νόσοι αυτές δεν έχουν αναφερθεί κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την αποστολή των ζώων στο σφαγείο·]]</li> </ul> <p>(1) <i>είτε</i> [στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς ____, ____, ____<sup>(6)</sup> η/οι οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, είναι καταγεγραμμένη/-ες για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος των ειδών από τα οποία πραγματοποιήθηκε η μεταποίηση του προϊόντος με βάση το κρέας</p> <p>(1) <i>είτε</i> [στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, στην περίπτωση νωπού κρέατος οπληφόρων]<sup>(7)</sup></p> <p>(1) <i>είτε</i> [στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, στην περίπτωση νωπού κρέατος πουλερικών και πτερωτών θηραμάτων]</p> <p>και:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— η εγκατάσταση δεν υπέκειτο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής και αναδυόμενων νόσων, κατά τη στιγμή της αποστολής στο σφαγείο· και</li> <li>— εντός και γύρω από την εγκατάσταση, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, οι νόσοι αυτές δεν έχουν αναφερθεί κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την αποστολή των ζώων στο σφαγείο·]]]</li> </ul>
--	---

N

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPST

	<p>(1) <i>είτε</i> [σε ένα κράτος μέλος:]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [Π.2.2. έχει υποστεί μεταποίηση με βάση νωπό κρέας πουλερικών, με κωδικό ____<sup>(4)</sup>, το οποίο προέρχεται από ζώνη καταγεγραμμένη για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος πουλερικών στην οποία έχει εκδηλωθεί κρούσμα ή εστία υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών και το νωπό κρέας που χρησιμοποιείται για τη μεταποίηση του προϊόντος με βάση το κρέας έχει υποβληθεί τουλάχιστον στην ειδική επεξεργασία “Δ”<sup>(5)</sup>.]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [Π.2.2. έχει υποστεί μεταποίηση με ανάμειξη νωπού κρέατος από διαφορετικά ζωικά είδη, με κωδικούς ____, ____, ____<sup>(4)</sup>, και το εν λόγω νωπό κρέας:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [Π.2.2.1. έχει υποστεί ανάμειξη πριν από την τελική επεξεργασία και, μετά την ανάμειξη, υποβλήθηκε στην ειδική επεξεργασία ____<sup>(5)</sup>, η οποία αποτελεί την πλέον αυστηρή επεξεργασία, ειδικά καθορισμένη στο μέρος 1 του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για το είδος καταγωγής του νωπού κρέατος και τη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, και προέρχεται από ζώα τα οποία διατηρούνται σε εγκατάσταση η οποία βρίσκεται:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1]]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [στη ζώνη με</p> <p>(1) [κωδικό ____<sup>(6)</sup>, η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος των ειδών από τα οποία πραγματοποιήθηκε η μεταποίηση του προϊόντος με βάση το κρέας:]<sup>(7)</sup></p> <p>(1) [κωδικό ____<sup>(6)</sup>, η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος των ειδών από τα οποία πραγματοποιήθηκε η μεταποίηση του προϊόντος με βάση το κρέας:]]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [σε ένα κράτος μέλος:]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [Π.2.2.1. έχει υποστεί ανάμειξη πριν από την τελική επεξεργασία και, μετά την ανάμειξη, υποβλήθηκε στην/στις ειδική/-ές επεξεργασία/-ες _____, _____, _____<sup>(8)</sup>, ειδικά καθορισμένη/-ες στο μέρος 1 του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για τα διάφορα είδη καταγωγής του νωπού κρέατος και για τη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, και προέρχεται από ζώα τα οποία διατηρούνται σε εγκατάσταση η οποία βρίσκεται:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1, και:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– η εγκατάσταση δεν υπέκειτο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ’ εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, κατά τη στιγμή της αποστολής στο σφαγείο, και</li> <li>– εντός και γύρω από την εγκατάσταση, σε ακτίνα 10 km, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως και του εδάφους όμορων χωρών, οι νόσοι αυτές δεν έχουν αναφερθεί κατά τη διάρκεια περιόδου 30 ημερών πριν από την αποστολή στο σφαγείο:]]</li> </ul>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPST

	<p><sup>(1) είτε</sup> [στη ζώνη με</p> <p>(1) [κωδικό _____<sup>(6)</sup>, η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος των ειδών από τα οποία πραγματοποιήθηκε η μεταποίηση του προϊόντος με βάση το κρέας:]<sup>(7)</sup></p> <p>(1) [κωδικό _____<sup>(6)</sup>, η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο στην Ένωση νωπού κρέατος των ειδών από τα οποία πραγματοποιήθηκε η μεταποίηση του προϊόντος με βάση το κρέας:]]</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [σε ένα κράτος μέλος.]]</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [II.2.2. έχει</p> <p>α) υποστεί μεταποίηση με βάση νωπό κρέας από ένα ζωικό είδος ή με ανάμειξη νωπού κρέατος από διαφορετικά ζωικά είδη, με κωδικούς _____, _____, _____<sup>(4)</sup>.</p> <p>β) υποστεί μεταποίηση με βάση νωπό κρέας προερχόμενο από ζώα τα οποία διατηρούνται σε εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που βρίσκεται/-ονται στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς _____, _____, _____<sup>(3)</sup>, η η/οι οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο στην Ένωση προϊόντων με βάση το κρέας που υπόκεινται σε εφαρμογή μίας από τις ειδικές επεξεργασίες που καθορίζονται στο παράρτημα XXVI του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692, στην οποία υποβάλλεται το νωπό κρέας των σχετικών ειδών</p> <p>γ) υποβληθεί στην ειδική “επεξεργασία Β”<sup>(5)</sup>.]</p> <p>II.2.3. μετά τη μεταποίηση υποβλήθηκε σε χειρισμό έως τη συσκευασία, κατά τρόπο ώστε να αποφευχθεί διασταυρούμενη μόλυνση η οποία θα μπορούσε να εισαγάγει κίνδυνο για την υγεία των ζώων</p> <p><sup>(9)</sup> [II.2.4. προορίζεται για κράτος μέλος στο οποίο έχει χορηγηθεί καθεστώς απαλλαγμένου από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών χωρίς εμβολιασμό σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής<sup>ο</sup> και προέρχεται από πουλερικά που δεν έχουν εμβολιαστεί κατά της λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών με ζων εμβόλιο κατά την περίοδο των 30 ημερών πριν από την ημερομηνία σφαγής].</p> <p><b>II.3. Βεβαίωση καλής μεταχείρισης των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι τα προϊόντα με βάση το κρέας που αναφέρονται στο μέρος I προέρχονται από ζώα η μεταχείριση των οποίων στο σφαγείο, κατά τον χρόνο της θανάτωσης, ήταν σύμφωνη με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας της Ένωσης για την προστασία των ζώων ή τουλάχιστον ισοδύναμες διατάξεις.</p>
--	---

ο

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής, της 17ης Δεκεμβρίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την επιτήρηση, τα προγράμματα εκρίζωσης και το καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο για ορισμένες καταγεγραμμένες και αναδυόμενες νόσους (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 211).

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού MPST

<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση προϊόντων με βάση το κρέας τα οποία προέρχονται από ζώνες από τις οποίες δεν επιτρέπεται η είσοδος νοπού κρέατος σχετικών ειδών και, ως εκ τούτου, απαιτείται να υποβληθούν σε ειδική επεξεργασία μετριασμού του κινδύνου, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω προϊόντος με βάση το κρέας.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Προϊόντα με βάση το κρέας, όπως ορίζονται στο σημείο 7.1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(3) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(4) BOV = βοοειδή· OVI = προβατοειδή και αιγοειδή· POR = χοιροειδή· RUF = ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα· RUW: άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), άγριοι καμηλίδες και άγριοι ελαφίδες· SUF: ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae· SUW: άγρια ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae· POU = πουλερικά πλην των στρουθιονιδών· RAT = στρουθιονίδες· GB = πτερωτά θηράματα.</p> <p>(5) Επεξεργασία, όπως αυτή ορίζεται στο παράρτημα XXVI του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692.</p> <p>(6) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII ή με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(7) Δεν ισχύει για ζώνες με την καταχώριση, η οποία αφορά ειδικές προϋποθέσεις “Ωρίμαση, pH και αφαίρεση των οστών” στη στήλη 5 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(8) Προσδιορίστε τον συνδυασμό επεξεργασίας, όπως ορίζεται στο σημείο 5), και είδους, όπως ορίζεται στο σημείο 4), ως εξής: γράμμα ονομασίας επεξεργασίας – κωδικός/-οί είδους (X-YYY, X-YYY, X-YYY).</p> <p>(9) Η παρούσα εγγύηση απαιτείται μόνο για φορτία που προορίζονται για κράτος μέλος στο οποίο έχει χορηγηθεί καθεστώς απαλλαγμένου από τη λοίμωξη από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών χωρίς εμβολιασμό σύμφωνα με τον κατ' εξουσιοδότηση κανονισμό (ΕΕ) 2020/689.</p> <p>(10) Η εξαίρεση που αφορά τα κατοικίδια χοιροειδή που προέρχονται από εκμετάλλευση που αναγνωρίζεται επίσημα ως εκμετάλλευση που εφαρμόζει ελεγχόμενες συνθήκες σταβλισμού μπορεί να εφαρμοστεί μόνο για τις χώρες που περιλαμβάνονται στο παράρτημα VII του κανονισμού (ΕΕ) 2015/1375.</p>	
<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>



I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		
	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης της μονάδας/εγκατάστασης		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού CAS

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των εντέρων αλλαντοποιίας]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>C</sup> και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και βεβαιώνω ότι τα έντερα αλλαντοποιίας που περιγράφονται στο μέρος I παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα έντερα αλλαντοποιίας έχουν υποβληθεί σε επιθεωρήσεις πριν και μετά τη σφαγή·</p> <p>II.1.3. τα έντερα αλλαντοποιίας παρήχθησαν σύμφωνα με το τμήμα XIII του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.4. φέρουν σήμανση αναγνώρισης σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.5. τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα έντερα αλλαντοποιίας, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>D</sup>, και τα έντερα αλλαντοποιίας περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>E</sup> για τη χώρα από την οποία αυτά εξάγονται·</p> <p>II.1.6. τα μέσα μεταφοράς και οι συνθήκες φόρτωσης των εντέρων αλλαντοποιίας του παρόντος φορτίου πληρούν τις απαιτήσεις υγιεινής που προβλέπονται για την εξαγωγή στην Ευρωπαϊκή Ένωση·</p>			

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού CAS

	<p><sup>(1)</sup> [Π.1.7. Αν προέρχονται από βοοειδή, προβατοειδή ή αιγοειδή, τότε, όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ):</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK της Επιτροπής <sup>F</sup>, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και<sup>(4)</sup></p> <p><sup>(1)</sup> [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα έντερα αλλαντοποιίας γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ·]</p> <p><sup>(1)</sup> [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα έντερα αλλαντοποιίας κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p><sup>(1)</sup> i) αν προέρχονται από βοοειδή, τα έντερα αλλαντοποιίας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο I στοιχείο α) iii) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα έντερα αλλαντοποιίας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</p> <p><sup>(1)</sup> [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα έντερα αλλαντοποιίας κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p><sup>(1)</sup> i) αν προέρχονται από βοοειδή, τα έντερα αλλαντοποιίας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο I στοιχείο α) iii) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα έντερα αλλαντοποιίας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα έντερα αλλαντοποιίας δεν έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων <sup>G</sup>.]]</p>
--	--

<sup>F</sup> Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/EK, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

<sup>G</sup> <https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού CAS

	<p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [α] τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα έντερα αλλαντοποιίας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>(<sup>1</sup>) [β] και, αν προέρχονται από βοοειδή, τα έντερα αλλαντοποιίας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) περίπτωση iii) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [α] τα έντερα αλλαντοποιίας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα τα οποία γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [α] τα έντερα αλλαντοποιίας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα που κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ,</p> <p>(<sup>1</sup>) [β] και, αν προέρχονται από βοοειδή:</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [i] τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία κατά την οποία εφαρμόστηκε στην πράξη η απαγόρευση χορήγησης στα μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και καταλοίπων ζωικού λίπους προερχομένων από μηρυκαστικά·]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [i] τα έντερα αλλαντοποιίας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) περίπτωση iii) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής δεν έχει ταξινομηθεί σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK ή έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>είτε</i> [α] τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα έντερα αλλαντοποιίας δεν:</p> <p>i) εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>ii) έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους προερχόμενα από μηρυκαστικά, όπως αυτά ορίζονται στον Κώδικα Υγείας Χερσαίων Ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων·</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού CAS

	<p>(<sup>2</sup>) [β] και, αν προέρχονται από βοοειδή, τα έντερα αλλαντοποιίας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) περίπτωση iii) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·]]</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [α] τα έντερα αλλαντοποιίας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα τα οποία γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [α] τα έντερα αλλαντοποιίας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα που κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ,</p> <p>(<sup>2</sup>) [β] και, αν προέρχονται από βοοειδή:</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [i] τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία κατά την οποία εφαρμόστηκε στην πράξη η απαγόρευση χορήγησης στα μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και καταλοίπων ζωικού λίπους προερχομένων από μηρυκαστικά·]</p> <p>(<sup>2</sup>) είτε [i] τα έντερα αλλαντοποιίας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 στοιχείο α) iii) του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]]]]</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι τα <b>έντερα αλλαντοποιίας</b><sup>(2)</sup> που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <p>II.2.1. έχουν υποστεί μεταποίηση και έχουν αποσταλεί από την/τις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: _____<sup>(3)</sup>, από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση εντέρων αλλαντοποιίας από τα ζωικά είδη από τα οποία προέρχονται τα έντερα αλλαντοποιίας που περιγράφονται στο μέρος I και η/οι οποία/-ες περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVI του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>H</sup>.</p> <p>είτε (1) [II.2.2. έχουν υποστεί μεταποίηση με βάση ουροδόχους κύστεις και/ή έντερα από [βοοειδή]<sup>(1)</sup>, [προβατοειδή και/ή αιγοειδή]<sup>(1)</sup>, [δεσποζόμενα χοιροειδή]<sup>(1)</sup> και η είσοδος νωπού κρέατος των εν λόγω ζωικών ειδών στην Ένωση επιτρέπεται από τη/τις ζώνη/-ες που αναφέρονται στο σημείο II.2.1 και η/οι εν λόγω ζώνη/-ες περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404·</p>
--	---

H

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού CAS

	<p>είτε (1) [Π.2.2. έχουν υποστεί μεταποίηση με βάση ουροδόχους κύστεις και/ή έντερα από [βοοειδή]<sup>(1)</sup>, [προβατοειδή και/ή αιγοειδή]<sup>(1)</sup>, [δεσποζόμενα χοιροειδή]<sup>(1)</sup> και κατά τη διάρκεια της μεταποίησής τους:</p> <p style="padding-left: 40px;">είτε(1) [αλατίστηκαν με χλωριούχο νάτριο (NaCl), εν ξηρώ ή σε πυκνή άλμη (<math>a_w &lt; 0,80</math>), συνεχώς επί 30 ημέρες τουλάχιστον, σε θερμοκρασία 20 °C ή υψηλότερη·]]</p> <p style="padding-left: 40px;">Είτε(1) [αλατίστηκαν με αλάτι με πρόσθετο φωσφορικό, που περιέχει 86,5 % NaCl, 10,7 % <math>\text{Na}_2\text{HPO}_4</math> και 2,8 % <math>\text{Na}_3\text{PO}_4</math> (κατά βάρος/κατά βάρος/κατά βάρος), είτε εν ξηρώ είτε σε πυκνή άλμη (<math>a_w &lt; 0,80</math>), συνεχώς επί 30 ημέρες τουλάχιστον, σε θερμοκρασία 20 °C ή υψηλότερη·]]</p> <p>είτε (1) [Π.2.2. έχουν υποστεί μεταποίηση με βάση ουροδόχους κύστεις και/ή έντερα από ζώα πλην των βοοειδών, προβατοειδών, αιγοειδών και/ή χοιροειδών, και κατά τη διάρκεια της μεταποίησής τους:</p> <p style="padding-left: 40px;">είτε(1) [αλατίστηκαν με χλωριούχο νάτριο (NaCl) επί 30 ημέρες·]]</p> <p style="padding-left: 40px;">είτε (1) [λευκάνθηκαν·]]</p> <p style="padding-left: 40px;">είτε(1) [είτε αποξηράνθηκαν μετά το ζύσιμο·]]</p> <p>Π.2.3. κατά τη μεταποίηση και έως τη συσκευασία υποβλήθηκαν σε χειρισμό, κατά τρόπο ώστε να αποφευχθεί διασταυρούμενη μόλυνση η οποία θα μπορούσε να εισαγάγει κίνδυνο για την υγεία των ζώων.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση εντέρων αλλαντοποιίας, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I</b></p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρεται ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και φορτηγά), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Οι πληροφορίες αυτές πρέπει να παρέχονται ξεχωριστά σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης.</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού CAS

<b>Μέρος II</b>	
(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.	
(2) Όπως ορίζεται στο άρθρο 2 σημείο 45 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής <sup>1</sup> .	
(3) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XVI του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.	
(4) Διατήρηση τουλάχιστον μίας από τις προτεινόμενες επιλογές.	
<b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b>	
Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)	
Ημερομηνία	Ιδιότητα και τίτλος
Σφραγίδα	Υπογραφή

1

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 28

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΖΩΝΤΩΝ ΨΑΡΙΩΝ,  
ΖΩΝΤΩΝ ΚΑΡΚΙΝΟΕΙΔΩΝ ΚΑΙ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΖΩΙΚΗΣ ΠΡΟΕΛΕΥΣΗΣ ΑΠΟ ΤΑ  
ΖΩΑ ΑΥΤΑ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ  
(ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ FISH-CRUST-HC)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη			
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση <input type="checkbox"/> Κονσερβοποιία <input type="checkbox"/> Περαιτέρω μεταποίηση <input type="checkbox"/> Ζώντα υδρόβια ζώα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά <b>I.23</b>			

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος  Ψυκτική αποθήκη  Είδος επεξεργασίας  □ Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Αναγνωριστικό σήμα  Φύση του εμπορεύματος Μονάδα μεταποίησης	Είδος συσκευασίας  Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Τελικό	Καθαρό βάρος  Αριθμός παρτίδας
ς	καταναλωτής				

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH-CRUST-HC

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p><b>II.1.</b> <sup>(1)</sup><b>Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των ζώντων ψαριών, των ζώντων καρκινοειδών ή των προϊόντων ζωικής προέλευσης από τα ζώα αυτά]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και βεβαιώνω ότι τα αλιευτικά προϊόντα που περιγράφονται στο μέρος I παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) προέρχονται από την/τις περιφέρεια/-ες ή χώρα/-ες ..... από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση αλιευτικών προϊόντων και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο παράρτημα ΙΧ του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής <sup>C</sup>.</p> <p>β) προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ.</p> <p>γ) αλιεύτηκαν και υποβλήθηκαν σε χειρισμό επί των σκαφών, εκφορτώθηκαν, υποβλήθηκαν σε χειρισμό και, ανάλογα με την περίπτωση, παρασκευάστηκαν, μεταποιήθηκαν, καταψύχθηκαν και αποψύχθηκαν σύμφωνα με τους κανόνες υγιεινής και σύμφωνα με τις απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα VIII κεφάλαια I έως IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>δ) δεν αποθηκεύτηκαν σε αμπάρια, δεξαμενές ή εμπορευματοκιβώτια που χρησιμοποιούνται για άλλους σκοπούς εκτός από την παραγωγή και/ή την αποθήκευση αλιευτικών προϊόντων.</p> <p>ε) πληρούν τις υγειονομικές προδιαγραφές που ορίζονται στο τμήμα VIII κεφάλαιο V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και τα κριτήρια που θεσπίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής <sup>D</sup>.</p>			

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, σχετικά με τη θέσπιση καταλόγων τρίτων χωρών ή περιοχών τους από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση ορισμένων ζώων και αγαθών που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 118).

<sup>D</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH-CRUST-HC

	<p>στ) συσκευάστηκαν, αποθηκεύτηκαν και μεταφέρθηκαν σύμφωνα με το τμήμα VIII κεφάλαια VI έως VIII του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>ζ) φέρουν σήμανση σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>η) πληρούν τις εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, εάν προέρχονται από υδατοκαλλιέργειες, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>E</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>F</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>θ) έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια ουσιών που επιμολύνουν, που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>G</sup>·</p> <p>ι) έχουν υποβληθεί, με ικανοποιητικά αποτελέσματα, στους επίσημους ελέγχους που ορίζονται στα άρθρα 67 έως 71 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής<sup>H</sup>.</p> <p><b><sup>(2)</sup>Π.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων για ζώντα ψάρια και ζώντα καρκινοειδή των <sup>(3)</sup>καταγεγραμμένων ειδών που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση και προϊόντων ζωικής προέλευσης από τα υδρόβια αυτά ζώα που προορίζονται για περαιτέρω μεταποίηση στην Ένωση προτού καταναλωθούν από τον άνθρωπο, εξαιρουμένων των ζώντων ψαριών και ζώντων καρκινοειδών και των προϊόντων τους που εκφορτώνονται από αλιευτικά σκάφη</b></p> <p>Π.2.1. Σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I, προέρχονται από ζώα τα οποία] πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>Π.2.1.1. Κατάγονται από <sup>(4)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(4)</sup>[οικότοπο] που δεν υπόκειται σε εθνικά μέτρα περιορισμού για υγειονομικούς λόγους ή λόγω εμφάνισης μη φυσιολογικής θνησιμότητας απροσδιόριστης αιτίας, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>I</sup> και των αναδυόμενων νόσων·</p> <p>Π.2.1.2. Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα δεν πρόκειται να θανατωθούν] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων, προέρχονται από ζώα τα οποία δεν επρόκειτο να θανατωθούν] στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος εκρίζωσης νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής και των αναδυόμενων νόσων.</p>
--	--

<sup>E</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>F</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>G</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>H</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>I</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH-CRUST-HC

	<p><sup>(4)</sup> [Π.2.2. Τα <sup>(4)</sup>[ζώα υδατοκαλλιέργειας που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από ζώα υδατοκαλλιέργειας, εκτός των ζώντων ζώων υδατοκαλλιέργειας που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I, προέρχονται από ζώα τα οποία] πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>Π.2.2.1. Προέρχονται από εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας η οποία είναι <sup>(4)</sup>[καταχωρισμένη] <sup>(4)</sup>[εγκεκριμένη] από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους καταγωγής, τελεί υπό τον έλεγχο της αρχής αυτής και εφαρμόζει σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη, για ελάχιστη περίοδο 3 ετών, επικαιροποιημένων αρχείων που περιέχουν τις ακόλουθες πληροφορίες:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) είδη, κατηγορίες και αριθμό των ζώων υδατοκαλλιέργειας που διατηρούνται στην εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας·</li> <li>ii) μετακινήσεις υδρόβιων ζώων προς την εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας και ζώων υδατοκαλλιέργειας από την εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας·</li> <li>iii) θνησιμότητα στην εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας·</li> </ul> <p>Π.2.2.2. Προέρχονται από εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας στην οποία πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, με συχνότητα ανάλογη προς τον κίνδυνο που ενέχει η εγκατάσταση.]</p> <p><b>Π.2.3. Γενικές απαιτήσεις υγείας των ζώων</b></p> <p>Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I], προέρχονται από ζώα τα οποία πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p><sup>(4)</sup><sup>(6)</sup>[Π.2.3.1. Υπάγονται στις απαιτήσεις που αναφέρονται στο μέρος Π.2.4 και κατάγονται από <sup>(4)</sup>[χώρα] <sup>(4)</sup>[έδαφος] <sup>(4)</sup>[ζώνη] <sup>(4)</sup>[διαμέρισμα] με <sup>(5)</sup>κωδικό: _ - __ που, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, περιλαμβάνεται στο μέρος I του παραρτήματος XXI του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>J</sup> για την είσοδο στην Ένωση <sup>(4)</sup>[υδρόβιων ζώων] <sup>(4)</sup>[προϊόντων ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων].]</p> <p><sup>(4)</sup><sup>(6)</sup>[Π.2.3.2. Είναι υδρόβια ζώα τα οποία υποβλήθηκαν σε κλινική εξέταση από επίσημο/-η κτηνίατρο εντός περιόδου 72 ωρών πριν από τον χρόνο της φόρτωσης. Κατά την εξέταση, τα ζώα δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής νόσου και, σύμφωνα με τα σχετικά αρχεία της εγκατάστασης, δεν υπήρχαν ενδείξεις προβλημάτων οφειλόμενων σε νόσο.]</p> <p>Π.2.3.3. Είναι υδρόβια ζώα τα οποία αποστέλλονται απευθείας από την εγκατάσταση καταγωγής τους προς την Ένωση·</p> <p>Π.2.3.4. Δεν ήρθαν σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος.</p>
--	---

J

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH-CRUST-HC

	<p>είτε<sup>(4)(6)</sup> <b>ΠΙ.2.4. Ειδικές απαιτήσεις υγείας</b></p> <p><b><sup>(4)</sup> ΠΙ.2.4.1 Απαιτήσεις για <sup>(3)</sup>είδη καταγεγραμμένα για επιζωοτική νέκρωση του αιματοποιητικού, λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου Taura και λοίμωξη από τον ιό της κίτρινης κεφαλής</b></p> <p>Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup> [προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I, προέρχονται από ζώα τα οποία] κατάγονται από <sup>(4)</sup>[χώρα] <sup>(4)</sup>[έδαφος] <sup>(4)</sup>[ζώνη] <sup>(4)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένο/-η από <sup>(4)</sup>[επιζωοτική νέκρωση του αιματοποιητικού] <sup>(4)</sup>[λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου Taura] <sup>(4)</sup>[λοίμωξη από τον ιό της κίτρινης κεφαλής] σύμφωνα με όρους τουλάχιστον εξίσου αυστηρούς με εκείνους που καθορίζονται στο άρθρο 66 ή στο άρθρο 73 παράγραφος 1 και στο άρθρο 73 παράγραφος 2 στοιχείο α) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής<sup>Κ</sup>, και, στην περίπτωση των υδρόβιων ζώων, όλα <sup>(3)</sup>τα καταγεγραμμένα είδη για τη/τις σχετική/-ές νόσο/νόσους:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) έχουν εισαχθεί από άλλη χώρα, έδαφος, ζώνη ή διαμέρισμα που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένη/-ο από την/τις ίδια/-ες νόσο/νόσους·</li> <li>ii) δεν έχουν εμβολιαστεί κατά <sup>(4)</sup> [αυτής της νόσου] <sup>(4)</sup> [αυτών των νόσων].]</li> </ul> <p><b><sup>(4)(7)</sup> ΠΙ.2.4.2. Απαιτήσεις για <sup>(3)</sup>είδη καταγεγραμμένα για την ιογενή αιμορραγική σηψαιμία (VHS), τη λοιμώδη νέκρωση του αιματοποιητικού (IHN), τη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους αναιμίας του σολομού με απαλειμμένη HPR (ISAV) ή τη λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων</b></p> <p>Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup> [προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I προέρχονται από ζώα τα οποία] κατάγονται από <sup>(4)</sup>[χώρα] <sup>(4)</sup>[έδαφος] <sup>(4)</sup>[ζώνη] <sup>(4)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένο/-η από <sup>(4)</sup>[ιογενή αιμορραγική σηψαιμία (VHS)] <sup>(4)</sup>[λοιμώδη νέκρωση του αιματοποιητικού (IHN)] <sup>(4)</sup>[λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους αναιμίας του σολομού με απαλειμμένη HPR (ISAV)] <sup>(4)</sup>[λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων] σύμφωνα με το μέρος II κεφάλαιο 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/689, και, στην περίπτωση των υδρόβιων ζώων, όλα<sup>(3)</sup>τα καταγεγραμμένα είδη για τη/τις σχετική/-ές νόσο/νόσους:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) έχουν εισαχθεί από άλλη χώρα, έδαφος, ζώνη ή διαμέρισμα που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένη/-ο από την/τις ίδια/-ες νόσο/νόσους·</li> <li>ii) δεν έχουν εμβολιαστεί κατά <sup>(4)</sup> [αυτής της νόσου] <sup>(4)</sup> [αυτών των νόσων].]</li> </ul>
--	---

Κ

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής, της 17ης Δεκεμβρίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την επιτήρηση, τα προγράμματα εκρίζωσης και το καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο για ορισμένες καταγεγραμμένες και αναδυόμενες νόσους (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 211).

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH-CRUST-HC

	<p><b><sup>(4)(8)</sup>[Π.2.4.3. Απαιτήσεις για <sup>(9)</sup>είδη ευπαθή στην εαρινή ιαιμία του κυπρίνου (SVC), στη βακτηριδιακή νεφρίτιδα (BKD), στη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους παγκρεατικής νέκρωσης (IPN), στη λοίμωξη από <i>Gyrodactylus salaris</i> (GS), στη λοίμωξη από τον ιό άλφα των σαλμονιδών (SAV) και για <sup>(3)</sup>είδη ευπαθή στη νόσο του ερηπιτοίου του κυπρίνου Κοί (KHV)</b></p> <p>Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I, προέρχονται από ζώα τα οποία] κατάγονται από <sup>(4)</sup>[χώρα] <sup>(4)</sup>[έδαφος] <sup>(4)</sup>[ζώνη] <sup>(4)</sup>[διαμέρισμα] που πληροί τις υγειονομικές εγγυήσεις όσον αφορά τις νόσους <sup>(4)</sup>[SVC], <sup>(4)</sup>[BKD], <sup>(4)</sup>[IPN], <sup>(4)</sup>[GS], <sup>(4)</sup>[SAV], <sup>(4)</sup>[KHV], οι οποίες εγγυήσεις είναι αναγκαίες για τη συμμόρφωση με τα εθνικά μέτρα που ισχύουν στο κράτος μέλος προορισμού, σύμφωνα με το άρθρο 175 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, και για τις οποίες το κράτος μέλος ή μέρος αυτού περιλαμβάνεται <sup>(4)</sup>[στο παράρτημα I] <sup>(4)</sup>[στο παράρτημα II] της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής <sup>L</sup>.]</p> <p><i>είτε</i> <sup>(4)(6)</sup>[Π.2.4. Ειδικές απαιτήσεις υγείας</p> <p>Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I προέρχονται από ζώα τα οποία] προορίζονται για εγκατάσταση θαλάσσιων προϊόντων διατροφής με έλεγχο νόσων εντός της Ένωσης η οποία έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 11 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής <sup>M</sup>, όπου θα μεταποιηθούν για ανθρώπινη κατανάλωση.]</p> <p><b>Π.2.5.</b> Εξ όσων γνωρίζω και όπως δηλώθηκε από τον υπεύθυνο της επιχείρησης, τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I προέρχονται από ζώα τα οποία] κατάγονται από <sup>(4)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(4)</sup>[οικότοπο] όπου:</p> <p>i) δεν υπήρξε μη φυσιολογική θνησιμότητα απροσδιόριστης αιτίας· και ii) δεν ήρθαν σε επαφή με υδρόβια ζώα <sup>(3)</sup>καταγεγραμμένων ειδών που δεν πληρούσαν τις απαιτήσεις που αναφέρονται στο σημείο Π.2.1.</p> <p><b>Π.2.6. Απαιτήσεις ως προς τη μεταφορά</b></p> <p>Ελήφθησαν μέτρα ώστε η μεταφορά των υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I να γίνει σύμφωνα με τις απαιτήσεις που καθορίζονται στα άρθρα 167 και 168 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692, και ειδικότερα:</p> <p>Π.2.6.1. όταν τα ζώα μεταφέρονται μέσα σε νερό, το νερό στο οποίο μεταφέρονται δεν αλλάζει σε τρίτη χώρα ή έδαφος, ζώνη ή διαμέρισμα που δεν είναι καταγεγραμμένο για την είσοδο του συγκεκριμένου είδους και της συγκεκριμένης κατηγορίας υδρόβιων ζώων στην Ένωση·</p>
--	---

<sup>L</sup> Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής, της 11ης Φεβρουαρίου 2021, για την έγκριση εθνικών μέτρων που έχουν σχεδιαστεί για τον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων σύμφωνα με το άρθρο 226 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την κατάργηση της απόφασης 2010/221/ΕΕ της Επιτροπής (ΕΕ L 59 της 19.2.2021, σ. 1).

<sup>M</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για τις εγκαταστάσεις υδατοκαλλιέργειας και τους μεταφορείς υδρόβιων ζώων (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 345).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH-CRUST-HC

	<p>Π.2.6.2. τα ζώα δεν μεταφέρονται υπό συνθήκες ώστε να μην απειλείται το υγειονομικό καθεστώς τους, και ιδίως:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) όταν τα ζώα μεταφέρονται μέσα σε νερό, το νερό δεν επηρεάζει το υγειονομικό καθεστώς τους·</li> <li>ii) τα μέσα μεταφοράς και τα εμπορευματοκιβώτια πρέπει να έχουν κατασκευαστεί κατά τρόπον ώστε να μην απειλείται το υγειονομικό καθεστώς των υδρόβιων ζώων κατά τη διάρκεια της μεταφοράς·</li> <li>iii) το <sup>(4)</sup>[εμπορευματοκιβώτιο] <sup>(4)</sup>[δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς] <sup>(4)</sup>[δεν έχει χρησιμοποιηθεί προηγουμένως] <sup>(4)</sup>[έχει καθαριστεί και απολυμανθεί βάσει πρωτοκόλλου και με χρήση προϊόντων εγκεκριμένου/-ων από την αρμόδια αρχή <sup>(4)</sup>[της τρίτης χώρας] <sup>(4)</sup>[του εδάφους καταγωγής], πριν από τη φόρτωση για αποστολή προς την Ένωση].</li> </ul> <p>Π.2.6.3. από τη στιγμή της φόρτωσης στην εγκατάσταση καταγωγής έως την άφιξη στην Ένωση, τα ζώα του φορτίου δεν μεταφέρονται μέσα στο ίδιο νερό ή <sup>(4)</sup>[εμπορευματοκιβώτιο] <sup>(4)</sup>[δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς] μαζί με υδρόβια ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος ή τα οποία δεν προορίζονται για είσοδο στην Ένωση·</p> <p>Π.2.6.4. αν χρειάζεται ανανέωση του νερού σε <sup>(4)</sup>[χώρα] <sup>(4)</sup>[έδαφος] <sup>(4)</sup>[ζώνη] <sup>(4)</sup>[διαμέρισμα] καταγεγραμμένη/-ο για την είσοδο του συγκεκριμένου είδους και κατηγορίας υδρόβιων ζώων στην Ένωση, αυτή γίνεται μόνο <sup>(4)</sup>[σε περίπτωση χερσαίας μεταφοράς, σε σημεία ανανέωσης νερού εγκεκριμένα από την αρμόδια αρχή <sup>(4)</sup>[της τρίτης χώρας] <sup>(4)</sup>[του εδάφους] όπου πραγματοποιείται η ανανέωση του νερού] <sup>(4)</sup>[σε περίπτωση μεταφοράς με δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς, σε απόσταση τουλάχιστον 10 km από κάθε εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας που βρίσκεται πάνω στη διαδρομή από τον τόπο καταγωγής έως τον τόπο προορισμού στην Ένωση].</p> <p><b>Π.2.7. Απαιτήσεις επισήμανσης</b></p> <p>Π.2.7.1. Ελήφθησαν μέτρα για την ταυτοποίηση και την επισήμανση <sup>(4)</sup>[του μέσου μεταφοράς] <sup>(4)</sup>[των εμπορευματοκιβωτίων] σύμφωνα με το άρθρο 169 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692, και συγκεκριμένα το φορτίο ταυτοποιείται με <sup>(4)</sup>[ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του εμπορευματοκιβωτίου] <sup>(4)</sup>[εγγραφή στο δηλωτικό του πλοίου, σε περίπτωση μεταφοράς με δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς], που συνδέει σαφώς το φορτίο με το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό·</p> <p><sup>(4)</sup>[Π.2.7.2. Στην περίπτωση υδρόβιων ζώων, η ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα που αναφέρεται στο σημείο Π.2.7.1. περιέχει τουλάχιστον τις ακόλουθες πληροφορίες:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>α) τον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων του φορτίου·</li> <li>β) την ονομασία των ειδών που περιέχονται σε κάθε εμπορευματοκιβώτιο·</li> <li>γ) τον αριθμό των ζώων σε κάθε εμπορευματοκιβώτιο για κάθε ένα από τα είδη που περιέχονται σ' αυτό·</li> <li>δ) την ακόλουθη δήλωση: <sup>(4)</sup>[“ζώντα ψάρια που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση στην Ευρωπαϊκή Ένωση”] <sup>(4)</sup>[“ζώντα καρκινοειδή που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση στην Ευρωπαϊκή Ένωση”].]</li> </ul>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH-CRUST-HC

<sup>(4)</sup>[Π.2.7.3. Στην περίπτωση προϊόντων ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων, η ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα που αναφέρεται στο σημείο Π.2.7.1 περιέχει μία από τις ακόλουθες δηλώσεις:

- α) “ψάρια που προορίζονται για περαιτέρω μεταποίηση στην Ευρωπαϊκή Ένωση προτού καταναλωθούν από τον άνθρωπο”·
- β) “καρκινοειδή που προορίζονται για περαιτέρω μεταποίηση στην Ευρωπαϊκή Ένωση προτού καταναλωθούν από τον άνθρωπο”.]

### Π.2.8. Ισχύς του πιστοποιητικού υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό

Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό ισχύει επί 10 ημέρες από την ημέρα της έκδοσής του. Σε περίπτωση μεταφοράς υδρόβιων ζώων διά θαλάσσης/πλωτής οδού, η εν λόγω περίοδος των 10 ημερών μπορεί να παραταθεί κατά χρονικό διάστημα ίσο με τη διάρκεια του ταξιδιού διά θαλάσσης/πλωτής οδού.

#### Σημειώσεις

Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.

Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση ζώντων ψαριών, ζώντων καρκινοειδών και προϊόντων ζωικής προέλευσης από τα ζώα αυτά, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των εν λόγω ζώντων υδρόβιων ζώων και των προϊόντων τους.

“Υδρόβια ζώα” είναι τα ζώα που εμπίπτουν στον ορισμό του άρθρου 4 σημείο 3) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου. “Ζώα υδατοκαλλιέργειας” είναι υδρόβια ζώα τα οποία αποτελούν αντικείμενο υδατοκαλλιέργειας, όπως ορίζεται στο άρθρο 4 σημείο 7) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.

Όλα τα υδρόβια ζώα και προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα πλην των ζώντων υδρόβιων ζώων, για τα οποία ισχύει το μέρος Π.2.4 του παρόντος πιστοποιητικού πρέπει να κατάγονται από χώρα/έδαφος/ζώνη/διαμέρισμα η/το οποία/-ο αναγράφεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XXI του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.

Το μέρος Π.2.4 του παρόντος πιστοποιητικού **δεν ισχύει** για τα ακόλουθα καρκινοειδή και ψάρια, και, ως εκ τούτου, αυτά μπορούν να κατάγονται από χώρα ή περιοχές που περιλαμβάνονται στο παράρτημα ΙΧ του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405:

- α) καρκινοειδή τα οποία έχουν συσκευαστεί και φέρουν επισήμανση που δηλώνει ότι προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με τις ειδικές για τα εν λόγω ζώα απαιτήσεις, που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία δεν είναι πλέον ικανά να επιβιώσουν ως ζώντα ζώα, αν επιστρέψουν στο υδάτινο περιβάλλον·
- β) καρκινοειδή τα οποία προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση χωρίς περαιτέρω μεταποίηση, υπό τον όρο ότι έχουν συσκευαστεί για λιανική πώληση σύμφωνα με τις απαιτήσεις για τις εν λόγω συσκευασίες όπως καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004·
- γ) καρκινοειδή τα οποία έχουν συσκευαστεί και φέρουν επισήμανση που δηλώνει ότι προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με τις ειδικές για τα εν λόγω ζώα απαιτήσεις, που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία προορίζονται για περαιτέρω μεταποίηση χωρίς προσωρινή αποθήκευση στον τόπο μεταποίησης.
- δ) ψάρια που θανατώνονται και εκσπλαχνίζονται πριν από την αποστολή τους.

Το παρόν πιστοποιητικό ισχύει για προϊόντα ζωικής προέλευσης, καθώς και για ζώντα υδρόβια ζώα, συμπεριλαμβανομένων εκείνων που προορίζονται για εγκατάσταση θαλάσσιων προϊόντων διατροφής με έλεγχο νόσων, όπως αυτή ορίζεται στο άρθρο 4 σημείο 52 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429, που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με το τμήμα VII του παραρτήματος ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.

Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος Ι του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH-CRUST-HC

<b>Μέρος I:</b>	
Πλαίσιο I.20:	Το τετραγωνίδιο “Κονσερβοποιία” πρέπει να επιλέγεται για ολόκληρα ψάρια κατεψυγμένα αρχικά σε άλμη σε θερμοκρασία -9 °C ή σε θερμοκρασία που υπερβαίνει τους -18 °C τα οποία προορίζονται για κονσερβοποίηση, σύμφωνα με τις απαιτήσεις του τμήματος VIII κεφάλαιο I μέρος II σημείο 7 του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004. Στις άλλες περιπτώσεις πρέπει να επιλέγονται τα τετραγωνίδια “Προϊόντα για ανθρώπινη κατανάλωση” ή “Περαιτέρω μεταποίηση”.
Πλαίσιο I.27:	Να συμπληρωθεί/-ούν ο/οι κατάλληλος/-οι κωδικός/-οί του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ), με χρήση κλάσεων όπως οι: 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0511, 1504, 1516, 1518, 1603, 1604, 1605 ή 2106.
Πλαίσιο I.27:	Περιγραφή του φορτίου: “Φύση του εμπορεύματος”: να προσδιοριστεί εάν πρόκειται για προϊόν υδατοκαλλιέργειας ή για άγριο αλιεύμα. “Είδος επεξεργασίας”: ζώντα, απλή ψύξη, κατάψυξη ή μεταποιημένα. “Μονάδα μεταποίησης”: περιλαμβάνονται πλοία-εργοστάσια, πλοία-καταψύκτες, πλοία-φυγεία, ψυκτικές αποθήκες και μονάδες μεταποίησης.
<b>Μέρος II:</b>	
(1)	Το μέρος II.1 του παρόντος πιστοποιητικού είναι άνευ αντικειμένου για χώρες με ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης στον τομέα της δημόσιας υγείας βάσει συμφωνιών ισοτιμίας ή άλλων νομοθετικών διατάξεων της Ένωσης.
(2)	Το μέρος II.2. του παρόντος πιστοποιητικού είναι άνευ αντικειμένου και θα πρέπει να διαγράφεται όταν το φορτίο αποτελείται από: α) άλλα είδη πέραν εκείνων που απαριθμούνται στο παράρτημα του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής <sup>N</sup> · ή β) άγρια υδρόβια ζώα και προϊόντα ζωικής προέλευσης από τα υδρόβια αυτά ζώα που εκφορτώνονται από αλιευτικά σκάφη για άμεση ανθρώπινη κατανάλωση· ή γ) προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα πλην των ζώντων υδρόβιων ζώων που εισέρχονται στην Ένωση έτοιμα για άμεση ανθρώπινη κατανάλωση.
(3)	Είδη που καταγράφονται στις στήλες 3 και 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882. Είδη που καταγράφονται στη στήλη 4 θεωρούνται διαβιβαστές μόνο υπό τους όρους που καθορίζονται στο άρθρο 171 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692.
(4)	Διατηρείται κατά περίπτωση./Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. Στην περίπτωση του μέρους II.2.4.1, η διαγραφή δεν επιτρέπεται εάν το φορτίο περιέχει είδη καταγεγραμμένα για επιζωοτική νέκρωση του αιματοποιητικού, λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου Taura ή λοίμωξη από τον ιό της κίτρινης κεφαλής, εκτός από τις περιπτώσεις που αναφέρονται στην υποσημείωση (6).
(5)	Κωδικός της τρίτης χώρας/του εδάφους/της ζώνης/του διαμερίσματος, όπως αναγράφεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XXI του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.
(6)	Τα μέρη II.2.3.1, II.2.3.2 και II.2.4 του παρόντος πιστοποιητικού είναι άνευ αντικειμένου και θα πρέπει να διαγράφονται εάν το φορτίο περιέχει μόνο τα ακόλουθα καρκινοειδή ή ψάρια: α) καρκινοειδή τα οποία έχουν συσκευαστεί και φέρουν επισήμανση που δηλώνει ότι προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με τις ειδικές για τα εν λόγω ζώα απαιτήσεις, που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία δεν είναι πλέον ικανά να επιβιώσουν ως ζώντα ζώα, αν επιστρέψουν στο υδάτινο περιβάλλον, β) καρκινοειδή τα οποία προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση χωρίς περαιτέρω μεταποίηση, υπό τον όρο ότι έχουν συσκευαστεί για λιανική πώληση σύμφωνα με τις απαιτήσεις για τις εν λόγω συσκευασίες όπως καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004, γ) καρκινοειδή τα οποία έχουν συσκευαστεί και φέρουν επισήμανση που δηλώνει ότι προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με τις ειδικές απαιτήσεις για τα εν λόγω ζώα διατάξεις, που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία προορίζονται για περαιτέρω μεταποίηση χωρίς προσωρινή αποθήκευση στον τόπο μεταποίησης, δ) ψάρια που θανατώνονται και εκπλαχνίζονται πριν από την αποστολή τους.

N

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής, της 3ης Δεκεμβρίου 2018, για την εφαρμογή ορισμένων κανόνων πρόληψης και ελέγχου νόσων σε κατηγορίες καταγεγραμμένων νόσων και για την κατάρτιση καταλόγου ειδών και ομάδων ειδών οργανισμών που συνιστούν σημαντικό κίνδυνο εξάπλωσης των εν λόγω καταγεγραμμένων νόσων (ΕΕ L 308 της 4.12.2018, σ. 21).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH-CRUST-HC

	<p>(7) Ισχύει όταν το κράτος μέλος προορισμού στην Ένωση είτε έχει καθεστώς απαλλαγής από νόσο κατηγορίας Γ, όπως αυτή ορίζεται στο άρθρο 1 σημείο 3) του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882, είτε υπόκειται σε προαιρετικό πρόγραμμα εκρίζωσης που θεσπίζεται σύμφωνα με το άρθρο 31 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429, άλλως διαγράφεται.</p> <p>(8) Ισχύει όταν το κράτος μέλος προορισμού στην Ένωση, ή τμήμα αυτού, έχει εγκρίνει εθνικά μέτρα για συγκεκριμένη νόσο όπως περιλαμβάνεται στο παράρτημα Ι ή στο παράρτημα ΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής<sup>ο</sup>, άλλως διαγράφεται.</p> <p>(9) Ευπαθή είδη όπως αναφέρονται στη δεύτερη στήλη του πίνακα του παραρτήματος ΙΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260.</p> <p>(10) Να υπογραφεί από:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν δεν διαγράφεται το μέρος ΙΙ.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</li> <li>— — αρμόδιο/-α για την πιστοποίηση υπάλληλο ή επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν διαγράφεται το μέρος ΙΙ.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων.</li> </ul>
	<p>[Επίσημος/-η κτηνίατρος]<sup>(4)(10)</sup>/[Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος]<sup>(4)(10)</sup></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία <span style="float: right;">Ιδιότητα και τίτλος</span></p> <p>Σφραγίδα <span style="float: right;">Υπογραφή</span></p>

ο

Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής, της 11ης Φεβρουαρίου 2021, για την έγκριση εθνικών μέτρων που έχουν σχεδιαστεί για τον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων σύμφωνα με το άρθρο 226 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την κατάργηση της απόφασης 2010/221/ΕΕ της Επιτροπής (ΕΕ L 59 της 19.2.2021, σ. 1).»



στ) τα κεφάλαια 30 έως 38 αντικαθίστανται από το ακόλουθο κείμενο:

«ΚΕΦΑΛΑΙΟ 30

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΑΛΙΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ Ή ΑΛΙΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΠΡΟΕΡΧΟΜΕΝΩΝ ΑΠΟ ΔΙΘΥΡΑ ΜΑΛΑΚΙΑ ΚΑΙ ΤΑ ΟΠΟΙΑ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΚΑΙ ΕΙΣΕΡΧΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΑΠΕΥΘΕΙΑΣ ΑΠΟ ΠΛΟΙΟ-ΨΥΓΕΙΟ, ΠΛΟΙΟ-ΚΑΤΑΨΥΚΤΗ Ή ΠΛΟΙΟ-ΕΡΓΟΣΤΑΣΙΟ ΜΕ ΣΗΜΑΙΑ ΤΡΙΤΗΣ ΧΩΡΑΣ, ΟΠΩΣ ΠΡΟΒΛΕΠΕΤΑΙ ΣΤΟ ΑΡΘΡΟ 11 ΠΑΡΑΓΡΑΦΟΣ 3 ΤΟΥ ΚΑΤ' ΕΞΟΥΣΙΟΔΟΤΗΣΗ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ (ΕΕ) 2019/625 (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ FISH/MOL-CAP)**

ΧΩΡΑ		Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b>	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b>	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου		
		<b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
<b>I.18</b>				
<b>I.19</b>				

<b>I.20</b>	<b>Πιστοποίηση ως ή για</b>						
	<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση			<input type="checkbox"/> Κονσερβοποιία		<input type="checkbox"/> Περαιτέρω μεταποίηση	
<b>I.21</b>				<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά			
				<b>I.23</b>			
<b>I.24</b>	<b>Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>		<b>I.25</b>	<b>Συνολική ποσότητα</b>		<b>I.26</b>	<b>Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)</b>
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>							
Κωδικός ΣΟ	Είδος	<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Καθαρό βάρος	Αριθμός παρτίδας	Είδος συσκευασίας	Είδος επεξεργασίας
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής			Αναγνωριστικό σήμα		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH/MOL-CAP

	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	II.β
		Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	Αναφορά IMSOC
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1 Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b>		
	<p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και βεβαιώνω ότι τα αλιευτικά προϊόντα ή τα αλιευτικά προϊόντα που προέρχονται από ζώντα δίθυρα μαλάκια/ζώντα εχινόδερμα/ζώντα χιτωνόζωα/ζώντα θαλάσσια γαστερόποδα που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <p>α) παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, ιδίως ότι το πλοίο περιλαμβάνεται στον κατάλογο πλοίων από τα οποία επιτρέπονται εισαγωγές στην Ένωση (“EU-listed”):</p> <p>β) το πλοίο συμμορφώνεται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής, εφαρμόζει πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, υποβάλλεται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει καταχωριστεί ως εγκεκριμένη από την ΕΕ εγκατάσταση·</p> <p>γ) τα αλιευτικά προϊόντα ή τα αλιευτικά προϊόντα που προέρχονται από ζώντα δίθυρα μαλάκια/ζώντα εχινόδερμα/ζώντα χιτωνόζωα/ζώντα θαλάσσια γαστερόποδα αλιεύτηκαν και υποβλήθηκαν σε χειρισμό επί των σκαφών, εκφορτώθηκαν, υποβλήθηκαν σε χειρισμό και, ανάλογα με την περίπτωση, παρασκευάστηκαν, μεταποιήθηκαν, καταψύχθηκαν και αποψύχθηκαν σύμφωνα με τους κανόνες υγιεινής και σύμφωνα με τις απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα VIII κεφάλαια I έως IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004. Τα σπλάχνα και τα μέρη που μπορεί να είναι επικίνδυνα για τη δημόσια υγεία αφαιρέθηκαν το συντομότερο δυνατόν και διατηρήθηκαν χωριστά από τα προϊόντα που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο·</p> <p>δ) τα αλιευτικά προϊόντα ή τα αλιευτικά προϊόντα που προέρχονται από ζώντα δίθυρα μαλάκια/ζώντα εχινόδερμα/ζώντα χιτωνόζωα/ζώντα θαλάσσια γαστερόποδα πληρούν τις υγειονομικές προδιαγραφές που ορίζονται στο τμήμα VIII κεφάλαιο V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 [πληρούν τις υγειονομικές προδιαγραφές που ορίζονται στο τμήμα VII κεφάλαιο V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004] (διαγράφεται η περιττή ένδειξη) και, κατά περίπτωση, τα κριτήρια που θεσπίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής <sup>C</sup>.</p> <p>ε) τα αλιευτικά προϊόντα ή τα αλιευτικά προϊόντα που προέρχονται από ζώντα δίθυρα μαλάκια/ζώντα εχινόδερμα/ζώντα χιτωνόζωα/ζώντα θαλάσσια γαστερόποδα συσκευάστηκαν, αποθηκεύτηκαν και μεταφέρθηκαν σύμφωνα με το τμήμα VIII κεφάλαια VI έως VIII του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p>		

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH/MOL-CAP

	<p>στ) τα αλιευτικά προϊόντα ή τα αλιευτικά προϊόντα που προέρχονται από ζώντα δίθυρα μαλάκια/ζώντα εχινόδερμα/ζώντα χιτωνόζωα/ζώντα θαλάσσια γαστερόποδα φέρουν σήμανση σύμφωνα με το τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>ζ) όσον αφορά τα χτένια, τα θαλάσσια γαστερόποδα και τα ολοθουροειδή που δεν είναι διηθηματοφάγα, τα οποία συλλέγονται εκτός ταξινομημένων περιοχών παραγωγής, συμμορφώνονται με τις ειδικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα VII κεφάλαιο IX του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>η) τα αλιευτικά προϊόντα πληρούν τις εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, εάν προέρχονται από υδατοκαλλιέργειες, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την αντίχρευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>D</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>E</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>θ) τα αλιευτικά προϊόντα έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια ουσιών που επιμολύνουν που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής <sup>F</sup> και</p> <p>ι) κατεψυγμένα αλιευτικά προϊόντα ή αλιευτικά προϊόντα που προέρχονται από ζώντα δίθυρα μαλάκια/ζώντα εχινόδερμα/ζώντα χιτωνόζωα/ζώντα θαλάσσια γαστερόποδα διατηρήθηκαν σε θερμοκρασία που δεν υπερβαίνει τους – 18 °C σε όλα τα σημεία του προϊόντος. Ολόκληρα ψάρια κατεψυγμένα αρχικά σε άψητη κατάσταση προορίζονται για κονσερβοποίηση μπορούν να διατηρούνται σε θερμοκρασία που δεν υπερβαίνει τους – 9 °C.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.2: Αποκλειστικός αριθμός εγγράφου σύμφωνα με την ταξινόμησή σας.</p> <p>Πλαίσιο I.5: Το όνομα και η διεύθυνση (οδός, πόλη και ταχυδρομικός κώδικας) του φυσικού ή νομικού προσώπου για το οποίο γίνεται απευθείας εισαγωγή του φορτίου στο κράτος μέλος προορισμού.</p> <p>Πλαίσιο I.7: Η χώρα της οποίας τη σημαία φέρει το σκάφος που εκδίδει το παρόν έγγραφο.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Η ονομασία του πλοίου και ο αριθμός έγκρισης, όπως καταγράφονται σύμφωνα με το άρθρο 10 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/625 της Επιτροπής <sup>G</sup>, από το οποίο εισάγονται απευθείας τα αλιευτικά προϊόντα.</p>
--	--

<sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>F</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>G</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2019/625 της Επιτροπής, της 4ης Μαρτίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις για την είσοδο στην Ένωση φορτίων ορισμένων ζώων και αγαθών που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 18).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH/MOL-CAP

Πλαίσιο I.20:  Πλαίσιο I.27:  Πλαίσιο I.27:	<p>Το τετραγωνίδιο “Κονσερβοποιία” πρέπει να επιλέγεται για ολόκληρα ψάρια κατεψυγμένα αρχικά σε άλιμη σε θερμοκρασία -9 °C ή σε θερμοκρασία που υπερβαίνει τους -18 °C τα οποία προορίζονται για κονσερβοποίηση, σύμφωνα με τις απαιτήσεις του τμήματος VIII κεφάλαιο I μέρος II σημείο 7 του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004. Στις άλλες περιπτώσεις πρέπει να επιλέγονται τα τετραγωνίδια “Προϊόντα για ανθρώπινη κατανάλωση” ή “Περαιτέρω μεταποίηση”.</p> <p>Να συμπληρωθεί/-ούν ο/οι κατάλληλος/-οι κωδικός/-οί του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ), με χρήση κλάσεων όπως οι: 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0511, 1504, 1516, 1518, 1603, 1604, 1605 ή 2106.</p> <p>Περιγραφή του φορτίου:          “Είδος επεξεργασίας”: να προσδιοριστεί αν το προϊόν διατηρείται σε απλή ψύξη, σε κατάψυξη ή είναι μεταποιημένο.</p>
<p><b>Πλοίαρχος του σκάφους</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία: <span style="float: right;">Υπογραφή:</span></p> <p>Σφραγίδα:</p>	

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 31

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΖΩΝΤΩΝ ΔΙΘΥΡΩΝ  
ΜΑΛΑΚΙΩΝ, ΕΧΙΝΟΔΕΡΜΩΝ, ΧΙΤΩΝΟΖΩΩΝ, ΘΑΛΑΣΣΙΩΝ ΓΑΣΤΕΡΟΠΟΔΩΝ  
ΚΑΙ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΖΩΙΚΗΣ ΠΡΟΕΛΕΥΣΗΣ ΑΠΟ ΤΑ ΖΩΑ ΑΥΤΑ ΠΟΥ  
ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ MOL-HC)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού  <b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή <b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή	
	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός
	<b>I.11</b> Τόπος αποστολής Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.13</b> Τόπος φόρτωσης		<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης	
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση		<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα Τύπος Χώρα Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου	Κωδικός Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάψυξη
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου	Αριθμός σφραγίδας			
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Ζώντα υδρόβια ζώα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Κέντρο αποστολής	<input type="checkbox"/> Περαιτέρω μεταποίηση	
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά <b>I.23</b>		

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος
		Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MOL-HC

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	
	II.α	II.β
	<p><b>II.1.</b> <sup>(4)</sup><b>Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των ζώντων δίδυρων μαλακίων, εχινόδερμων, χιτωνοζώων, θαλάσσιων γαστερόποδων και προϊόντων ζωικής προέλευσης από τα ζώα αυτά]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής <sup>C</sup>.</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι βεβαιώνω ότι τα <sup>(4)</sup>[ζώντα δίδυρα μαλάκια] <sup>(4)</sup>[ζώντα εχινόδερμα] <sup>(4)</sup>[ζώντα χιτωνόζωα] <sup>(4)</sup>[ζώντα θαλάσσια γαστερόποδα] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης προερχόμενα από ζώντα δίδυρα μαλάκια ζώντα εχινόδερμα/ζώντα χιτωνόζωα/ζώντα θαλάσσια γαστερόποδα] που περιγράφονται στο μέρος I παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) προέρχονται από την/τις περιφέρεια/-ες ή χώρα/-ες ..... από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση <sup>(4)</sup>[ζώντων δίδυρων μαλακίων]<sup>(4)</sup>[ζώντων εχινόδερμων]<sup>(4)</sup>[ζώντων χιτωνοζώων]<sup>(4)</sup>[ζώντων θαλάσσιων γαστερόποδων]<sup>(4)</sup>[προϊόντων ζωικής προέλευσης προερχόμενων από ζώντα δίδυρα μαλάκια/ζώντα εχινόδερμα/ζώντα χιτωνόζωα/ζώντα θαλάσσια γαστερόποδα], και η/οι οποία/-ες περιλαμβάνεται/-ονται στο παράρτημα VIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής <sup>C</sup>.</p> <p>β) προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ.</p> <p>γ) συλλέχθηκαν και ανάλογα με την περίπτωση μετεγκαταστάθηκαν και μεταφέρθηκαν σύμφωνα με το τμήμα VII κεφάλαια I και II του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>δ) <sup>(4)</sup>[υποβλήθηκαν σε χειρισμό, και, ανάλογα με την περίπτωση, καθαρίστηκαν και συσκευάστηκαν σύμφωνα με το τμήμα VII κεφάλαια III και IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>ε) <sup>(4)</sup>[παρασκευάστηκαν, μεταποιήθηκαν, καταψύχθηκαν και αποψύχθηκαν σύμφωνα με τους κανόνες υγιεινής και σύμφωνα με τις απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα VIII κεφάλαια III και IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004].</p>	<p>Αναφορά IMSOC</p>

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, σχετικά με τη θέσπιση καταλόγων τρίτων χωρών ή περιοχών τους από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση ορισμένων ζώων και αγαθών που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 118).



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MOL-HC

	<p>στ) πληρούν τις υγειονομικές προδιαγραφές που ορίζονται στο τμήμα VII κεφάλαιο V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, <sup>(4)</sup>[τμήμα VIII, κεφάλαιο V του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004] και τα κριτήρια που θεσπίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής <sup>D</sup>.</p> <p>ζ) συσκευάστηκαν, αποθηκεύτηκαν και μεταφέρθηκαν σύμφωνα με <sup>(4)</sup>[τμήμα VII κεφάλαια VI και VIII του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004] <sup>(4)</sup>[τμήμα VIII κεφάλαια VI έως VIII του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004].</p> <p>η) φέρουν σήμανση και επισήμανση σύμφωνα με το <sup>(4)</sup>[τμήμα I του παραρτήματος II και τμήμα VII κεφάλαιο VII του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004] <sup>(4)</sup>[τμήμα I του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004].</p> <p>θ) όσον αφορά τα χτένια, τα θαλάσσια γαστερόποδα και τα ολοθουροειδή που δεν είναι διηθηματοφάγα, τα οποία συλλέγονται εκτός ταξινομημένων περιοχών παραγωγής, συμμορφώνονται με τις ειδικές απαιτήσεις που ορίζονται στο τμήμα VII κεφάλαιο IX του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>ι) προέρχονται από περιοχή παραγωγής που ταξινομείται σύμφωνα με το άρθρο 52 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>E</sup> ως [Α] [Β] ή [Γ] κατά τη στιγμή της συγκομιδής (αναφέρατε την ταξινόμηση της περιοχής παραγωγής κατά τη στιγμή της συγκομιδής) (με εξαίρεση τα χτένια, τα θαλάσσια γαστερόποδα και τα ολοθουροειδή που δεν είναι διηθηματοφάγα, τα οποία συλλέγονται εκτός ταξινομημένων περιοχών παραγωγής).</p> <p>(ια) έχουν υποβληθεί, με ικανοποιητικά αποτελέσματα, στους επίσημους ελέγχους που ορίζονται στα <sup>(4)</sup>[άρθρα 51 έως 66 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 ή στο άρθρο 11 του κατ'εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής] <sup>(4)</sup>[άρθρα 69 έως 71 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627].</p> <p>(ιβ) πληρούν τις εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώντα ζώα και τα προϊόντα τους, εάν προέρχονται από υδατοκαλλιέργειες, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>F</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής.</p> <p>(ιγ) έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>H</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής <sup>I</sup>.</p>
--	--

<sup>D</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>E</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώντα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού MOL-HC

	<p><sup>2)</sup>[Π.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων για ζώντα δίθυρα μαλάκια των <sup>(3)</sup>καταγεγραμμένων ειδών και προϊόντων ζωικής προέλευσης από τα υδρόβια αυτά ζώα που προορίζονται για περαιτέρω μεταποίηση στην Ένωση προτού καταναλωθούν από τον άνθρωπο, εξαιρουμένων των ζώντων ψαριών και καρκινοειδών και των προϊόντων τους που εκφορτώνονται από αλιευτικά σκάφη</p> <p>O/H υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος πιστοποιώ ότι:</p> <p>Π.2.1. Σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I, προέρχονται από ζώα τα οποία] πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>Π.2.1.1. Κατάγονται από <sup>(4)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(4)</sup>[οικότοπο] που δεν υπόκειται σε εθνικά μέτρα περιορισμού για υγειονομικούς λόγους ή λόγω εμφάνισης μη φυσιολογικής θνησιμότητας απροσδιόριστης αιτίας, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>J</sup> και των αναδυόμενων νόσων·</p> <p>Π.2.1.2. Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα δεν πρόκειται να θανατωθούν] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων, προέρχονται από ζώα τα οποία δεν επρόκειτο να θανατωθούν] στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος εκρίζωσης νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής και των αναδυόμενων νόσων.</p> <p><sup>(4)</sup>[Π.2.2. Τα <sup>(4)</sup>[ζώα υδατοκαλλιέργειας που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από ζώα υδατοκαλλιέργειας, εκτός των ζώντων ζώων υδατοκαλλιέργειας που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I, προέρχονται από ζώα τα οποία] πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>Π.2.2.1. Προέρχονται από εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας η οποία είναι <sup>(4)</sup>[καταχωρισμένη] <sup>(4)</sup>[εγκεκριμένη] από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους καταγωγής, τελεί υπό τον έλεγχο της αρχής αυτής και εφαρμόζει σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη, για ελάχιστη περίοδο 3 ετών, επικαιροποιημένων αρχείων που περιέχουν τις ακόλουθες πληροφορίες:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) είδη, κατηγορίες και αριθμό των ζώων υδατοκαλλιέργειας που διατηρούνται στην εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας·</li> <li>ii) μετακινήσεις υδρόβιων ζώων προς την εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας και ζώων υδατοκαλλιέργειας από την εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας·</li> <li>iii) θνησιμότητα στην εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας·</li> </ul> <p>Π.2.2.2. Προέρχονται από εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας στην οποία πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, με συχνότητα ανάλογη προς τον κίνδυνο που ενέχει η εγκατάσταση.]</p>
--	---

J

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού MOL-HC

**Π.2.3. Γενικές απαιτήσεις υγείας των ζώων**

Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I], προέρχονται από ζώα τα οποία πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:

<sup>(4)</sup><sup>(6)</sup>[Π.2.3.1. Υπάγονται στις απαιτήσεις που αναφέρονται στο μέρος Π.2.4 και κατάγονται από <sup>(4)</sup>[χώρα] <sup>(4)</sup>[έδαφος] <sup>(4)</sup>[ζώνη] <sup>(4)</sup>[διαμέρισμα] με <sup>(5)</sup>κωδικό: \_\_\_ - \_\_\_ που, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, περιλαμβάνεται στο μέρος I του παραρτήματος XXI του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>K</sup> για την είσοδο στην Ένωση αυτών των <sup>(4)</sup>[υδρόβιων ζώων] <sup>(4)</sup>[προϊόντων ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων].]

<sup>(4)</sup><sup>(6)</sup>[Π.2.3.2. Είναι υδρόβια ζώα τα οποία υποβλήθηκαν σε κλινική εξέταση από επίσημο/-η κτηνίατρο εντός περιόδου 72 ωρών πριν από τον χρόνο της φόρτωσης. Κατά την εξέταση, τα ζώα δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής νόσου και, σύμφωνα με τα σχετικά αρχεία της εγκατάστασης, δεν υπήρχαν ενδείξεις προβλημάτων οφειλόμενων σε νόσο.]

Π.2.3.3. Είναι υδρόβια ζώα τα οποία αποστέλλονται απευθείας από την εγκατάσταση καταγωγής τους προς την Ένωση.

Π.2.3.4. Δεν ήρθαν σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος.

είτε<sup>(4)</sup><sup>(6)</sup>[Π.2.4. **Ειδικές απαιτήσεις υγείας**

<sup>(4)</sup> [Π.2.4.1. **Απαιτήσεις για <sup>(3)</sup>είδη καταγεγραμμένα για λοίμωξη από *Mikrocytos mackini* ή λοίμωξη από *Perkinsus marinus***

Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup> [προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I, προέρχονται από ζώα τα οποία] κατάγονται από <sup>(4)</sup>[χώρα] <sup>(4)</sup>[έδαφος] <sup>(4)</sup>[ζώνη] <sup>(4)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένο/-η από <sup>(4)</sup>[λοίμωξη από *Mikrocytos mackini*] <sup>(4)</sup>[λοίμωξη από *Perkinsus marinus*] σύμφωνα με όρους τουλάχιστον εξίσου αυστηρούς με εκείνους που καθορίζονται στο άρθρο 66 ή στο άρθρο 73 παράγραφος 1 και στο άρθρο 73 παράγραφος 2 στοιχείο α) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής<sup>L</sup>, και, στην περίπτωση των υδρόβιων ζώων, όλα <sup>(3)</sup>τα καταγεγραμμένα είδη για τη/τις σχετική/-ές νόσο/νόσους:

- i) έχουν εισαχθεί από άλλη χώρα, έδαφος, ζώνη ή διαμέρισμα που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένη/-ο από την/τις ίδια/-ες νόσο/νόσους.
- ii) δεν έχουν εμβολιαστεί κατά <sup>(4)</sup> [αυτής της νόσου] <sup>(4)</sup> [αυτών των νόσων].]

<sup>K</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>L</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής, της 17ης Δεκεμβρίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την επιτήρηση, τα προγράμματα εκρίζωσης και το καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο για ορισμένες καταγεγραμμένες και αναδυόμενες νόσους (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 211).

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού MOL-HC

	<p><b><sup>(4)(7)</sup> [II.2.4.2. Απαιτήσεις για <sup>(3)</sup>είδη καταγεγραμμένα για τη λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i>, τη λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i> ή τη λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i></b></p> <p>Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I, προέρχονται από ζώα τα οποία] κατάγονται από <sup>(4)</sup>[χώρα] <sup>(4)</sup>[έδαφος] <sup>(4)</sup>[ζώνη] <sup>(4)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένο/-η από <sup>(4)</sup>[λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i>] <sup>(4)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>] <sup>(4)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i>] σύμφωνα με το μέρος II κεφάλαιο 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/689, και, στην περίπτωση των υδρόβιων ζώων, όλα <sup>(3)</sup>τα καταγεγραμμένα είδη για τη/τις σχετική/-ές νόσο/νόσους:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- έχουν εισαχθεί από άλλη χώρα, έδαφος, ζώνη ή διαμέρισμα που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένη/-ο από την/τις ίδια/-ες νόσο/νόσους·</li> <li>- δεν έχουν εμβολιαστεί ενάντια σε <sup>(4)</sup> [αυτή τη νόσο] <sup>(4)</sup> [αυτές τις νόσους].]</li> </ul> <p><b><sup>(4)(8)</sup> [II.2.4.3. Απαιτήσεις για <sup>(9)</sup>είδη ευπαθή στη λοίμωξη από τον ερπητοϊό των στρειδιών 1 μnar (OsHV-1 μnar)</b></p> <p>Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I, προέρχονται από ζώα τα οποία] κατάγονται από <sup>(4)</sup>[χώρα] <sup>(4)</sup>[έδαφος] <sup>(4)</sup>[ζώνη] <sup>(4)</sup>[διαμέρισμα] που πληροί τις υγειονομικές εγγυήσεις όσον αφορά τη νόσο OsHV-1, οι οποίες εγγυήσεις είναι αναγκαίες για τη συμμόρφωση με τα εθνικά μέτρα που ισχύουν στο κράτος μέλος προορισμού, σύμφωνα με το άρθρο 175 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, και για τις οποίες το κράτος μέλος ή μέρος αυτού περιλαμβάνεται <sup>(4)</sup>[στο παράρτημα I] <sup>(4)</sup>[στο παράρτημα II] της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής<sup>M</sup>.]</p> <p><i>είτε</i> <sup>(4)(6)</sup>[II.2.4. Ειδικές απαιτήσεις υγείας</p> <p>Τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I προέρχονται από ζώα τα οποία] προορίζονται για εγκατάσταση θαλάσσιων προϊόντων διατροφής με έλεγχο νόσων εντός της Ένωσης η οποία έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 11 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής<sup>N</sup>, όπου θα μεταποιηθούν για ανθρώπινη κατανάλωση.]</p>
--	---

<sup>M</sup> Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής, της 11ης Φεβρουαρίου 2021, για την έγκριση εθνικών μέτρων που έχουν σχεδιαστεί για τον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων σύμφωνα με το άρθρο 226 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την κατάργηση της απόφασης 2010/221/ΕΕ της Επιτροπής (ΕΕ L 59 της 19.2.2021, σ. 1).

<sup>N</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για τις εγκαταστάσεις υδατοκαλιέργειας και τους μεταφορείς υδρόβιων ζώων (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 345).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MOL-HC

**Π.2.5.** Εξ όσων γνωρίζω και όπως δηλώθηκε από τον υπεύθυνο της επιχείρησης, τα <sup>(4)</sup>[υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I] <sup>(4)</sup>[προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I προέρχονται από ζώα τα οποία] κατάγονται από <sup>(4)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(4)</sup>[οικότοπο] όπου:

- i) δεν υπήρξε μη φυσιολογική θνησιμότητα απροσδιόριστης αιτίας· και
- ii) τα ζώα δεν ήρθαν σε επαφή με υδρόβια ζώα <sup>(3)</sup>καταγεγραμμένων ειδών που δεν πληρούσαν τις απαιτήσεις που αναφέρονται στο σημείο Π.2.1.

**Π.2.6. Απαιτήσεις ως προς τη μεταφορά**

Ελήφθησαν μέτρα ώστε η μεταφορά των υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I να γίνει σύμφωνα με τις απαιτήσεις που καθορίζονται στα άρθρα 167 και 168 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692, και ειδικότερα:

- Π.2.6.1. όταν τα ζώα μεταφέρονται μέσα σε νερό, το νερό αυτό δεν αλλάζεται σε τρίτη χώρα ή έδαφος, ζώνη ή διαμέρισμα που δεν είναι καταγεγραμμένο για την είσοδο του συγκεκριμένου είδους και της συγκεκριμένης κατηγορίας υδρόβιων ζώων στην Ένωση·
- Π.2.6.2. τα ζώα δεν μεταφέρονται υπό συνθήκες ώστε να μην απειλείται το υγειονομικό καθεστώς τους, και ιδίως:
- i) όταν τα ζώα μεταφέρονται μέσα σε νερό, το νερό δεν επηρεάζει το υγειονομικό καθεστώς τους·
  - ii) τα μέσα μεταφοράς και τα εμπορευματοκιβώτια πρέπει να έχουν κατασκευαστεί κατά τρόπον ώστε να μην απειλείται το υγειονομικό καθεστώς των υδρόβιων ζώων κατά τη διάρκεια της μεταφοράς·
  - iii) το <sup>(4)</sup>[εμπορευματοκιβώτιο] <sup>(4)</sup>[δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς] <sup>(4)</sup>[δεν έχει χρησιμοποιηθεί προηγουμένως] <sup>(4)</sup>[έχει καθαριστεί και απολυμανθεί βάσει πρωτοκόλλου και με χρήση προϊόντων εγκεκριμένου/-ων από την αρμόδια αρχή <sup>(4)</sup>[της τρίτης χώρας] <sup>(4)</sup>[του εδάφους καταγωγής], πριν από τη φόρτωση για αποστολή προς την Ένωση]·
- Π.2.6.3. από τη στιγμή της φόρτωσης στην εγκατάσταση καταγωγής έως την άφιξη στην Ένωση, τα ζώα του φορτίου δεν μεταφέρονται μέσα στο ίδιο νερό ή <sup>(4)</sup>[εμπορευματοκιβώτιο] <sup>(4)</sup>[δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς] μαζί με υδρόβια ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος ή τα οποία δεν προορίζονται για είσοδο στην Ένωση·
- Π.2.6.4. αν χρειάζεται ανανέωση του νερού σε <sup>(4)</sup>[χώρα] <sup>(4)</sup>[έδαφος] <sup>(4)</sup>[ζώνη] <sup>(4)</sup>[διαμέρισμα] καταγεγραμμένη/-ο για την είσοδο του συγκεκριμένου είδους και κατηγορίας υδρόβιων ζώων στην Ένωση, αυτή γίνεται μόνο <sup>(4)</sup>[σε περίπτωση χειρσαίας μεταφοράς, σε σημεία ανανέωσης νερού εγκεκριμένα από την αρμόδια αρχή <sup>(4)</sup>[της τρίτης χώρας] <sup>(4)</sup>[του εδάφους] όπου πραγματοποιείται η ανανέωση του νερού] <sup>(4)</sup>[σε περίπτωση μεταφοράς με δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς, σε απόσταση τουλάχιστον 10 km από κάθε εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας που βρίσκεται πάνω στη διαδρομή από τον τόπο καταγωγής έως τον τόπο προορισμού στην Ένωση].

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού MOL-HC

**Π.2.7. Απαιτήσεις επισήμανσης**

Ελήφθησαν μέτρα για την ταυτοποίηση και την επισήμανση <sup>(4)</sup>[του μέσου μεταφοράς] <sup>(4)</sup>[των εμπορευματοκιβωτίων] σύμφωνα με το άρθρο 169 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, και συγκεκριμένα:

Π.2.7.1. το φορτίο ταυτοποιείται με <sup>(4)</sup>[ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του εμπορευματοκιβωτίου] <sup>(4)</sup>[εγγραφή στο δηλωτικό του πλοίου, σε περίπτωση μεταφοράς με δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς], που συνδέει σαφώς το φορτίο με το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό·

<sup>(4)</sup>[Π.2.7.2. στην περίπτωση υδρόβιων ζώων, η ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα που αναφέρεται στο σημείο Π.2.7.1 περιέχει:

- α) λεπτομέρειες σχετικά με τον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων του φορτίου·
- β) την ονομασία των ειδών που περιέχονται σε κάθε εμπορευματοκιβώτιο·
- γ) λεπτομέρειες σχετικά με τον αριθμό των ζώων σε κάθε εμπορευματοκιβώτιο για κάθε ένα από τα είδη που περιέχονται σ' αυτό·
- δ) την ακόλουθη δήλωση: “ζώντα μαλάκια που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση στην Ευρωπαϊκή Ένωση”.]

<sup>(4)</sup>[Π.2.7.3. στην περίπτωση προϊόντων ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα, εκτός των ζώντων υδρόβιων ζώων, η ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα που αναφέρεται στο σημείο Π.2.7.1 περιέχει τουλάχιστον την ακόλουθη δήλωση:

“μαλάκια που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο μετά από περαιτέρω μεταποίηση στην Ευρωπαϊκή Ένωση”.]

**Π.2.8. Ισχύς του πιστοποιητικού υγείας των ζώων/επίσημου πιστοποιητικού**

Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό ισχύει επί 10 ημέρες από την ημέρα της έκδοσής του. Σε περίπτωση μεταφοράς υδρόβιων ζώων διά θαλάσσης/πλωτής οδού, η εν λόγω περίοδος των 10 ημερών μπορεί να παραταθεί κατά χρονικό διάστημα ίσο με τη διάρκεια του ταξιδιού διά θαλάσσης/πλωτής οδού.

**Σημειώσεις**

Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.

Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση ζώντων δίθυρων μαλακίων και προϊόντων ζωικής προέλευσης από τα ζώα αυτά που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των εν λόγω δίθυρων μαλακίων και των προϊόντων τους.

“Υδρόβια ζώα” είναι τα ζώα που εμπίπτουν στον ορισμό του άρθρου 4 σημείο 3) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου. “Ζώα υδατοκαλλιέργειας” είναι υδρόβια ζώα τα οποία αποτελούν αντικείμενο υδατοκαλλιέργειας, όπως ορίζεται στο άρθρο 4 σημείο 7) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.

Όλα τα υδρόβια ζώα και προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα πλην των ζώντων υδρόβιων ζώων, για τα οποία ισχύει το μέρος Π.2.4 του παρόντος πιστοποιητικού πρέπει να κατάγονται από χώρα/έδαφος/ζώνη/διαμέρισμα η/το οποία/-ο αναγράφεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XXI του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MOL-HC

	<p>Το μέρος II.2.4 του παρόντος πιστοποιητικού <b>δεν ισχύει</b> για τα ακόλουθα υδρόβια ζώα, και, ως εκ τούτου, αυτά μπορούν να κατάγονται από χώρα ή περιοχές που περιλαμβάνονται στο παράρτημα VIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405:</p> <p>α) μαλάκια τα οποία έχουν συσκευαστεί και φέρουν επισήμανση που δηλώνει ότι προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με τις ειδικές για τα εν λόγω ζώα απαιτήσεις, που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία δεν είναι πλέον ικανά να επιβιώσουν ως ζώντα ζώα, αν επιστρέψουν στο υδάτινο περιβάλλον·</p> <p>β) μαλάκια τα οποία προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση χωρίς περαιτέρω μεταποίηση, υπό τον όρο ότι έχουν συσκευαστεί για λιανική πώληση σύμφωνα με τις απαιτήσεις για τις εν λόγω συσκευασίες όπως καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>γ) μαλάκια τα οποία έχουν συσκευαστεί και φέρουν επισήμανση που δηλώνει ότι προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με τις ειδικές για τα εν λόγω ζώα απαιτήσεις, που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία προορίζονται για περαιτέρω μεταποίηση χωρίς προσωρινή αποθήκευση στον τόπο μεταποίησης.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Περιφέρεια καταγωγής: Αναγράψτε την περιοχή παραγωγής και την ταξινόμησή της κατά τη στιγμή της συγκομιδής.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Το μέρος II.1 είναι άνευ αντικειμένου για χώρες με ειδικές απαιτήσεις πιστοποίησης στον τομέα της δημόσιας υγείας βάσει συμφωνιών ισοτιμίας ή άλλων νομοθετικών διατάξεων της ΕΕ.</p> <p>(2) Το μέρος II.2 είναι άνευ αντικειμένου και θα πρέπει να διαγράφεται όταν το φορτίο αποτελείται από: α) άλλα είδη πέραν εκείνων που απαριθμούνται στο παράρτημα του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής<sup>ο</sup>· ή β) άγρια υδρόβια ζώα και προϊόντα ζωικής προέλευσης από τα άγρια αυτά υδρόβια ζώα που εκφορτώνονται από αλιευτικά σκάφη για άμεση ανθρώπινη κατανάλωση· ή γ) προϊόντα ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα πλην των ζώντων υδρόβιων ζώων που εισέρχονται στην Ένωση έτοιμα για άμεση ανθρώπινη κατανάλωση.</p> <p>(3) Είδη που καταγράφονται στις στήλες 3 και 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882. Είδη που καταγράφονται στη στήλη 4 θεωρούνται διαβιβαστές μόνο υπό τους όρους που καθορίζονται στο άρθρο 171 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692.</p> <p>(4) Διατηρείται κατά περίπτωση./Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. Στην περίπτωση του μέρους II.2.4.1, η διαγραφή δεν επιτρέπεται εάν το φορτίο περιέχει είδη καταγεγραμμένα για λοίμωξη από <i>Mikrocytos mackini</i> ή λοίμωξη από <i>Perkinsus marinus</i>, εκτός από τις περιπτώσεις που αναφέρονται στην υποσημείωση (6).</p> <p>(5) Κωδικός της τρίτης χώρας/του εδάφους/της ζώνης/του διαμερίσματος, όπως αναγράφεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος I του παραρτήματος XXI του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p>
--	--

ο

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής, της 3ης Δεκεμβρίου 2018, για την εφαρμογή ορισμένων κανόνων πρόληψης και ελέγχου νόσων σε κατηγορίες καταγεγραμμένων νόσων και για την κατάρτιση καταλόγου ειδών και ομάδων ειδών οργανισμών που συνιστούν σημαντικό κίνδυνο εξάπλωσης των εν λόγω καταγεγραμμένων νόσων (ΕΕ L 308 της 4.12.2018, σ. 21).



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MOL-HC

	<p>(6) Τα μέρη Π.2.3.1, Π.2.3.2 και Π.2.4 είναι άνευ αντικειμένου και θα πρέπει να διαγράφονται εάν το φορτίο περιέχει μόνο τα ακόλουθα υδρόβια ζώα:</p> <p>α) μαλάκια τα οποία έχουν συσκευαστεί και φέρουν επισήμανση που δηλώνει ότι προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με τις ειδικές για τα εν λόγω ζώα απαιτήσεις, που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία δεν είναι πλέον ικανά να επιβιώσουν ως ζώντα ζώα, αν επιστρέψουν στο υδάτινο περιβάλλον,</p> <p>β) μαλάκια τα οποία προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση χωρίς περαιτέρω μεταποίηση, υπό τον όρο ότι έχουν συσκευαστεί για λιανική πώληση σύμφωνα με τις απαιτήσεις για τις εν λόγω συσκευασίες όπως καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>γ) μαλάκια τα οποία έχουν συσκευαστεί και φέρουν επισήμανση που δηλώνει ότι προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με τις ειδικές για τα εν λόγω ζώα απαιτήσεις, που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία προορίζονται για περαιτέρω μεταποίηση χωρίς προσωρινή αποθήκευση στον τόπο μεταποίησης.</p> <p>(7) Ισχύει μόνο όταν το κράτος μέλος/η ζώνη/το διαμέρισμα προορισμού στην Ένωση είτε έχει καθεστώς απαλλαγής από νόσο κατηγορίας Γ, όπως αυτή ορίζεται στο άρθρο 1 σημείο 3) του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882, είτε υπόκειται σε προαιρετικό πρόγραμμα εκρίζωσης που θεσπίζεται σύμφωνα με το άρθρο 31 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429, άλλως διαγράφεται.</p> <p>(8) Ισχύει όταν το κράτος μέλος προορισμού στην Ένωση, ή μέρος αυτού, έχει εγκρίνει εθνικά μέτρα για συγκεκριμένη νόσο όπως περιλαμβάνεται στο παράρτημα Ι ή στο παράρτημα ΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260, άλλως διαγράφεται.</p> <p>(9) Ευπαθή είδη όπως αναφέρονται στη δεύτερη στήλη του πίνακα του παραρτήματος ΙΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260.</p> <p>(10) Να υπογραφεί από:</p> <p>— επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν δεν διαγράφεται το μέρος Π.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</p> <p>— αρμόδιο/-α για την πιστοποίηση υπάλληλο ή επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν διαγράφεται το μέρος Π.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων.</p>
	<p>[Επίσημος/-η κτηνίατρος]<sup>(4)(10)</sup>/[Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος]<sup>(4)(10)</sup></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία <span style="float: right;">Ιδιότητα και τίτλος</span></p> <p>Σφραγίδα <span style="float: right;">Υπογραφή</span></p>



## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 32

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ  
ΜΕΤΑΠΟΙΗΜΕΝΩΝ ΔΙΘΥΡΩΝ ΜΑΛΑΚΙΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ  
ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΚΑΙ ΤΑ ΟΠΟΙΑ ΑΝΗΚΟΥΝ ΣΤΟ ΕΙΔΟΣ  
*ACANTHOCARDIA TUBERCULATUM* (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ MOL-AT)**

Ο/Η αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος βεβαιώνει ότι τα μεταποιημένα δίθυρα μαλάκια του είδους *Acanthocardia tuberculatum*, με στοιχεία αναφοράς του επίσημου πιστοποιητικού (\*): .....

- 1) συλλέχθηκαν σε περιοχές παραγωγής που έχουν προσδιοριστεί σαφώς, έχουν ταξινομηθεί και έχουν υποβληθεί σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές σύμφωνα με τα άρθρα 52 και 59 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής<sup>A</sup> και όπου τα επίπεδα παραλυτικής τοξίνης των μαλακίων (PSP) είναι χαμηλότερα από 300 µg στα 100 g·
- 2) μεταφέρθηκαν εντός εμπορευματοκιβωτίων ή οχημάτων σφραγισμένων από την αρμόδια αρχή, απευθείας στην εγκατάσταση:
  - α.  
.....  
.....
  - β.  
.....  
.....
  - γ. (επωνυμία και αριθμός επίσημης έγκρισης της εγκατάστασης στην οποία έχει χορηγηθεί από την αρμόδια αρχή ειδική άδεια για την επεξεργασία τους)·
- 3) κατά τη μεταφορά τους στη συγκεκριμένη εγκατάσταση συνοδεύονταν από έγγραφο εκδοθέν από την αρμόδια αρχή, με το οποίο επιτρέπεται η μεταφορά και πιστοποιούνται το είδος και η ποσότητα του προϊόντος, η περιοχή καταγωγής και η εγκατάσταση προορισμού·
- 4) υποβλήθηκαν στη θερμική επεξεργασία που περιγράφεται στο παράρτημα της απόφασης 96/77/ΕΚ της Επιτροπής<sup>B</sup> και
- 5) μετά τη θερμική επεξεργασία δεν περιέχουν τοξίνες PSP σε επίπεδα που υπερβαίνουν τα 80 µg στα 100 g με τη χρήση επίσημης μεθόδου της Ένωσης, όπως καταδεικνύεται από την/τις επισυναπτόμενη/-ες αναλυτική/-ές έκθεση/εκθέσεις δοκιμασίας που διενεργήθηκε σε κάθε παρτίδα που περιλαμβάνεται στο φορτίο το οποίο καλύπτεται από το παρόν πιστοποιητικό.

<sup>A</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>B</sup> Απόφαση της Επιτροπής 96/77/ΕΚ, της 18ης Ιανουαρίου 1996, για την κατάρτιση των όρων συγκομιδής και μεταποίησης ορισμένων δίθυρων μαλακίων προερχομένων από περιοχές όπου τα επίπεδα παραλυτικών τοξινών υπερβαίνουν το καθορισθέν όριο από την οδηγία 91/492/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 15 της 20.1.1996, σ. 46).

Ο/Η αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος βεβαιώνει ότι η αρμόδια αρχή επαλήθευσε ότι οι εσωτερικοί έλεγχοι που διενεργήθηκαν στην εγκατάσταση η οποία αναφέρεται στο σημείο 2) εφαρμόστηκαν ειδικά στη θερμική επεξεργασία που αναφέρεται στο σημείο 4).

Ο/Η υπογράφων/-ουσα αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος δηλώνει με το παρόν ότι γνωρίζει τις απαιτήσεις της απόφασης 96/77/ΕΚ και ότι η/οι επισυναπτόμενη/-ες αναλυτική/-ές έκθεση/εκθέσεις αντιστοιχεί/-ούν στη δοκιμασία στη οποία υποβλήθηκαν τα προϊόντα μετά τη μεταποίησή τους.

\* Αναφέρεται ο αριθμός του πιστοποιητικού MOL-HC που συνοδεύει τα μεταποιημένα δίθυρα μαλάκια του είδους *Acanthocardia tuberculatum*.

**Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος**

Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)

Ημερομηνία

Ιδιότητα και τίτλος

Σφραγίδα

Υπογραφή

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 33

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΝΩΠΟΥ ΓΑΛΑΚΤΟΣ ΠΟΥ  
ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ MILK-RM)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ			
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC		
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>		
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή			
		<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας			
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός			
	<b>I.11</b> Τόπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τόπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας			
		<b>I.13</b> Τόπος φόρτωσης		<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης	
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς  <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο  <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα  Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου			
		<b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου			
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάψυξη	
	<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας		Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας		
	<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για				
	<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
	<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση	Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά		
		<b>I.23</b>			

I.24	I.25	I.26	
Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	Συνολική ποσότητα	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)	
I.27 Περιγραφή του φορτίου			
Κωδικός ΣΟ	Είδος		
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας Καθαρό βάρος
	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας Αριθμός παρτίδας
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MILK-RM

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	
	II.α	II.β
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του νοπού γάλακτος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το νοπό γάλα που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) προέρχεται από εκμεταλλεύσεις καταχωρισμένες σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004 και ελεγμένες σύμφωνα με τα άρθρα 49 και 50 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627·</p> <p>β) έχει παρασκευαστεί, συλλεχθεί, ψυχθεί, αποθηκευθεί και μεταφερθεί σύμφωνα με τους ειδικούς υγειονομικούς όρους που καθορίζονται στο τμήμα IX κεφάλαιο I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>γ) συμμορφώνεται με τα επίπεδα περιεκτικότητας σε μικρόβια και σωματικά κύτταρα που ορίζονται στο τμήμα IX κεφάλαιο I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>δ) προέρχεται από ζώα που ανήκουν σε αγέλες απαλλαγμένες ή επίσημα απαλλαγμένες από τη βρουκέλλωση και τη φυματίωση·</p> <p>ε) τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν το νοπό γάλα, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>D</sup>, και το γάλα περιλαμβάνεται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>E</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p>	<p>Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού</p> <p>Αναφορά IMSOC</p>

- <sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).
- <sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).
- <sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).
- <sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).
- <sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MILK-RM

	<p>στ) ύστερα από δοκιμές για την ανίχνευση καταλοίπων αντιβιοτικών φαρμάκων που διενεργούνται από τον υπεύθυνο της επιχείρησης τροφίμων σύμφωνα με τις απαιτήσεις που προβλέπονται στο τμήμα ΙΧ κεφάλαιο Ι μέρος ΙΙ σημείο 4 του παραρτήματος ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, συμμορφώνεται με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα κατάλοιπα αντιβιοτικών κτηνιατρικών φαρμάκων που ορίζονται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής<sup>F</sup>.</p> <p>ζ) έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>G</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>H</sup>.</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που το νοπό γάλα προέρχεται από μόνοπλα, κονικλοειδή ή άλλα άγρια χερσαία θηλαστικά πλην οπληφόρων]</p> <p>Το <b>νοπό γάλα</b> που περιγράφεται στο μέρος Ι:</p> <p>II.2.1. παρήχθη στη/στις <b>ζώνη/-ες</b> με κωδικό/-ούς: .....<sup>(2)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση νοπού γάλακτος και περιλαμβάνεται στο μέρος Ι του παραρτήματος ΧVΙΙ του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>I</sup>, και στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 12 μηνών πριν από την ημερομηνία του αρμέγματος και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών.</p> <p>II.2.2. έχει ληφθεί από <b>ζώα</b> των ειδών [<i>Bos taurus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Ovis aries</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Capra hircus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Bubalus bubalis</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Camelus dromedarius</i>]<sup>(1)</sup> τα οποία παρέμειναν στη/στις ζώνη/-ες που αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από την ημερομηνία του αρμέγματος.</p>
--	---

<sup>F</sup> Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής, της 22ας Δεκεμβρίου 2009, σχετικά με φαρμακολογικές δραστικές ουσίες και την ταξινόμησή τους όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 15 της 20.1.2010, σ. 1).

<sup>G</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>I</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MILK-RM

	<p>Π.2.3. προέρχεται από ζώα προερχόμενα από <b>εγκαταστάσεις</b>:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>J</sup>.</p> <p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>γ) οι οποίες δεν υπέκειντο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, κατά το άρμεγμα.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση νωπού γάλακτος, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω νωπού γάλακτος.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος Ι του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος Ι:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος Ι του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Επωνυμία, διεύθυνση και αριθμός έγκρισης της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτιο και οδικό όχημα), αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώσει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου εισόδου στην Ένωση.</p> <p>Πλαίσιο I.19: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 04.01· 04.02 ή 04.03.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Μονάδα μεταποίησης”: αναφέρεται ο αριθμός έγκρισης της/των εκμετάλλευσης/εκμεταλλεύσεων παραγωγής, του κέντρου συλλογής ή του κέντρου τυποποίησης που έχουν εγκριθεί για εξαγωγή των προϊόντων τους στην Ευρωπαϊκή Ένωση.</p>
--	--

J

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MILK-RM

	<b>Μέρος II:</b> (1) Διατηρείται κατά περίπτωση. (2) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404. (3) Να υπογραφεί από: - επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν δεν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων - αρμόδιο/-α για την πιστοποίηση υπάλληλο ή επίσημο/-η κτηνίατρο όταν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων	
	<b>[Επίσημος/-η κτηνίατρος]<sup>(1)(3)</sup>/[Αρμόδιος-α για την πιστοποίηση υπάλληλος]<sup>(1)(3)</sup></b>  Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία) Ημερομηνία <span style="float: right;">Ιδιότητα και τίτλος</span>  Σφραγίδα <span style="float: right;">Υπογραφή</span>	



## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 34

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΓΑΛΑΚΤΟΚΟΜΙΚΩΝ  
ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΚΑΙ ΤΑ  
ΟΠΟΙΑ ΠΑΡΑΓΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΝΩΠΟ ΓΑΛΑ Ή ΔΕΝ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ ΝΑ  
ΥΠΟΒΛΗΘΟΥΝ ΣΕ ΕΙΔΙΚΗ ΕΠΕΞΕΡΓΑΣΙΑ ΜΕΤΡΙΑΣΜΟΥ ΤΟΥ ΚΙΝΔΥΝΟΥ  
(ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ MILK-RMP/NT)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ			
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC		
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>		
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή			
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας			
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας			
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός			
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας			
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης			
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου			
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη				
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας					
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση					
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά				
	<b>I.23</b>				

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MILK-RMP/NT

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	
	II.α	II.β
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των γαλακτοκομικών προϊόντων]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το γαλακτοκομικό προϊόν που παράγεται από νοπό γάλα και το οποίο περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) έχει παρασκευαστεί από νοπό γάλα το οποίο:</p> <p>i) προέρχεται από εκμεταλλεύσεις καταχωρισμένες σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004 και ελεγμένες σύμφωνα με τα άρθρα 49 και 50 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627·</p> <p>ii) έχει παρασκευαστεί, συλλεχθεί, ψυχθεί, αποθηκευθεί και μεταφερθεί σύμφωνα με τους ειδικούς υγειονομικούς όρους που καθορίζονται στο τμήμα IX κεφάλαιο I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>iii) συμμορφώνεται με τα επίπεδα περιεκτικότητας σε μικρόβια και σωματικά κύτταρα που ορίζονται στο τμήμα IX κεφάλαιο I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>iv) προέρχεται από ζώα που ανήκουν σε αγέλες απαλλαγμένες ή επίσημα απαλλαγμένες από τη βρουκέλλωση και τη φυματίωση·</p> <p>v) συμμορφώνεται με τις εγγυήσεις σχετικά με το καθεστώς του νοπού γάλακτος όσον αφορά τα κατάλοιπα που παρέχουν τα σχέδια ελέγχου για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>D</sup>, και το γάλα περιλαμβάνεται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>E</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p>	<p>Αναφορά IMSOC</p>

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MILK-RMP/NT

	<p>vi) ύστερα από δοκιμές για την ανίχνευση καταλοίπων αντιβακτηριακών φαρμάκων που διενεργούνται από τον υπεύθυνο της επιχείρησης τροφίμων σύμφωνα με τις απαιτήσεις που προβλέπονται στο τμήμα ΙΧ κεφάλαιο Ι μέρος ΙΙ σημείο 4 του παραρτήματος ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, συμμορφώνεται με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα κατάλοιπα αντιβακτηριακών κτηνιατρικών φαρμάκων που ορίζονται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής<sup>F</sup>.</p> <p>vii) έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>G</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>H</sup>.</p> <p>β) προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ.</p> <p>γ) έχει ληφθεί από νωπό γάλα το οποίο, κατά τη διάρκεια της παρασκευής, δεν έχει υποστεί θερμική επεξεργασία ή φυσική ή χημική επεξεργασία μετριασμού ειδικών κινδύνων, συμπεριλαμβανομένης της παστερίωσης,</p> <p>δ) έχει τυλιχτεί, συσκευαστεί και επισημανθεί σύμφωνα με το τμήμα ΙΧ κεφάλαια ΙΙΙ και ΙV του παραρτήματος ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004,</p> <p>ε) πληροί τα σχετικά μικροβιολογικά κριτήρια που ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>I</sup>, και</p> <p>στ) το γαλακτοκομικό προϊόν που περιγράφεται στο μέρος Ι έχει παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006.</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που τα γαλακτοκομικά προϊόντα προέρχονται από μόνοπλα, κονικλοειδή ή άλλα άγρια χερσαία θηλαστικά πλην οπληφόρων]</p> <p>Τα <b>γαλακτοκομικά προϊόντα</b> που περιγράφονται στο μέρος Ι:</p> <p>II.2.1. προέρχονται από τη/τις <b>ζώνη/-ες</b> με κωδικό/-ούς: .....<sup>(2)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση νωπού γάλακτος και περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>J</sup>, και στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 12 μηνών πριν από την ημερομηνία του αρμέγματος και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών και</p>
--	---

<sup>F</sup> Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής, της 22ας Δεκεμβρίου 2009, σχετικά με φαρμακολογικές δραστικές ουσίες και την ταξινόμησή τους όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 15 της 20.1.2010, σ. 1).

<sup>G</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>J</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MILK-RMP/NT

	<p>Π.2.2. έχουν παρασκευαστεί από <b>νωπό γάλα</b> που έχει ληφθεί:</p> <p>(1) είτε [στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1·]</p> <p>(1) είτε [στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς.....<sup>(2)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος νωπού γάλακτος στην Ένωση και η οποία περιλαμβάνεται στο 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής·]</p> <p>(1) είτε [σε κράτος μέλος·]</p> <p>Π.2.3. έχουν παρασκευαστεί από νωπό γάλα που έχει ληφθεί από <b>ζώα</b> των ειδών [<i>Bos taurus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Ovis aries</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Capra hircus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Bubalus bubalis</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Camelus dromedarius</i>]<sup>(1)</sup> τα οποία παρέμειναν στη/στις ζώνη/-ες που αναφέρεται/-ονται στο σημείο Π.2.1 από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από την ημερομηνία του αρμέγματος·</p> <p>Π.2.4. έχουν παρασκευαστεί από νωπό γάλα που έχει ληφθεί από ζώα που διατηρούνται σε <b>εγκαταστάσεις</b>:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>K</sup>.</p> <p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>γ) οι οποίες δεν υπέκειντο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, κατά το άρμεγμα.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση γαλακτοκομικών προϊόντων [όπως ορίζονται στο παράρτημα Ι του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004] που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση και τα οποία παράγονται από νωπό γάλα ή δεν απαιτείται να υποβληθούν σε ειδική επεξεργασία μετριασμού του κινδύνου λοίμωξης από αφθώδη πυρετό σύμφωνα με το παράρτημα XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 ούτε σε παστερίωση, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των εν λόγω γαλακτοκομικών προϊόντων.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος Ι του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p>
--	---

K

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού MILK-RMP/NT

<p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8:</p> <p>Πλαίσιο I.11:</p> <p>Πλαίσιο I.15:</p> <p>Πλαίσιο I.19:</p> <p>Πλαίσιο I.27:</p> <p>Πλαίσιο I.27:</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(3) Να υπογραφεί από:</p> <p>- επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν δεν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</p> <p>- αρμόδιο/-α για την πιστοποίηση υπάλληλο ή επίσημο/-η κτηνίατρο όταν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</p>	<p>Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Επωνυμία, διεύθυνση και αριθμός έγκρισης της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτιο και οδικά οχήματα), αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση μεταφοράς σε εμπορευματοκιβώτια, πρέπει να αναφέρονται στο πλαίσιο I.19 ο αριθμός καταχώρισής τους και ο αύξων αριθμός της σφραγίδας τους, εφόσον υπάρχει. Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώσει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου εισόδου στην Ένωση.</p> <p>Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 04.01· 04.02· 04.03· 04.04· 04.05· 04.06· 17.02· 21.05· 22.02· 35.01· 35.02 ή 35.04.</p> <p>Περιγραφή του φορτίου:</p> <p>“Μονάδα μεταποίησης”: αναφέρεται ο αριθμός έγκρισης της/των εκμετάλλευσης/εκμεταλλεύσεων παραγωγής, του κέντρου συλλογής ή του κέντρου τυποποίησης που έχουν εγκριθεί για εξαγωγή των προϊόντων τους στην Ευρωπαϊκή Ένωση.</p>
<p>[Επίσημος/-η κτηνίατρος]<sup>(1)(3)</sup>/[Αρμόδιος-α για την πιστοποίηση υπάλληλος]<sup>(1)(3)</sup></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 35

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΓΑΛΑΚΤΟΚΟΜΙΚΩΝ  
ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΚΑΙ ΤΑ  
ΟΠΟΙΑ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ ΝΑ ΥΠΟΒΛΗΘΟΥΝ ΣΕ ΠΑΣΤΕΡΙΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ  
DAIRY-PRODUCTS-PT)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα  Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη			
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση  Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά  <b>I.23</b>			

I.24 Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25 Συνολική ποσότητα	I.26 Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)		
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>				
Κωδικός ΣΟ	Είδος			
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος
	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου	



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού DAIRY-PRODUCTS-PT

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των γαλακτοκομικών προϊόντων]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το γαλακτοκομικό προϊόν που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) έχει παρασκευαστεί από νωπό γάλα το οποίο:</p> <p>i) προέρχεται από εκμεταλλεύσεις καταχωρισμένες σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004 και ελεγμένες σύμφωνα με τα άρθρα 49 και 50 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627·</p> <p>ii) έχει παρασκευαστεί, συλλεχθεί, ψυχθεί, αποθηκευθεί και μεταφερθεί σύμφωνα με τους ειδικούς υγειονομικούς όρους που καθορίζονται στο τμήμα ΙΧ κεφάλαιο Ι του παραρτήματος ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>iii) συμμορφώνεται με τα επίπεδα περιεκτικότητας σε μικρόβια και σωματικά κύτταρα που ορίζονται στο τμήμα ΙΧ κεφάλαιο Ι του παραρτήματος ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>iv) συμμορφώνεται με τις εγγυήσεις σχετικά με το καθεστώς του νωπού γάλακτος όσον αφορά τα κατάλοιπα που παρέχουν τα σχέδια ελέγχου για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>D</sup>, και το γάλα περιλαμβάνεται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>E</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p>		

- <sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).
- <sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).
- <sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).
- <sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).
- <sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού DAIRY-PRODUCTS-PT

	<p>v) ύστερα από δοκιμές για την ανίχνευση καταλοίπων αντιβακτηριακών φαρμάκων που διενεργούνται από τον υπεύθυνο της επιχείρησης τροφίμων σύμφωνα με τις απαιτήσεις που προβλέπονται στο τμήμα ΙΧ κεφάλαιο Ι μέρος ΙΙ σημείο 4 του παραρτήματος ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, συμμορφώνεται με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα κατάλοιπα αντιβακτηριακών κτηνιατρικών φαρμάκων που ορίζονται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής<sup>F</sup>.</p> <p>vi) έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>G</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>H</sup>.</p> <p>vii) δεν έχει προέλθει από ζώα που έχουν υποβληθεί σε εξέταση φυματίωσης ή βρουκέλλωσης με θετική αντίδραση.</p> <p>β) προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ.</p> <p>γ) έχει υποβληθεί σε επεξεργασία, αποθηκευτεί, τυλιχτεί, συσκευαστεί και μεταφερθεί σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις υγιεινής που καθορίζονται στο παράρτημα ΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 και στο τμήμα ΙΧ κεφάλαιο ΙΙ του παραρτήματος ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>δ) πληροί τα σχετικά κριτήρια που καθορίζονται στο τμήμα ΙΧ κεφάλαιο ΙΙ του παραρτήματος ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και τα σχετικά μικροβιολογικά κριτήρια που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>I</sup>.</p> <p>ε) έχει υποβληθεί σε παστερίωση ή έχει παραχθεί από νωπό γάλα που έχει υποβληθεί σε παστερίωση που περιλαμβάνει μία θερμική επεξεργασία με αποτέλεσμα αύξηση της θερμοκρασίας τουλάχιστον ισοδύναμη με εκείνη που επιτυγχάνεται μέσω της διαδικασίας παστερίωσης σε θερμοκρασία τουλάχιστον 72 °C επί 15 δευτερόλεπτα και, ενδεχομένως, επαρκή ώστε να επιτυγχάνεται αρνητική αντίδραση σε δοκιμασία αλκαλικής φωσφατάσης αμέσως μετά τη θερμική επεξεργασία.</p> <p>στ) έχει παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006.</p>
--	--

<sup>F</sup> Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής, της 22ας Δεκεμβρίου 2009, σχετικά με φαρμακολογικές δραστηριότητες και την ταξινόμησή τους όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 15 της 20.1.2010, σ. 1).

<sup>G</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού DAIRY-PRODUCTS-PT

	<p><b>Π.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που τα γαλακτοκομικά προϊόντα προέρχονται από μόνοπλα, κονικλοειδή ή άλλα άγρια χερσαία θηλαστικά πλην οπληφόρων]</p> <p>Τα <b>γαλακτοκομικά προϊόντα</b> που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <p>Π.2.1. προέρχονται από τη/τις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....<sup>(2)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση νωπού γάλακτος και περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος I του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>J</sup>, και στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 12 μηνών πριν από την ημερομηνία του αρμέγματος και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών, και</p> <p>Π.2.2. έχουν παρασκευαστεί από <b>νωπό γάλα</b> που έχει ληφθεί:</p> <p>(1) είτε [στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1·]</p> <p>(1) είτε [στη ζώνη με κωδικό/-ούς.....<sup>(2)</sup> η/οι οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, περιλαμβάνεται στο μέρος I του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο νωπού γάλακτος στην Ένωση·]</p> <p>(1) είτε [σε κράτος μέλος·]</p> <p>Π.2.3. έχουν παρασκευαστεί από νωπό γάλα που έχει ληφθεί από <b>ζώα</b> των ειδών [<i>Bos taurus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Ovis aries</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Capra hircus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Bubalus bubalis</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Camelus dromedarius</i>]<sup>(1)</sup> τα οποία παρέμειναν στη/στις ζώνη/-ες που αναφέρεται/-ονται στο σημείο Π.2.1 από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από την ημερομηνία του αρμέγματος·</p> <p>Π.2.4. έχουν παρασκευαστεί από νωπό γάλα που έχει ληφθεί από ζώα που διατηρούνται σε <b>εγκαταστάσεις</b>:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>K</sup>.</p> <p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>γ) οι οποίες δεν υπέκειντο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, κατά το άρμεγμα.</p>
--	--

<sup>J</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>K</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού DAIRY-PRODUCTS-PT

	<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση γαλακτοκομικών προϊόντων [όπως ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004] τα οποία προέρχονται από ζώνες που περιλαμβάνονται στο παράρτημα XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο νοπού γάλακτος στην Ένωση και τα οποία, ως εκ τούτου, δεν απαιτείται να υποβληθούν σε ειδική επεξεργασία μετριασμού του κινδύνου λοίμωξης από αφθώδη πυρετό, αλλά απαιτείται να υποβληθούν σε παστερίωση, καθόσον έχουν παραχθεί από νοπό γάλα το οποίο έχει ληφθεί σε εγκαταστάσεις που δεν είναι επίσημα απαλλαγμένες από τη φυματίωση ή τη βρουκέλλωση, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω γαλακτοκομικού προϊόντος.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος I του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Επωνυμία, διεύθυνση και αριθμός έγκρισης της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρεται ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και οδικά οχήματα), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση μεταφοράς σε εμπορευματοκιβώτια, πρέπει να αναφέρονται στο πλαίσιο I.19 ο αριθμός καταχώρισής τους και ο αύξων αριθμός της σφραγίδας τους, εφόσον υπάρχει. Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώσει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου εισόδου στην Ένωση.</p> <p>Πλαίσιο I.19: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 04.01· 04.02· 04.03· 04.04· 04.05· 04.06· 15.17· 17.02· 19.01· 21.05· 21.06· 22.02· 28.35· 35.01· 35.02 ή 35.04.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Μονάδα μεταποίησης”: Αναφέρεται ο αριθμός έγκρισης της/των εγκαταστάσης/εγκαταστάσεων επεξεργασίας και/ή μεταποίησης που έχει/-ουν εγκριθεί για εξαγωγή των προϊόντων της/τους στην Ευρωπαϊκή Ένωση.</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού DAIRY-PRODUCTS-PT

<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404. (3)Να υπογραφεί από:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν δεν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</li> <li>- αρμόδιο/-α για την πιστοποίηση υπάλληλο ή επίσημο/-η κτηνίατρο όταν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων.</li> </ul>		
<p><b>[Επίσημος/-η κτηνίατρος]<sup>(1)(3)</sup>/[Αρμόδιος-α για την πιστοποίηση υπάλληλος]<sup>(1)(3)</sup></b></p> <p>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>		<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 36

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΓΑΛΑΚΤΟΚΟΜΙΚΩΝ  
ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΚΑΙ ΤΑ  
ΟΠΟΙΑ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ ΝΑ ΥΠΟΒΛΗΘΟΥΝ ΣΕ ΕΙΔΙΚΗ ΕΠΕΞΕΡΓΑΣΙΑ  
ΜΕΤΡΙΑΣΜΟΥ ΤΟΥ ΚΙΝΔΥΝΟΥ ΑΛΛΗ ΠΛΗΝ ΤΗΣ ΠΑΣΤΕΡΙΩΣΗΣ  
(ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ DAIRY-PRODUCTS-ST)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b>	<b>Αποστολέας/Εξαγωγέας</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	<b>I.2</b>	<b>Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού</b>
		Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.3</b>	<b>Αρμόδια κεντρική αρχή</b>
			<b>I.4</b>	<b>Αρμόδια τοπική αρχή</b>
	<b>I.5</b>	<b>Παραλήπτης/Εισαγωγέας</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	<b>I.6</b>	<b>Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα
		Κωδικός ISO της χώρας		Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.7</b>	<b>Χώρα καταγωγής</b>	<b>I.9</b>	<b>Χώρα προορισμού</b>
		Κωδικός ISO της χώρας		Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.8</b>	<b>Περιφέρεια καταγωγής</b>	<b>I.10</b>	<b>Περιφέρεια προορισμού</b>
		Κωδικός		Κωδικός
	<b>I.11</b>	<b>Τύπος αποστολής</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	<b>I.12</b>	<b>Τύπος προορισμού</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα
	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης		Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης	
	Κωδικός ISO της χώρας		Κωδικός ISO της χώρας	
<b>I.13</b>	<b>Τύπος φόρτωσης</b>	<b>I.14</b>	<b>Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης</b>	
<b>I.15</b>	<b>Μέσο μεταφοράς</b> <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο  <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα  Ταυτοποίηση	<b>I.16</b>	<b>Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου</b>	
		<b>I.17</b>	<b>Συνοδευτικά έγγραφα</b>  Τύπος Χώρα Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου	
			Κωδικός Κωδικός ISO της χώρας	
<b>I.18</b>	<b>Συνθήκες μεταφοράς</b> <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη		<input type="checkbox"/> Κατάψυξη	
<b>I.19</b>	<b>Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου		Αριθμός σφραγίδας	
<b>I.20</b>	<b>Πιστοποίηση ως ή για</b> <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση			
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση  Τρίτη χώρα	<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά	
	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.23</b>		

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού DAIRY-PRODUCTS-ST

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των γαλακτοκομικών προϊόντων]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το γαλακτοκομικό προϊόν που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) έχει παρασκευαστεί από νωπό γάλα το οποίο:</p> <p>i) προέρχεται από εκμεταλλεύσεις καταχωρισμένες σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004 και ελεγμένες σύμφωνα με τα άρθρα 49 και 50 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627·</p> <p>ii) έχει παρασκευαστεί, συλλεχθεί, ψυχθεί, αποθηκευθεί και μεταφερθεί σύμφωνα με τους ειδικούς υγειονομικούς όρους που καθορίζονται στο τμήμα ΙΧ κεφάλαιο I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>iii) συμμορφώνεται με τα επίπεδα περιεκτικότητας σε μικρόβια και σωματικά κύτταρα που ορίζονται στο τμήμα ΙΧ κεφάλαιο I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>iv) δεν έχει προέλθει από ζώα που έχουν υποβληθεί σε εξέταση φυματίωσης ή βρουκέλλωσης με θετική αντίδραση·</p> <p>v) συμμορφώνεται με τις εγγυήσεις σχετικά με το καθεστώς του νωπού γάλακτος όσον αφορά τα κατάλοιπα που παρέχουν τα σχέδια ελέγχου για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>D</sup>, και το γάλα περιλαμβάνεται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>E</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p>		

- <sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).
- <sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).
- <sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).
- <sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).
- <sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού DAIRY-PRODUCTS-ST

	<p>vi) ύστερα από δοκιμές για την ανίχνευση καταλοίπων αντιβιοτικών φαρμάκων που διενεργούνται από τον υπεύθυνο της επιχείρησης τροφίμων σύμφωνα με τις απαιτήσεις που προβλέπονται στο τμήμα IX κεφάλαιο I μέρος III σημείο 4 του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, συμμορφώνεται με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα κατάλοιπα αντιβιοτικών κτηνιατρικών φαρμάκων που ορίζονται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής<sup>F</sup>.</p> <p>vii) έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>G</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>H</sup>.</p> <p>β) προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/έχουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ.</p> <p>γ) έχει υποβληθεί σε επεξεργασία, αποθηκευτεί, τυλιχτεί, συσκευαστεί και μεταφερθεί σύμφωνα με τις σχετικές απαιτήσεις υγιεινής που καθορίζονται στο παράρτημα II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 και στο τμήμα IX κεφάλαιο II του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>δ) πληροί τα σχετικά κριτήρια που καθορίζονται στο τμήμα IX κεφάλαιο II του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και τα σχετικά μικροβιολογικά κριτήρια που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>I</sup>.</p> <p>ε) έχει υποβληθεί σε παστερίωση ή έχει παραχθεί από νοπό γάλα που έχει υποβληθεί σε θερμική επεξεργασία η οποία αναφέρεται στο σημείο II.2.2 και η οποία είναι, ενδεχομένως, επαρκής ώστε να επιτυγχάνεται αρνητική αντίδραση σε δοκιμασία αλκαλικής φωσφατάσης αμέσως μετά τη θερμική επεξεργασία.</p> <p>στ) το γαλακτοκομικό προϊόν που περιγράφεται στο μέρος I έχει παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006.</p>
--	---

<sup>F</sup> Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής, της 22ας Δεκεμβρίου 2009, σχετικά με φαρμακολογικές δραστικές ουσίες και την ταξινόμησή τους όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 15 της 20.1.2010, σ. 1).

<sup>G</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού DAIRY-PRODUCTS-ST

	<p><b>Π.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που τα γαλακτοκομικά προϊόντα προέρχονται από μόνοπλα, κονικλοειδή ή άλλα άγρια χερσαία θηλαστικά πλην οπληφόρων]</p> <p>Τα <b>γαλακτοκομικά προϊόντα</b> που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <p>Π.2.1. προέρχονται από τη/τις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....<sup>(2)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση γαλακτοκομικών προϊόντων τα οποία απαιτείται να υποβληθούν σε ειδική επεξεργασία μετριασμού του κινδύνου, και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>1</sup>, και</p> <p>(1) είτε [Π.2.2. έχουν παρασκευαστεί από νοπό γάλα που έχει ληφθεί από <b>ένα μόνο είδος ζώων</b>, και συγκεκριμένα από <b>το είδος</b> [<i>Bos taurus</i>]<sup>(1)</sup> [<i>Ovis aries</i>]<sup>(1)</sup> [<i>Capra hircus</i>]<sup>(1)</sup> [<i>Bubalus bubalis</i>]<sup>(1)</sup> [<i>Camelus dromedarius</i>]<sup>(1)</sup> και το νοπό γάλα που χρησιμοποιήθηκε στην παρασκευή των γαλακτοκομικών προϊόντων έχει υποβληθεί:</p> <p>(1) είτε [σε διαδικασία αποστείρωσης με την οποία επιτυγχάνεται τιμή Fo ίση ή μεγαλύτερη του 3·]</p> <p>(1) είτε [σε επεξεργασία εξαιρετικά υψηλής θερμοκρασίας (UHT) τουλάχιστον 135 °C σε συνδυασμό με κατάλληλο χρονικό διάστημα·]</p> <p>(1) είτε [σε σύντομης διάρκειας παστερίωση σε υψηλή θερμοκρασία (HTST) στους 72 °C επί 15 δευτερόλεπτα, που εφαρμόζεται δύο φορές σε γάλα με pH ίσο ή μεγαλύτερο του 7,0 ώστε να επιτυγχάνεται, εφόσον είναι απαραίτητο, αρνητική αντίδραση σε δοκιμασία αλκαλικής φωσφατάσης αμέσως μετά τη θερμική επεξεργασία·]</p> <p>(1) είτε [σε επεξεργασία HTST του γάλακτος με pH κάτω του 7,0·]</p> <p>(1) είτε [σε επεξεργασία HTST συνδυασμένη με άλλη φυσική επεξεργασία:</p> <p>(1) είτε [i] με μείωση του pH κάτω του 6 επί μία ώρα·]</p> <p>(1) είτε [ii][με πρόσθετη θέρμανση ίση ή μεγαλύτερη από 72 °C, σε συνδυασμό με αποξήρανση·]]]</p> <p>(1) είτε [Π.2.2. έχουν παρασκευαστεί <b>με ανάμειξη</b> νοπού γάλακτος που έχει ληφθεί από <b>ζώα των ακόλουθων ειδών</b>: [<i>Bos taurus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Ovis aries</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Capra hircus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Bubalus bubalis</i>]<sup>(1)</sup> και [πριν από]<sup>(1)</sup> [μετά]<sup>(1)</sup> την ανάμειξη, όλο το νοπό γάλα που χρησιμοποιήθηκε στην παρασκευή του γαλακτοκομικού προϊόντος έχει υποβληθεί:</p> <p>(1) είτε [σε διαδικασία αποστείρωσης με την οποία επιτυγχάνεται τιμή Fo ίση ή μεγαλύτερη του 3·]</p> <p>(1) είτε [σε επεξεργασία εξαιρετικά υψηλής θερμοκρασίας (UHT) τουλάχιστον 135 °C σε συνδυασμό με κατάλληλο χρονικό διάστημα·]</p> <p>(1) είτε [σε σύντομης διάρκειας παστερίωση σε υψηλή θερμοκρασία (HTST) στους 72 °C επί 15 δευτερόλεπτα, που εφαρμόζεται δύο φορές σε γάλα με pH ίσο ή μεγαλύτερο του 7,0 ώστε να επιτυγχάνεται, εφόσον είναι απαραίτητο, αρνητική αντίδραση σε δοκιμασία αλκαλικής φωσφατάσης αμέσως μετά τη θερμική επεξεργασία·]</p> <p>(1) είτε [σε επεξεργασία HTST του γάλακτος με pH κάτω του 7,0·]</p> <p>(1) είτε [σε επεξεργασία HTST συνδυασμένη με άλλη φυσική επεξεργασία:</p> <p>(1) είτε [i] με μείωση του pH κάτω του 6 επί μία ώρα·]</p> <p>(1) είτε [ii][με πρόσθετη θέρμανση ίση ή μεγαλύτερη από 72 °C, σε συνδυασμό με αποξήρανση·]]]</p>
--	---

J

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποίες επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού DAIRY-PRODUCTS-ST

	<p>(1) είτε [Π.2.2. έχουν παρασκευαστεί από νοπό γάλα που έχει ληφθεί από ένα μόνο είδος ζώων, εκτός από τα είδη <i>Bos taurus</i>, <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Bubalus bubalis</i> ή <i>Camelus dromedarius</i> και το νοπό γάλα που χρησιμοποιήθηκε στην παρασκευή των γαλακτοκομικών προϊόντων έχει υποβληθεί:</p> <p>(1) είτε [σε διαδικασία αποστείρωσης με την οποία επιτυγχάνεται τιμή Fo ίση ή μεγαλύτερη του 3·]<sup>(1)</sup></p> <p>(1) είτε [σε επεξεργασία εξαιρετικά υψηλής θερμοκρασίας (UHT) τουλάχιστον 135 °C σε συνδυασμό με κατάλληλο χρονικό διάστημα:]</p> <p>(1) είτε [Π.2.2. έχουν παρασκευαστεί με ανάμειξη νοπού γάλακτος που έχει ληφθεί από διαφορετικά είδη και τουλάχιστον ένα από τα είδη προέλευσης δεν συγκαταλέγεται στα ακόλουθα: <i>Bos taurus</i>, <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Bubalus bubalis</i> ή <i>Camelus dromedarius</i>, και όλο το νοπό γάλα που χρησιμοποιήθηκε στην παρασκευή των γαλακτοκομικών προϊόντων έχει υποβληθεί:</p> <p>(1) είτε [σε διαδικασία αποστείρωσης με την οποία επιτυγχάνεται τιμή Fo ίση ή μεγαλύτερη του 3·]<sup>(1)</sup></p> <p>(1) είτε [σε επεξεργασία εξαιρετικά υψηλής θερμοκρασίας (UHT) τουλάχιστον 135 °C σε συνδυασμό με κατάλληλο χρονικό διάστημα:]</p> <p>Π.2.3. μετά την ολοκλήρωση της επεξεργασίας που αναφέρεται στο σημείο Π.2.2 και μέχρι τη συσκευασία τους, υποβλήθηκαν σε χειρισμούς τέτοιους ώστε να αποφευχθεί διασταυρούμενη μόλυνση η οποία θα μπορούσε να εισαγάγει κίνδυνο για την υγεία των ζώων.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση γαλακτοκομικών προϊόντων [όπως ορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004] τα οποία προέρχονται από ζώνες που περιλαμβάνονται στο παράρτημα XVIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 και από τις οποίες, ως εκ τούτου, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση γαλακτοκομικών προϊόντων μόνο υπό την προϋπόθεση ότι έχουν υποβληθεί σε ειδική επεξεργασία μετριασμού του κινδύνου κατά του αφθώδους πυρετού, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των εν λόγω γαλακτοκομικών προϊόντων.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XVIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Επωνυμία, διεύθυνση και αριθμός έγκρισης της εγκατάστασης αποστολής.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αναφέρεται ο αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτια και οδικά οχήματα), ο αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή το όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση μεταφοράς σε εμπορευματοκιβώτια, πρέπει να αναφέρονται στο πλαίσιο I.19 ο αριθμός καταχώρισής τους και ο αύξων αριθμός της σφραγίδας τους, εφόσον υπάρχει. Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώσει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου εισόδου στην Ένωση.</p> <p>Πλαίσιο I.19: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού DAIRY-PRODUCTS-ST

	<p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) στις ακόλουθες κλάσεις: 04.01· 04.02· 04.03· 04.04· 04.05· 04.06· 15.17· 17.02· 19.01· 21.05· 21.06· 22.02· 28.35· 35.01· 35.02 ή 35.04.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Μονάδα μεταποίησης”: Αναφέρεται ο αριθμός έγκρισης της/των εγκατάστασης/εγκαταστάσεων επεξεργασίας και/ή μεταποίησης που έχει/-ουν εγκριθεί για εξαγωγή των προϊόντων της/τους στην Ευρωπαϊκή Ένωση.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XVIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(3) Να υπογραφεί από:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν δεν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</li> <li>- αρμόδιο/-α για την πιστοποίηση υπάλληλο ή επίσημο/-η κτηνίατρο όταν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</li> </ul>
	<p>[Επίσημος/-η κτηνίατρος]<sup>(1)(3)</sup>/[Αρμόδιος-α για την πιστοποίηση υπάλληλος]<sup>(1)(3)</sup></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 37

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΠΡΩΤΟΓΑΛΑΚΤΟΣ ΠΟΥ  
ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ COLOSTRUM)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	I.1 Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.2 Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	I.2a Αναφορά IMSOC	
		I.3 Αρμόδια κεντρική αρχή	ΚΩΔΙΚΟΣ QR	
		I.4 Αρμόδια τοπική αρχή		
	I.5 Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.6 Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	I.7 Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	I.9 Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	I.8 Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	I.10 Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	I.11 Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.12 Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	I.13 Τύπος φόρτωσης	I.14 Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	I.15 Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	I.16 Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου		
		I.17 Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
I.18 Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάψυξη	
I.19 Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
I.20 Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση  Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.22 <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά			
	I.23			

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COLOSTRUM

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του πρωτογάλακτος]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι το πρωτόγαλα<sup>(2)</sup> που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) το πρωτόγαλα:</p> <p>i) προέρχεται από εκμεταλλεύσεις καταχωρισμένες σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004 και ελεγμένες σύμφωνα με τα άρθρα 49 και 50 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627·</p> <p>ii) έχει παρασκευαστεί, συλλεχθεί, ψυχθεί, αποθηκευθεί και μεταφερθεί σύμφωνα με τους ειδικούς υγειονομικούς όρους που καθορίζονται στο τμήμα IX κεφάλαιο I του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>iii) προέρχεται από ζώα που ανήκουν σε αγέλες απαλλαγμένες ή επίσημα απαλλαγμένες από τη βρουκέλλωση και τη φυματίωση·</p> <p>iv) ύστερα από δοκιμές για την ανίχνευση καταλοίπων αντιβακτηριακών φαρμάκων που διενεργούνται από τον υπεύθυνο της επιχείρησης τροφίμων σύμφωνα με τις απαιτήσεις που προβλέπονται στο παράρτημα III τμήμα IX κεφάλαιο I μέρος III σημείο 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, συμμορφώνεται με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα κατάλοιπα αντιβακτηριακών κτηνιατρικών φαρμάκων που ορίζονται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής <sup>D</sup>.</p> <p>β) προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/έχουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p>		

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).

<sup>D</sup> Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής, της 22ας Δεκεμβρίου 2009, σχετικά με φαρμακολογικές δραστικές ουσίες και την ταξινόμησή τους όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 15 της 20.1.2010, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COLOSTRUM

	<p>γ) έχει υποβληθεί σε χειρισμούς, αποθηκευτεί, τυλιχτεί, συσκευαστεί και επισημανθεί σύμφωνα με το τμήμα IX κεφάλαια III και IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>δ) πληροί τα σχετικά κριτήρια που καθορίζονται στο τμήμα IX κεφάλαιο II του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και τα σχετικά μικροβιολογικά κριτήρια που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>E</sup>·</p> <p>ε) συμμορφώνεται με τις εγγυήσεις σχετικά με το καθεστώς του πρωτογάλακτος όσον αφορά τα κατάλοιπα που παρέχουν τα σχέδια ελέγχου για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου<sup>F</sup>, και το γάλα περιλαμβάνεται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>G</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>ζ) έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>H</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>I</sup>.</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που το πρωτόγαλα προέρχεται από μόνοπλα, κονικλοειδή ή άλλα άγρια χερσαία θηλαστικά πλην οπληφόρων]</p> <p>Το <b>πρωτόγαλα</b><sup>(2)</sup> που περιγράφεται στο μέρος I:</p> <p>II.2.1. παρήχθη στη/στις <b>ζώνη/-ες</b> με κωδικό/-ούς: .....<sup>(3)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος πρωτογάλακτος στην Ένωση και η/οι οποία/-ες περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>J</sup>, και στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 12 μηνών πριν από την ημερομηνία λήψης του πρωτογάλακτος και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών·</p> <p>II.2.2. έχει ληφθεί από <b>ζώα</b> του είδους [<i>Bos taurus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Ovis aries</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Capra hircus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Bubalus bubalis</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Camelus dromedarius</i>]<sup>(1)</sup> τα οποία παρέμειναν στη/στις ζώνη/-ες που αναφέρεται/-ονται στο σημείο II.2.1 από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από τη λήψη του πρωτογάλακτος·</p>
--	--

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>G</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>J</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COLOSTRUM

	<p>Π.2.3. προέρχεται από ζώα προερχόμενα από <b>εγκαταστάσεις</b>:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>Κ</sup>.</p> <p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>Λ</sup> και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>γ) οι οποίες δεν υπέκειντο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, κατά τη στιγμή της λήψης του πρωτογάλακτος.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση πρωτογάλακτος, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός του εν λόγω πρωτογάλακτος.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος Ι του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος Ι:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p>
--	--

<sup>Κ</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

<sup>Λ</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COLOSTRUM

	<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Πρωτόγαλα, όπως ορίζεται στο σημείο 1 του τμήματος IX του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(3) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(4) Να υπογραφεί από:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν δεν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</li> <li>- αρμόδιο/-α για την πιστοποίηση υπάλληλο ή επίσημο/-η κτηνίατρο όταν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</li> </ul>	
	<p><b>[Επίσημος/-η κτηνίατρος]<sup>(1)(4)</sup>/[Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος]<sup>(1)(4)</sup></b></p> <p>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	
		<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 38

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ  
ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΜΕ ΒΑΣΗ  
ΤΟ ΠΡΩΤΟΓΑΛΑ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ  
(ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ COLOSTRUM-BP)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων/Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> <b>Αποστολέας/Εξαγωγέας</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα  Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> <b>Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού</b>	<b>I.2a</b> <b>Αναφορά IMSOC</b>	
		<b>I.3</b> <b>Αρμόδια κεντρική αρχή</b>	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		<b>I.4</b> <b>Αρμόδια τοπική αρχή</b>		
	<b>I.5</b> <b>Παραλήπτης/Εισαγωγέας</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα  Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> <b>Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα  Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.7</b> <b>Χώρα καταγωγής</b>  Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> <b>Χώρα προορισμού</b>  Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.8</b> <b>Περιφέρεια καταγωγής</b>  Κωδικός	<b>I.10</b> <b>Περιφέρεια προορισμού</b>  Κωδικός		
	<b>I.11</b> <b>Τόπος αποστολής</b> Όνομα Διεύθυνση Χώρα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> <b>Τόπος προορισμού</b> Όνομα Διεύθυνση Χώρα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b> <b>Τόπος φόρτωσης</b>	<b>I.14</b> <b>Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης</b>		
	<b>I.15</b> <b>Μέσο μεταφοράς</b> <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο  <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα  Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> <b>Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου</b>  <b>I.17</b> <b>Συνοδευτικά έγγραφα</b>  Τύπος Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	<b>I.18</b> <b>Συνθήκες μεταφοράς</b> <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη			
<b>I.19</b> <b>Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας				
<b>I.20</b> <b>Πιστοποίηση ως ή για</b> <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> <b>Για διαμετακόμιση</b>  Τρίτη χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>Για την εσωτερική αγορά</b>  <b>I.23</b>			

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COLOSTRUM-BP

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	
	II.α	II.β
	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>C</sup> και βεβαιώνω ότι τα προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα <sup>(2)</sup> που περιγράφονται στο μέρος I παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) έχουν παραχθεί από πρωτόγαλα:</p> <p>i) το οποίο προέρχεται από εκμεταλλεύσεις καταχωρισμένες σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004 και ελεγμένες σύμφωνα με τα άρθρα 49 και 50 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627·</p> <p>ii) το οποίο έχει παρασκευαστεί, συλλεχθεί, ψυχθεί, αποθηκευθεί και μεταφερθεί σύμφωνα με τους ειδικούς υγειονομικούς όρους που καθορίζονται στο τμήμα ΙΧ κεφάλαιο Ι του παραρτήματος ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>iii) το οποίο προέρχεται από ζώα που ανήκουν σε αγέλες απαλλαγμένες ή επίσημα απαλλαγμένες από τη βρουκέλλωση και τη φυματίωση·</p> <p>iv) το οποίο συμμορφώνεται με τις εγγυήσεις σχετικά με το καθεστώς του πρωτογάλακτος όσον αφορά τα κατάλοιπα που παρέχουν τα σχέδια ελέγχου για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>D</sup>, και το γάλα περιλαμβάνεται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>E</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p>	<p>Αναφορά IMSOC</p>

- <sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).
- <sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).
- <sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).
- <sup>D</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).
- <sup>E</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COLOSTRUM-BP

	<p>ν) ύστερα από δοκιμές για την ανίχνευση καταλοίπων αντιβιοτικών φαρμάκων που διενεργούνται από τον υπεύθυνο της επιχείρησης τροφίμων σύμφωνα με τις απαιτήσεις που προβλέπονται στο παράρτημα III τμήμα IX κεφάλαιο I μέρος III σημείο 4 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, συμμορφώνεται με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα κατάλοιπα αντιβιοτικών κτηνιατρικών φαρμάκων που ορίζονται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής<sup>F</sup>.</p> <p>νι) το οποίο έχει παρασκευαστεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>G</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>H</sup>.</p> <p>β) προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/έχουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ.</p> <p>γ) έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία, αποθηκευτεί, τυλιχτεί, συσκευαστεί και επισημανθεί σύμφωνα με το τμήμα IX κεφάλαια III και IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>δ) πληρούν τα σχετικά κριτήρια που καθορίζονται στο τμήμα IX κεφάλαιο II του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και τα σχετικά μικροβιολογικά κριτήρια που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής<sup>I</sup>.</p> <p>ε) τα προϊόντα που περιγράφονται στο μέρος I έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006.</p> <p><b>II.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που τα προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα προέρχονται από μόνοπλα, κονικλοειδή ή άλλα άγρια χερσαία θηλαστικά πλην οπληφόρων]</p> <p><b>Τα προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα</b><sup>(2)</sup> που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <p>II.2.1. προέρχονται από τη/τις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....<sup>(3)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα και η/οι οποία/-ες περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>J</sup>, και στην/στις οποία/-ες δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 12 μηνών πριν από την ημερομηνία λήψης του πρωτογάλακτος και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών.</p>
--	---

<sup>F</sup> Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 37/2010 της Επιτροπής, της 22ας Δεκεμβρίου 2009, σχετικά με φαρμακολογικές δραστικές ουσίες και την ταξινόμησή τους όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 15 της 20.1.2010, σ. 1).

<sup>G</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>H</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>I</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

<sup>J</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COLOSTRUM-BP

	<p>Π.2.2. έχουν παρασκευαστεί από <b>πρωτόγαλα</b> που έχει ληφθεί:</p> <p>(1) είτε [στη ζώνη που αναφέρεται στο σημείο Π.2.1·]</p> <p>(1) είτε [στη/στις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς.....<sup>(3)</sup> η/οι οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο στην Ένωση νωπού γάλακτος, πρωτογάλακτος και προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα·]</p> <p>(1) είτε [σε κράτος μέλος·]</p> <p>Π.2.3. έχουν παρασκευαστεί από πρωτόγαλα που έχει ληφθεί από <b>ζώα</b> του είδους [<i>Bos taurus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Ovis aries</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Capra hircus</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Bubalus bubalis</i>,]<sup>(1)</sup> [<i>Camelus dromedarius</i>]<sup>(1)</sup> τα οποία παρέμειναν στη/στις ζώνη/-ες που αναφέρεται/-ονται στο σημείο Π.2.1 από τη γέννησή τους ή επί 3 τουλάχιστον μήνες πριν από την ημερομηνία λήψης του πρωτογάλακτος·</p> <p>Π.2.4. έχουν παρασκευαστεί από πρωτόγαλα που έχει ληφθεί από ζώα που διατηρούνται σε <b>εγκαταστάσεις</b>:</p> <p>α) καταχωρισμένες και που τελούν υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής της τρίτης χώρας ή του εδάφους και εφαρμόζουν σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη αρχείων, σύμφωνα με το άρθρο 8 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>Κ</sup>.</p> <p>β) στις οποίες πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία που υποδηλώνουν την εμφάνιση νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων·</p> <p>γ) οι οποίες δεν υπέκειντο σε εθνικά μέτρα περιορισμού για λόγους υγείας των ζώων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, κατά τη στιγμή της λήψης του πρωτογάλακτος.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των εν λόγω προϊόντων.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος Ι του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος Ι:</b></p> <p>Πλαίσιο Ι.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p>
--	--

Κ

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COLOSTRUM-BP

	<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα, όπως ορίζονται στο σημείο 2 του τμήματος IX του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(3) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(4) Να υπογραφεί από:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν δεν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</li> <li>- αρμόδιο/-α για την πιστοποίηση υπάλληλο ή επίσημο/-η κτηνίατρο όταν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων.</li> </ul>
	<p><b>[Επίσημος/-η κτηνίατρος]<sup>(1)(4)</sup>/[Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος]<sup>(1)(4)</sup></b></p> <p>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία <span style="float: right;">Ιδιότητα και τίτλος</span></p> <p>Σφραγίδα <span style="float: right;">Υπογραφή»</span></p>



ζ) τα κεφάλαια 41 έως 44 αντικαθίστανται από το ακόλουθο κείμενο:

«ΚΕΦΑΛΑΙΟ 41

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ  
ΖΕΛΑΤΙΝΗΣ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ  
(ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ GEL)**

ΧΩΡΑ		Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC	
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή		
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός
	<b>I.11</b> Τύπος αποστολής Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τύπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.13</b> Τύπος φόρτωσης		<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης	
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση		<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Χώρα Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου	Κωδικός Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάλυση
	<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου	Αριθμός σφραγίδας		
	<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση			
<b>I.21</b>		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά		
		<b>I.23</b>		

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	Αριθμός παρτίδας
□ Τελικός καταναλ ωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα πιστοποιητικού GEL	
	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
Μέρος II: Πιστοποίηση	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και βεβαιώνω ότι η ζελατίνη που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>II.1.1. προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. παρήχθη από πρώτες ύλες που πληρούν τις απαιτήσεις του τμήματος XIV κεφάλαιο I και II του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.3. παρήχθη σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα XIV κεφάλαιο III του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.4. πληροί τα κριτήρια του τμήματος XIV κεφάλαιο IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής <sup>C</sup>·</p> <p>II.1.5. προέρχεται</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [από ζώα που έχουν κριθεί κατάλληλα για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή·]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [από άγρια θηράματα που έχουν κριθεί κατάλληλα για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης μετά τη σφαγή·]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [από αλιευτικά προϊόντα που συμμορφώνονται με το τμήμα VIII του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p>		

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα πιστοποιητικού GEL	
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p>(<sup>1</sup>) [II.1.6. στην περίπτωση ζελατίνης που προέρχεται από βοοειδή, προβατοειδή και αιγοειδή και, με εξαίρεση τη ζελατίνη που προέρχεται από δορές και δέρματα,</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK της Επιτροπής<sup>D</sup>, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης σπογγώδους εγκεφαλοπάθειας των βοοειδών (ΣΕΒ), και(<sup>2</sup>)</p> <p>(<sup>1</sup>) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η ζελατίνη γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p>(<sup>1</sup>) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η ζελατίνη κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και η ζελατίνη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·]</p> <p>(<sup>1</sup>) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η ζελατίνη κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>i) η ζελατίνη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>E</sup>.</p> <p>ii) η ζελατίνη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η ζελατίνη δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε έχουν θανατωθεί με την ίδια μέθοδο ούτε έχουν σφαγεί με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</p>	

D Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/EK, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

E Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγώδων εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα πιστοποιητικού GEL	
Π. Υγειονομικές πληροφορίες		Π.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	Π.β Αναφορά IMSOC
	<p>(<sup>1</sup>) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η ζελατίνη κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>i) η ζελατίνη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) η ζελατίνη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η ζελατίνη δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε έχουν θανατωθεί με την ίδια μέθοδο ούτε έχουν σφαγεί με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα,</p> <p>iv) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η ζελατίνη δεν έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους, όπως αυτά ορίζονται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων <sup>F</sup>.</p> <p>v) η παραγωγή και ο χειρισμός της ζελατίνης έγιναν κατά τρόπο που διασφαλίζει ότι η ζελατίνη δεν περιέχει και δεν έχει μολυνθεί από νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστείωσης·]]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η ζελατίνη δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε έχουν θανατωθεί με την ίδια μέθοδο ούτε έχουν σφαγεί με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα,</p> <p>β) η ζελατίνη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.]</p>		

F

<https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού GEL

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC		
<b>Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος</b>  Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)  Ημερομηνία  Σφραγίδα			Ιδιότητα και τίτλος  Υπογραφή	

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 42

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ  
ΚΟΛΛΑΓΟΝΟΥ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ  
(ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ COL)**

ΧΩΡΑ		Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού  <b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή  <b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC  <b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>
	<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός
	<b>I.11</b> Τόπος αποστολής Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.13</b> Τόπος φόρτωσης		<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης	
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση		<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Χώρα Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου	Κωδικός Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάλυση
	<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου	Αριθμός σφραγίδας		
	<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση			
<b>I.21</b>		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά		
		<b>I.23</b>		



I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος				
	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
		Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
□	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης			
Τελικός καταναλωτής					

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα πιστοποιητικού COL	
II. Υγειονομικές πληροφορίες		II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
Μέρος II: Πιστοποίηση	<b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b>		
	<p>O/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και βεβαιώνω ότι το κολλαγόνο που περιγράφεται στο μέρος I παρήχθη σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι</p> <p>II.1.1. προέρχεται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που συμμορφώνεται/-ονται με τις γενικές απαιτήσεις υγιεινής και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές και έχει/-ουν καταχωριστεί ως εγκατάσταση/εγκαταστάσεις εγκεκριμένη/-ες από την ΕΕ·</p> <p>II.1.2. παρήχθη από πρώτες ύλες που πληρούν τις απαιτήσεις του τμήματος XV κεφάλαια I και II του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.3. παρήχθη σύμφωνα με τους όρους που αναφέρονται στο τμήμα XV κεφάλαιο III του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</p> <p>II.1.4. πληροί τα κριτήρια του τμήματος XV κεφάλαιο IV του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής <sup>C</sup>·</p> <p>II.1.5. προέρχεται</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [από ζώα που έχουν κριθεί κατάλληλα για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεωρήσεων πριν και μετά τη σφαγή·]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [από άγρια θηράματα που έχουν κριθεί κατάλληλα για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης μετά τη σφαγή·]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [από αλιευτικά προϊόντα που συμμορφώνονται με το τμήμα VIII του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·]</p>		

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, της 15ης Νοεμβρίου 2005, περί μικροβιολογικών κριτηρίων για τα τρόφιμα (ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 1).

ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα πιστοποιητικού COL	
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.a Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p>(<sup>1</sup>) [II.1.6. στην περίπτωση κολλαγόνου που προέρχεται από βοοειδή, προβατοειδή και αιγοειδή και με εξαίρεση το κολλαγόνο που προέρχεται από δορές και δέρματα,</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK της Επιτροπής<sup>D</sup>, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης σπογγώδους εγκεφαλοπάθειας των βοοειδών (ΣΕΒ), και(<sup>2</sup>)</p> <p>(<sup>1</sup>) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η ζελατίνη γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p>(<sup>1</sup>) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κολλαγόνο κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και το κολλαγόνο δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·]</p> <p>(<sup>1</sup>) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κολλαγόνο κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>i) η ζελατίνη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>E</sup>.</p> <p>ii) το κολλαγόνο δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κολλαγόνο δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</p>	

D Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/EK, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

E Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα πιστοποιητικού COL	
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC	
( <sup>1</sup> )	[τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κολλαγόνο κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>i) το κολλαγόνο δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</li> <li>ii) το κολλαγόνο δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</li> <li>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η ζελατίνη δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε έχουν θανατωθεί με την ίδια μέθοδο ούτε έχουν σφαγεί με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</li> <li>iv) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κολλαγόνο δεν έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους, όπως αυτά ορίζονται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων<sup>F</sup>·</li> <li>v) η παραγωγή και ο χειρισμός του κολλαγόνου έγιναν κατά τρόπο που διασφαλίζει ότι το κολλαγόνο δεν περιέχει και δεν έχει μολυνθεί από νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστείωσης·]]</li> </ul>		
( <sup>1</sup> ) είτε	[η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η ζελατίνη δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε έχουν θανατωθεί με την ίδια μέθοδο ούτε έχουν σφαγεί με τεμαχισμό του κεντρικού νευρικού ιστού διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</li> <li>β) το κολλαγόνο δεν περιέχει ούτε προέρχεται από: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</li> <li>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.]</li> </ul> </li> </ul>		

F

<https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα πιστοποιητικού COL	
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής δεν έχει ταξινομηθεί σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK ή έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται το κολλαγόνο δεν:</p> <p>i) εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>ii) έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους προερχόμενα από μηρυκαστικά, όπως αυτά ορίζονται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων·</p> <p>β) το κολλαγόνο δεν περιέχει ούτε προέρχεται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αγοειδών·</p> <p>iii) νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης.]]</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.27: Το πιστοποιητικό αυτό μπορεί να χρησιμοποιηθεί, επίσης, για την εισαγωγή εντέρων αλλαντοποιίας από κολλαγόνο.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να συμπληρωθεί/-ούν ο/οι κατάλληλος/-οι κωδικός/-οί του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ), με χρήση κλάσεων όπως οι 3504 ή 3917.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>2</sup>) Διατήρηση τουλάχιστον μίας από τις προτεινόμενες επιλογές.</p>	

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COL

Π. Υγειονομικές πληροφορίες	Π.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	Π.β Αναφορά IMSOC		
<b>Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος</b>  Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)  Ημερομηνία  Σφραγίδα				Ιδιότητα και τίτλος  Υπογραφή



I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος
			Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης		



ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού RCG

	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
<b>Μέρος II: Πιστοποίηση</b>	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των πρώτων υλών]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>C</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, και βεβαιώνω ότι οι πρώτες ύλες που περιγράφονται στο μέρος I συμμορφώνονται με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1.1. οι δορές και τα δέρματα κατοικίδιων μηρυκαστικών, χοίρων και πουλερικών, καθώς και τα οστά, οι τένοντες και τα νεύρα των κατοικίδιων ζώων, συμπεριλαμβανομένων των κατοικίδιων μονόπλων και κουνελιών, που περιγράφονται στο μέρος I προέρχονται από ζώα τα οποία εσφάγησαν σε σφαγείο και, κατά περίπτωση, υπέστησαν περαιτέρω χειρισμό σε εργαστήρια τεμαχισμού που περιλαμβάνονται στους καταλόγους των εγκαταστάσεων που καταρτίστηκαν και επικαιροποιούνται σύμφωνα με το άρθρο 127 παράγραφος 3 στοιχείο ε) σημείο ii) του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625, και των οποίων τα σφάγια κρίθηκαν κατάλληλα για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης πριν και μετά τη σφαγή.]</p> <p>και/ή</p> <p><sup>(1)</sup> [II.1.2. οι δορές, τα δέρματα και τα οστά αγρίων θηραμάτων που περιγράφονται στο μέρος I προέρχονται από θανατωθέντα ζώα των οποίων τα σφάγια έχουν κριθεί κατάλληλα για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης μετά τη σφαγή που πραγματοποιήθηκε σε εγκατάσταση χειρισμού θηραμάτων και η οποία περιλαμβάνεται στους καταλόγους των εγκαταστάσεων που καταρτίστηκαν και επικαιροποιούνται σύμφωνα με το άρθρο 127 παράγραφος 3 στοιχείο ε) σημείο ii) του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625.]</p> <p>και/ή</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1.3. τα δέρματα και τα οστά ψαριών που περιγράφονται στο μέρος I προέρχονται από εγκαταστάσεις που παράγουν αλιευτικά προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση και οι οποίες περιλαμβάνονται στους καταλόγους των εγκαταστάσεων που καταρτίστηκαν και επικαιροποιούνται σύμφωνα με το άρθρο 127 παράγραφος 3 στοιχείο ε) σημείο ii) του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625.]</p>		

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα πιστοποιητικού RCG	
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
και	(1)[II.1.4. σε περίπτωση πρώτης ύλης που προέρχεται από βοοειδή, προβατοειδή και αιγοειδή, με εξαίρεση τις δορές και τα δέρματα,	
	(1) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ της Επιτροπής <sup>D</sup> , ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης σπογγώδους εγκεφαλοπάθειας των βοοειδών (ΣΕΒ), και <sup>(7)</sup>	
	(1) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η πρώτη ύλη γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ.]	
	(1) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η πρώτη ύλη κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και η πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.]	
	(1) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η πρώτη ύλη κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) η πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</li> <li>ii) η πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</li> <li>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η πρώτη ύλη δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.]</li> </ul>	

D

Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/ΕΚ, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα πιστοποιητικού RCG
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p>(<sup>1</sup>) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η πρώτη ύλη κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) η πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</li> <li>ii) η πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</li> <li>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η πρώτη ύλη δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</li> <li>iv) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η πρώτη ύλη δεν έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους, όπως αυτά ορίζονται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων <sup>E</sup>·</li> <li>v) η παραγωγή και ο χειρισμός της πρώτης ύλης έγιναν κατά τρόπο που διασφαλίζει ότι δεν περιέχει και δεν έχει μολυνθεί από νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης·]</li> </ul> <p>(<sup>1</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η πρώτη ύλη δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</li> <li>β) η πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</li> <li>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.]</li> </ul> </li> </ul>	

E

<https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online/>

ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα πιστοποιητικού RCG	
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
<p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής δεν έχει ταξινομηθεί σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK ή έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η πρώτη ύλη δεν:</p> <p>i) εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>ii) έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους προερχόμενα από μηρυκαστικά, όπως αυτά ορίζονται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων·</p> <p>β) η πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο I του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης.]]</p> <p><b>Π.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων<sup>(1)</sup></b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που οι πρώτες ύλες προέρχονται εξολοκλήρου από μόνοπλα ή κονικλοειδή ή άγρια χερσαία θηλαστικά πλην οπληφόρων]</p> <p>Οι πρώτες ύλες που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <p>Π.2.1. έχουν αποσταλεί από τη/τις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς: .....<sup>(3)</sup>, από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση <b>νοπού κρέατος (και, ως εκ τούτου, η είσοδος στην Ένωση πρώτων υλών)</b> των ειδών που αναφέρονται στο σημείο Π.2.2 από τα οποία παρήχθη το νοπό κρέας, και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>F</sup> για πρώτες ύλες από οπληφόρα ή στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για πρώτες ύλες από πουλερικά και περωτά θηράματα, και περιέχουν μόνο νοπό κρέας το οποίο προέρχεται από:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [η ζώνη πρέπει να είναι η ίδια με τη ζώνη παρασκευής και αποστολής·]</p>		

F

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RCG

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
<p>(1) είτε [τη/τις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς _____, _____, _____<sup>(3)</sup> από την/τις οποία/-ες, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση νωπού κρέατος (και, ως εκ τούτου, η είσοδος στην Ένωση πρώτων υλών) των ειδών από τα οποία προέρχονται οι πρώτες ύλες, και η οποία/οι οποίες περιλαμβάνεται/-ονται</p> <p>(1) είτε [στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για τις πρώτες ύλες που προέρχονται από σπληφόρα:]</p> <p>(1) είτε [στο μέρος 1 του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για τις πρώτες ύλες που προέρχονται από πουλερικά και πτερωτά θηράματα:]</p> <p>(1) είτε [ένα κράτος μέλος:]</p> <p>II.2.2. περιέχει μόνο πρώτες ύλες οι οποίες πληρούν όλες τις απαιτήσεις υγείας των ζώων για την είσοδο νωπού κρέατος στην Ένωση, και οι οποίες καθορίζονται στο οικείο υπόδειγμα πιστοποιητικού<sup>(4)</sup>, και, ως εκ τούτου, μπορούν να εισέλθουν στην Ένωση ως έχουν, και οι οποίες προέρχονται από ζώα των ακόλουθων ειδών: [βοοειδή]<sup>(1)(5)</sup>, [προβατοειδή και/ή αιγοειδή]<sup>(1) (5)</sup>, [κατοικίδιες φυλές χοιροειδών]<sup>(1)</sup>, [καμηλίδες και/ή ελαφίδες και/ή ζώα της οικογένειας Bovidae εξαιρουμένων των βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών]<sup>(1)(5)</sup>, [άγριες φυλές χοιροειδών]<sup>(1)</sup>, [πουλερικά πλην των στρουθιονιδών]<sup>(1)</sup>, [στρουθιονίδες]<sup>(1)</sup>, [πτερωτά θηράματα]<sup>(1)</sup>.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση πρώτων υλών για την παραγωγή ζελατίνης και κολλαγόνου που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των εν λόγω πρώτων υλών.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII ή του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να συμπληρωθεί/-ούν ο/οι κατάλληλος/-οι κωδικός/-οί του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ), με χρήση κλάσεων όπως οι 0206, 0207, 0208, 0302, 0303, 0305, 0505, 0506, 0511 91, 0511 99, 4101, 4102 ή 4103.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Φύση του εμπορεύματος”: δорές, δέρματα, οστά, τένοντες και νεύρα.  “Μονάδα μεταποίησης”: περιλαμβάνονται σφαγεία, πλοία-εργοστάσια, εργαστήρια τεμαχισμού, εγκαταστάσεις χειρισμού θηραμάτων και μονάδες μεταποίησης.</p>		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού RCG

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση. Στην περίπτωση προϊόντων που προέρχονται από αλιευτικά προϊόντα, θα πρέπει να διαγραφεί ολόκληρο το μέρος II.2.</p> <p>(2) Νωπό κρέας, όπως ορίζεται στο σημείο 1.10 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(3) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII ή του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, ανάλογα με το εκάστοτε είδος.</p> <p>(4) Υποδείγματα πιστοποιητικών που προβλέπονται στα παραρτήματα του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235: πιστοποιητικό BOV για νωπό κρέας βοοειδών· πιστοποιητικό OVI για νωπό κρέας προβατοειδών και αιγοειδών· πιστοποιητικό POR για νωπό κρέας χοιροειδών· πιστοποιητικό RUF για νωπό κρέας από ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα. πιστοποιητικό RUW για νωπό κρέας από άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), άγριους καμηλίδες και άγριους ελαφίδες· πιστοποιητικό SUF για νωπό κρέας ζώων που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών· πιστοποιητικό SUW για νωπό κρέας άγριων ζώων που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών· πιστοποιητικό POU για νωπό κρέας πουλερικών πλην των στρουθιονιδών· πιστοποιητικό RAT για νωπό κρέας στρουθιονιδών· πιστοποιητικό GBM για νωπό κρέας από πτερωτά θηράματα.</p> <p>(5) Μόνο από ζώνες για τις οποίες δεν συντρέχουν ειδικές προϋποθέσεις όσον αφορά την ωρίμαση, το pH και την αφαίρεση των οστών στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(6) Να υπογραφεί από:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν δεν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων</li> <li>- αρμόδιο/-α για την πιστοποίηση υπάλληλο ή επίσημο/-η κτηνίατρο όταν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων.</li> </ul> <p>(7) Διατήρηση τουλάχιστον μίας από τις προτεινόμενες επιλογές.</p>		
<p>[Επίσημος/-η κτηνίατρος]<sup>(1)(6)</sup>/[Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος]<sup>(1)(6)</sup></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία <span style="float: right;">Ιδιότητα και τίτλος</span></p> <p>Σφραγίδα <span style="float: right;">Υπογραφή</span></p>		



I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Ψυκτική αποθήκη	Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος
				Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης		



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα πιστοποιητικού TCG	
	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
Μέρος II: Πιστοποίηση	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των επεξεργασμένων πρώτων υλών]</p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η βεβαιώνει ότι οι επεξεργασμένες πρώτες ύλες που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <p>II.1.1. προέρχονται από εγκαταστάσεις υπό τον έλεγχο και σε κατάλογο της αρμόδιας αρχής, και</p> <p>(<sup>1</sup>) [II.1.2. προέρχονται από</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— οστά, και/ή</li> <li>— δορές και τα δέρματα κατοικίδιων και εκτρεφόμενων μηρυκαστικών, χοίρων και πουλερικών που περιγράφονται στο μέρος I τα οποία προέρχονται από ζώα τα οποία εσφάγησαν σε σφαγείο και των οποίων τα σφάγια κρίθηκαν κατάλληλα για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης πριν και μετά τη σφαγή.]</li> </ul> <p>και/ή</p> <p>(<sup>1</sup>) [II.1.3. είναι δορές, δέρματα και οστά άγριων θηραμάτων που περιγράφονται στο μέρος I τα οποία προέρχονται από ζώα των οποίων τα σφάγια κρίθηκαν κατάλληλα για ανθρώπινη κατανάλωση κατόπιν επιθεώρησης μετά τη σφαγή.]</p> <p>και/ή</p> <p>(<sup>1</sup>) [II.1.4. είναι οι δορές και τα δέρματα τα οποία δεν έχουν υποβληθεί σε διαδικασία δέψης, ανεξαρτήτως του αν η διαδικασία έχει ολοκληρωθεί ή όχι.]</p> <p>και/ή</p> <p>(<sup>1</sup>) [II.1.5. είναι τα δέρματα και τα οστά ψαριών που περιγράφονται στο μέρος I τα οποία προέρχονται από μονάδες που παράγουν αλιευτικά προϊόντα για ανθρώπινη κατανάλωση από τις οποίες επιτρέπεται η εξαγωγή των εν λόγω προϊόντων.]</p> <p>και</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [II.1.6. πρόκειται για αποξηραμένα οστά ειδών βοοειδών, προβατοειδών, αιγοειδών και χοιροειδών, συμπεριλαμβανομένων των εκτρεφόμενων και των άγριων ζώων, πουλερικών, στρουθιονιδών και πτερωτών θηραμάτων για την παραγωγή ζελατίνης και κολλαγόνου, και τα οποία προέρχονται από υγιή ζώα που εσφάγησαν σε σφαγείο και έχουν υποστεί επεξεργασία ως εξής:</p> <p style="margin-left: 40px;">(<sup>1</sup>)[θρυμματίστηκαν σε τεμάχια των 15 mm περίπου και απολιπνίστηκαν με ζεστό νερό σε θερμοκρασία τουλάχιστον 70 °C για τουλάχιστον 30 λεπτά, τουλάχιστον 80 °C για τουλάχιστον 15 λεπτά ή τουλάχιστον 90 °C για τουλάχιστον 10 λεπτά· έπειτα διαχωρίστηκαν και στη συνέχεια πλύθηκαν και στεγνώθηκαν επί 20 λεπτά τουλάχιστον σε ρεύμα θερμού αέρα με αρχική θερμοκρασία τουλάχιστον 350 °C για 15 λεπτά ή σε ρεύμα θερμού αέρα με αρχική θερμοκρασία πάνω από 700 °C,] ή</p>		

	<p>(1) [αποξηράνθηκαν στον ήλιο για περίοδο 42 ημερών σε μέση θερμοκρασία τουλάχιστον 20 °C.] ή</p> <p>(1) [υποβλήθηκαν σε επεξεργασία με οξύ, τέτοια ώστε το pH να διατηρείται κάτω από 6 στον πυρήνα για τουλάχιστον μία ώρα πριν από την αποξήρανση.]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [Π.1.6. πρόκειται για δορές και δέρματα εκτρεφόμενων μηρυκαστικών, δέρματα χοίρων, δέρματα πουλερικών ή δορές και δέρματα άγριων θηραμάτων που προέρχονται από υγιή ζώα και:</p> <p>(1) [υποβλήθηκαν σε επεξεργασία με αλκάλιο η οποία εξασφαλίζει pH&gt; 12 στον πυρήνα, ακολουθούμενη από παραμονή σε άλμη για τουλάχιστον επτά ημέρες,] ή</p> <p>(1) [αποξηράνθηκαν επί τουλάχιστον 42 ημέρες σε θερμοκρασία τουλάχιστον 20 °C,] ή</p> <p>(1)[υποβλήθηκαν σε επεξεργασία με οξύ με αποτέλεσμα pH τουλάχιστον κατώτερο του 5 στον πυρήνα για τουλάχιστον μία ώρα,] ή</p> <p>(1) [υποβλήθηκαν σε επεξεργασία με αλκάλιο η οποία εξασφαλίζει pH &gt; 12 στον πυρήνα για τουλάχιστον 8 ώρες,]]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [Π.1.6 πρόκειται για οστά, δορές και δέρματα εκτρεφόμενων μηρυκαστικών, δέρματα χοίρων, δέρματα πουλερικών, δέρματα ψαριών ή δορές και δέρματα άγριων θηραμάτων που προέρχονται από τρίτες χώρες ή περιφέρειες αυτών οι οποίες αναφέρονται στο άρθρο 19 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής<sup>A</sup>, τα οποία έχουν υποστεί κάθε άλλη επεξεργασία εκτός από αυτές που αναφέρονται ανωτέρω και τα οποία προέρχονται από τρίτη χώρα ή περιφέρεια αυτής καταγεγραμμένη για την είσοδο νεπού κρέατος ή αλιευτικών προϊόντων των ειδών καταγωγής στην Ένωση σύμφωνα με το άρθρο 20 παράγραφος 6 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405, και</p> <p>(1) [Π.1.7. στην περίπτωση επεξεργασμένων πρώτων υλών που προέρχονται από βοοειδή, προβατοειδή και αιγοειδή, με εξαίρεση τις δορές και τα δέρματα,</p> <p>(1) <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ της Επιτροπής<sup>B</sup>, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης σπογγώδους εγκεφαλοπάθειας των βοοειδών (ΣΕΒ), και<sup>(5)</sup></p> <p>(1) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η επεξεργασμένη πρώτη ύλη γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ.]</p>
--	---

<sup>A</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, σχετικά με τη θέσπιση καταλόγων τρίτων χωρών ή περιοχών τους από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση ορισμένων ζώων και αγαθών που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 118).

<sup>B</sup> Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/ΕΚ, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

	<p>(<sup>1</sup>) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η επεξεργασμένη πρώτη ύλη κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και η επεξεργασμένη πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.]</p> <p>(<sup>1</sup>) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η επεξεργασμένη πρώτη ύλη κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) η επεξεργασμένη πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>C</sup>.</li> <li>ii) η επεξεργασμένη πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.</li> <li>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η επεξεργασμένη πρώτη ύλη δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.]</li> </ul> <p>(<sup>1</sup>) [τα ζώα από τα οποία προέρχεται η επεξεργασμένη πρώτη ύλη κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) η επεξεργασμένη πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.</li> <li>ii) η επεξεργασμένη πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.</li> <li>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η πρώτη ύλη δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.]</li> </ul>
--	--

C

Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

	<p>iv) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η επεξεργασμένη πρώτη ύλη δεν έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους, όπως αυτά ορίζονται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων<sup>D</sup>.</p> <p>v) η παραγωγή και ο χειρισμός της επεξεργασμένης πρώτης ύλης έγιναν κατά τρόπο που διασφαλίζει ότι δεν περιέχει και δεν έχει μολυνθεί από νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστείωσης<sup>1]</sup></p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η επεξεργασμένη πρώτη ύλη δεν εσφάγησαν ύστερα από αναισθητοποίηση με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>β) η επεξεργασμένη πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής δεν έχει ταξινομηθεί σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK ή έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχεται η επεξεργασμένη πρώτη ύλη δεν:</p> <p>i) εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>ii) έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους προερχόμενα από μηρυκαστικά, όπως αυτά ορίζονται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων·</p> <p>β) η επεξεργασμένη πρώτη ύλη δεν περιέχει ούτε προέρχεται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p>
--	---

D

<https://www.oie.int/en/standard-setting/terrestrial-code/access-online>

	<p>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης.]]</p> <p><b>Π.2. Βεβαίωση υγείας των ζώων<sup>(1)</sup></b> [να διαγραφεί στην περίπτωση που οι επεξεργασμένες πρώτες ύλες προέρχονται εξολοκλήρου από μόνοπλα ή κονικλοειδή ή άγρια χερσαία θηλαστικά πλην σπηλαίων]</p> <p>Οι επεξεργασμένες πρώτες ύλες που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <p>Π.2.1. αποτελούνται από προϊόντα ζωικής προέλευσης που πληρούν τις κατωτέρω απαιτήσεις υγείας των ζώων,</p> <p>Π.2.2. προέρχονται από τη/τις ζώνη/-ες με κωδικό/-ούς<sup>(1)</sup>[.....] <sup>(1)</sup> ή [.....]<sup>(2)(3)</sup>,</p> <p>Π.2.3. έχουν ληφθεί και παρασκευαστεί χωρίς να έρθουν σε επαφή με άλλες ύλες που δεν πληρούν τους παραπάνω όρους και ο χειρισμός τους έγινε κατά τρόπο ώστε να αποτρέπεται η επιμόλυνση από παθογόνους παράγοντες,</p> <p>Π.2.4. έχουν μεταφερθεί σε καθαρά και σφραγισμένα εμπορευματοκιβώτια ή φορτηγά.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση επεξεργασμένων πρώτων υλών για την παραγωγή ζελατίνης και κολλαγόνου που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση, συμπεριλαμβανομένης της περίπτωσης που η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των εν λόγω επεξεργασμένων υλών.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.8: Αναγράψτε τον κωδικό του εδάφους όπως αναφέρεται στη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIII ή του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>E</sup>.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να συμπληρωθεί/-ούν ο/οι κατάλληλος/-οι κωδικός/-οί του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ), όπως: 0210, 0305, 0505, 0506, 0511 91, 0511.99, 1602, 1604, 4101, 4102 ή 4103.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Φύση του εμπορεύματος”: δορές, δέρματα, οστά, τένοντες και νεύρα.  “Μονάδα μεταποίησης”: περιλαμβάνονται σφαγεία, πλοία-εργοστάσια, εργαστήρια τεμαχισμού, εγκαταστάσεις χειρισμού θηραμάτων και μονάδες μεταποίησης.  “Αριθμός έγκρισης”: κατά περίπτωση.</p>
--	---

E

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

**Μέρος II:**

- (1) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. Στην περίπτωση προϊόντων που προέρχονται από αλιευτικά προϊόντα, θα πρέπει να διαγραφεί ολόκληρο το μέρος II.2.
- (2) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα του παραρτήματος XIII ή του παραρτήματος XIV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, που αφορά το εκάστοτε είδος.
- (3) Εάν μέρη των υλών προέρχονται από ζώα που κατάγονται από άλλη/-ες τρίτη/-ες χώρα/-ες ή περιοχές της/τους η/οι οποία/-ες περιλαμβάνεται/-ονται στο άρθρο 19 ή 20 (μόνον όταν υφίστανται επεξεργασία όπως ορίζεται στο μέρος II.1) του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 2021/405, αναγράφεται/-ονται ο/οι κωδικός/-οί της/των χώρας/-ών ή της/των περιοχής/-ών.
- (4) Να υπογραφεί από:
- επίσημο/-η κτηνίατρο, όταν δεν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων
  - αρμόδιο/-α για την πιστοποίηση υπάλληλο ή επίσημο/-η κτηνίατρο όταν διαγράφεται το μέρος II.2 Βεβαίωση υγείας των ζώων.
- (5) Διατήρηση τουλάχιστον μίας από τις προτεινόμενες επιλογές.

[Επίσημος/-η κτηνίατρος]<sup>(1)(4)</sup>/[Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος]<sup>(1)(4)</sup>

Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)

Ημερομηνία

Ιδιότητα και τίτλος

Σφραγίδα

Υπογραφή»

η) τα κεφάλαια 48, 49 και 50 αντικαθίστανται από το ακόλουθο κείμενο:

«ΚΕΦΑΛΑΙΟ 48

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ  
ΕΝΤΟΜΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ  
(ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ INS)**

ΧΩΡΑ		Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ		
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	I.1 Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.2 Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	I.2a Αναφορά IMSOC	
		I.3 Αρμόδια κεντρική αρχή	ΚΩΔΙΚΟΣ QR	
		I.4 Αρμόδια τοπική αρχή		
	I.5 Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.6 Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	I.7 Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	I.9 Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
	I.8 Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	I.10 Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
	I.11 Τύπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.12 Τύπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
	I.13 Τύπος φόρτωσης	I.14 Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
	I.15 Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	I.16 Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου		
		I.17 Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
	I.18 Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάλυξη	
	I.19 Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας			
I.20 Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
I.21		I.22 <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά		
		I.23		

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ	Είδος  Ψυκτική αποθήκη	Είδος συσκευασίας  Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Καθαρό βάρος  Αριθμός παρτίδας		
□ Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης			



ΧΩΡΑ		Υπόδειγμα πιστοποιητικού INS	
II. Υγειονομικές πληροφορίες		II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
Μέρος II: Πιστοποίηση	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και βεβαιώνω ότι τα έντομα που περιγράφονται στο μέρος I παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) τα έντομα προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που έχει/-ουν καταχωριστεί και εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004, ενώ υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές·</p> <p>β) τα έντομα υποβλήθηκαν σε χειρισμό και, ανάλογα με την περίπτωση, παρασκευάστηκαν, συσκευάστηκαν και αποθηκεύτηκαν κατά τρόπο υγιεινό σύμφωνα με τις απαιτήσεις του παραρτήματος I (πρωτογενής παραγωγή) ή του παραρτήματος II (άλλα στάδια) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004· και</p> <p>γ) κατά περίπτωση, τα έντομα έχουν εγκριθεί για να διατεθούν στην αγορά της Ένωσης σύμφωνα με τις απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΕ) 2015/2283 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>C</sup> και είναι καταχωρισμένα στον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2017/2470 της Επιτροπής<sup>D</sup>· και</p> <p>δ) τα έντομα έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>E</sup>.</p>		

- A Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).
- B Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).
- C Κανονισμός (ΕΕ) 2015/2283 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 25ης Νοεμβρίου 2015, σχετικά με τα νέα τρόφιμα, την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 1169/2011 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 258/97 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1852/2001 της Επιτροπής (ΕΕ L 327 της 11.12.2015, σ. 1).
- D Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/2470 της Επιτροπής, της 20ής Δεκεμβρίου 2017, για την κατάρτιση ενωσιακού καταλόγου νέων τροφίμων σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2015/2283 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τα νέα τρόφιμα (ΕΕ L 351 της 30.12.2017, σ. 72).
- E Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα πιστοποιητικού INS	
Π. Υγειονομικές πληροφορίες	Π.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	Π.β Αναφορά IMSOC
<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.27: Να συμπληρωθεί/-ούν ο/οι κατάλληλος/-οι κωδικός/-οί (ΕΣ), όπως 0106 49 00, 0410 ή 2106.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>Πλαίσιο II.1: Δεν απαιτείται πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές HACCP, εάν τα προϊόντα προέρχονται απευθείας από πρωτογενή παραγωγή.</p>		
<p><b>Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p style="text-align: right;">Ιδιότητα και τίτλος</p> <p style="text-align: right;">Υπογραφή</p>		

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 49

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ  
ΑΛΛΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΖΩΙΚΗΣ ΠΡΟΕΛΕΥΣΗΣ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ  
ΚΑΤΟΙΚΙΔΙΑ ΟΠΛΗΦΟΡΑ, ΠΟΥΛΕΡΙΚΑ, ΚΟΥΝΕΛΙΑ Ή ΑΛΙΕΥΤΙΚΑ  
ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΚΑΙ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ ΚΑΙ ΤΑ  
ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΚΑΛΥΠΤΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΑ ΑΡΘΡΑ 8 ΕΩΣ 26 ΤΟΥ ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΥ  
ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ (ΕΕ) 2020/2235 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΡΑΟ)**

ΧΩΡΑ		Επίσημο πιστοποιητικό για την ΕΕ	
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	<b>I.1</b> Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b> Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	<b>I.2a</b> Αναφορά IMSOC
		<b>I.3</b> Αρμόδια κεντρική αρχή	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>
		<b>I.4</b> Αρμόδια τοπική αρχή	
		<b>I.5</b> Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b> Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.7</b> Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας	
	<b>I.8</b> Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	<b>I.10</b> Περιφέρεια προορισμού Κωδικός	
	<b>I.11</b> Τόπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b> Τόπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	
	<b>I.13</b> Τόπος φόρτωσης	<b>I.14</b> Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης	
	<b>I.15</b> Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου <b>I.17</b> Συνοδευτικά έγγραφα Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου	
	<b>I.18</b> Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάλυση		
<b>I.19</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας			
<b>I.20</b> Πιστοποίηση ως ή για <input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση			
<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά <b>I.23</b>		

I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός	Είδος	Ψυκτική αποθήκη	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
ΣΟ			Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
□ Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης			

ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΡΑΟ

	II. Υγιεινομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
<b>Μέρος II: Πιστοποίηση</b>	<p><b>II.1. Βεβαίωση δημόσιας υγείας</b></p> <p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η δηλώνω ότι γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και βεβαιώνω ότι τα προϊόντα που περιγράφονται στο μέρος I παρήχθησαν σύμφωνα με τις εν λόγω απαιτήσεις, και ιδίως ότι:</p> <p>α) προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) σύμφωνα με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 και υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές·</p> <p>β) υποβλήθηκαν σε χειρισμό και, κατά περίπτωση, παρασκευάστηκαν, συσκευάστηκαν και αποθηκεύτηκαν κατά τρόπο υγιεινό σύμφωνα με τις απαιτήσεις που προβλέπονται στο παράρτημα II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004·</p> <p>γ) τηρούνται οι εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>C</sup>, και τα σχετικά ζώα και προϊόντα περιλαμβάνονται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>D</sup> για τη συγκεκριμένη χώρα καταγωγής·</p> <p>δ) έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>E</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής <sup>F</sup>.</p>		

<sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).

<sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

<sup>C</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

<sup>D</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΡΑΟ			
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	του	II.β Αναφορά IMSOC
<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b> Πλαίσιο I.27: Να συμπληρωθεί/-ούν ο/οι κατάλληλος/-οι κωδικός/-οί του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) του Παγκόσμιου Οργανισμού Τελωνείων.</p>				
<p><b>Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία <span style="float: right;">Ιδιότητα και τίτλος</span></p> <p>Σφραγίδα <span style="float: right;">Υπογραφή</span></p>				



I.24	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	I.25	Συνολική ποσότητα	I.26	Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>					
Κωδικός ΣΟ					Ποσότητα
	Ψυκτική αποθήκη		Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας	
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παρ αγωγής	Μονάδα μεταποίησης			



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COMP

Μέρος II: Πιστοποίηση	Π. Υγειονομικές πληροφορίες		Π.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	Π.β	Αναφορά IMSOC
	Ο/Η υπογεγραμμένος/-η βεβαιώνει ότι					
<p>Π.1. Γνωρίζω τις σχετικές απαιτήσεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>A</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>B</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου <sup>C</sup>, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής <sup>D</sup>, του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/624 της Επιτροπής και του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/625 της Επιτροπής, του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής <sup>E</sup> και της απόφασης 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής <sup>F</sup>.</p> <p>Π.2. Τα σύνθετα προϊόντα που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <p>α) συμμορφώνονται με το άρθρο 5 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 852/2004 και, συγκεκριμένα, προέρχονται από εγκατάσταση/εγκαταστάσεις που εφαρμόζει/-ουν πρόγραμμα βασισμένο στις αρχές ανάλυσης κινδύνων και κρίσιμων σημείων ελέγχου (HACCP) και υποβάλλεται/-ονται τακτικά σε έλεγχο από τις αρμόδιες αρχές·</p> <p>β) συμμορφώνονται με το άρθρο 6 παράγραφος 1 στοιχείο β) του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 όσον αφορά την προέλευση των προϊόντων ζωικής προέλευσης που χρησιμοποιούνται στην παραγωγή τους·</p> <p>γ) παρήχθησαν σύμφωνα με τις απαιτήσεις που αναφέρονται στο σημείο Π.1·</p> <p>δ) πληρούν τις εγγυήσεις που καλύπτουν τα ζώα ζώα και τα προϊόντα τους, οι οποίες προβλέπονται στα σχέδια για την ανίχνευση καταλοίπων που υποβάλλονται σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>G</sup>.</p>						

- <sup>A</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 28ης Ιανουαρίου 2002, για τον καθορισμό των γενικών αρχών και απαιτήσεων της νομοθεσίας για τα τρόφιμα, για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων και τον καθορισμό διαδικασιών σε θέματα ασφαλείας των τροφίμων (ΕΕ L 31 της 1.2.2002, σ. 1).
- <sup>B</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).
- <sup>C</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).
- <sup>D</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτών επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).
- <sup>E</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2019/627 της Επιτροπής, της 15ης Μαρτίου 2019, περί καθορισμού ενιαίων πρακτικών ρυθμίσεων για τη διενέργεια των επίσημων ελέγχων στα προϊόντα ζωικής προέλευσης που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2074/2005 της Επιτροπής όσον αφορά τους επίσημους ελέγχους (ΕΕ L 131 της 17.5.2019, σ. 51).
- <sup>F</sup> Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).
- <sup>G</sup> Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COMP

	<p>ε) περιέχουν μεταποιημένα προϊόντα ζωικής προέλευσης που παρήχθησαν σε εγκαταστάσεις οι οποίες βρίσκονται σε κράτη μέλη της ΕΕ ή σε τρίτες χώρες από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος των εν λόγω μεταποιημένων προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ευρωπαϊκή Ένωση·</p> <p>στ) έχουν παραχθεί υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006.</p> <p>Π.3. τα σύνθετα προϊόντα που περιγράφονται στο μέρος I περιέχουν:</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> <b>Π.3.A Προϊόντα με βάση το κρέας<sup>(2)</sup></b> σε οποιαδήποτε ποσότητα πλην ζελατίνης, κολλαγόνου και ιδιαίτερας εξευγενισμένων προϊόντων τα οποία αναφέρονται στο τμήμα XVI του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία:</p> <p>1) πληρούν τις υγειονομικές απαιτήσεις του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>H</sup> και περιέχουν τα ακόλουθα συστατικά κρέατος που είναι επιλέξιμα για είσοδο στην Ένωση ως έχουν και πληρούν τα κριτήρια που αναφέρονται κατωτέρω:</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="text-align: center;">Είδος<sup>(3)</sup></td> <td style="text-align: center;">Επεξεργασία<sup>(4)</sup></td> <td style="text-align: center;">Καταγωγή<sup>(5)</sup> Εγκεκριμένη(-ες) εγκατάσταση(-εις)<sup>(6)</sup></td> </tr> </table> <p><sup>(1)</sup> [2] κατάγονται από</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [χώρα ίδια με τη χώρα καταγωγής που αναφέρεται στο πλαίσιο I.7·]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [ένα κράτος μέλος·]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [μια τρίτη χώρα ή μέρη αυτής, από την οποία/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση προϊόντων με βάση το κρέας που δεν απαιτείται να υποβληθούν σε ειδική επεξεργασία μετριασμού του κινδύνου όπως ορίζεται στο παράρτημα XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>I</sup>, και από την τρίτη χώρα στην οποία παράγεται το σύνθετο προϊόν επιτρέπεται επίσης, υπό τους ίδιους όρους, η είσοδος στην Ένωση προϊόντων με βάση το κρέας τα οποία έχουν υποστεί τέτοια επεξεργασία..]]<sup>(7)</sup></p>	Είδος <sup>(3)</sup>	Επεξεργασία <sup>(4)</sup>	Καταγωγή <sup>(5)</sup> Εγκεκριμένη(-ες) εγκατάσταση(-εις) <sup>(6)</sup>
Είδος <sup>(3)</sup>	Επεξεργασία <sup>(4)</sup>	Καταγωγή <sup>(5)</sup> Εγκεκριμένη(-ες) εγκατάσταση(-εις) <sup>(6)</sup>		

<sup>H</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

<sup>I</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COMP

	<p><sup>(1)</sup>[3] αν περιέχουν υλικά προερχόμενα από βοοειδή, προβατοειδή ή αιγοειδή, τότε, όσον αφορά τη σπογγώδη εγκεφαλοπάθεια των βοοειδών (ΣΕΒ):</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ της Επιτροπής<sup>J</sup>, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και<sup>(14)</sup></p> <p>(1) [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ.]</p> <p>(1) [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.]</p> <p>(1) [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>i) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>K</sup>.</p> <p>ii) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που παράγεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα.]</p> <p>(1) [τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και:</p> <p>i) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.</p>
--	---

<sup>J</sup> Απόφαση της Επιτροπής 2007/453/ΕΚ, της 29ης Ιουνίου 2007, για τον καθορισμό της κατάστασης που επικρατεί στα κράτη μέλη ή σε τρίτες χώρες ή στις περιφέρειές τους ως προς τη ΣΕΒ με βάση τον κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ (ΕΕ L 172 της 30.6.2007, σ. 84).

<sup>K</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 999/2001 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Μαΐου 2001, για τη θέσπιση κανόνων πρόληψης, καταπολέμησης και εξάλειψης ορισμένων μεταδοτικών σπογγωδών εγκεφαλοπαθειών (ΕΕ L 147 της 31.5.2001, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COMP

	<p>ii) τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που παράγεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·]</p> <p>iv) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους, όπως αυτά ορίζονται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων<sup>L</sup>·</p> <p>v) η παραγωγή και ο χειρισμός των προϊόντων με βάση το κρέας έγιναν κατά τρόπο που διασφαλίζει ότι αυτά δεν περιέχουν και δεν έχουν μολυνθεί από νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης·]]</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με ελεγχόμενο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) μηχανικώς διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών.]</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα τα οποία γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p><sup>(1) είτε</sup> [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα που κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/EK, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και:</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COMP

	<p>(1) <i>είτε</i> [i] τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία κατά την οποία εφαρμόστηκε στην πράξη η απαγόρευση χορήγησης στα μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και καταλοίπων ζωικού λίπους προερχομένων από μηρυκαστικά·]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [ii] τα επεξεργασμένα έντερα από βοοειδή, προβατοειδή και αιγοειδή δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]]]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [η χώρα ή η περιφέρεια καταγωγής δεν έχει ταξινομηθεί σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ ή έχει ταξινομηθεί ως χώρα ή περιφέρεια με απροσδιόριστο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ, και</p> <p>α) τα ζώα από τα οποία προέρχονται τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν:</p> <p>i) εσφάγησαν, έπειτα από αναισθητοποίηση, με έγχυση αερίου στην κρανιακή κοιλότητα ούτε θανατώθηκαν με την ίδια μέθοδο ούτε εσφάγησαν με τεμαχισμό ιστών του κεντρικού νευρικού συστήματος, έπειτα από αναισθητοποίηση, διά της εισαγωγής επιμήκους ραβδοειδούς οργάνου στην κρανιακή κοιλότητα·</p> <p>ii) έχουν καταναλώσει κρεατάλευρα ή οστεάλευρα ούτε κατάλοιπα ζωικού λίπους προερχόμενα από μηρυκαστικά, όπως αυτά ορίζονται στον κώδικα υγείας χερσαίων ζώων του Παγκόσμιου Οργανισμού για την Υγεία των Ζώων·</p> <p>(1) <i>είτε</i> [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από:</p> <p>i) ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001·</p> <p>ii) μηχανικός διαχωρισμένο κρέας που προέρχεται από οστά βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών·</p> <p>iii) νευρικούς και λεμφικούς ιστούς που αποκαλύπτονται κατά τη διαδικασία αποστέωσης.]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα τα οποία γεννήθηκαν, εκτράφηκαν συνεχώς και εσφάγησαν σε χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία δεν έχουν εκδηλωθεί αυτόχθονα κρούσματα ΣΕΒ·]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [β] τα προϊόντα με βάση το κρέας περιέχουν και προέρχονται από επεξεργασμένα έντερα που έχουν ληφθεί από ζώα που κατάγονται από χώρα ή περιφέρεια που έχει ταξινομηθεί, σύμφωνα με την απόφαση 2007/453/ΕΚ, ως χώρα ή περιφέρεια με αμελητέο κίνδυνο εκδήλωσης ΣΕΒ και στην οποία έχει εκδηλωθεί τουλάχιστον ένα αυτόχθονο κρούσμα ΣΕΒ, και:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [i] τα ζώα γεννήθηκαν μετά την ημερομηνία κατά την οποία εφαρμόστηκε στην πράξη η απαγόρευση χορήγησης στα μηρυκαστικά κρεαταλεύρων, οστεαλεύρων και καταλοίπων ζωικού λίπους προερχομένων από μηρυκαστικά·]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [i] τα επεξεργασμένα έντερα από βοοειδή, προβατοειδή και αιγοειδή δεν περιέχουν ούτε προέρχονται από ειδικά υλικά κινδύνου, όπως αυτά ορίζονται στο σημείο 1 του παραρτήματος V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 999/2001.]]]]]</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COMP

	<p><sup>(1)</sup> και/ή <b>[Π.3.Β Γαλακτοκομικά προϊόντα ή προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα<sup>(8)</sup> σε οποιαδήποτε ποσότητα, τα οποία</b></p> <p>α) έχουν παραχθεί</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [στη ζώνη με κωδικό..... όπως περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, στην οποία δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 12 μηνών πριν από την ημερομηνία του αρμέγματος και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών.]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [στη ζώνη με κωδικό ..... όπως περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 και η επεξεργασία που εφαρμόζεται είναι σύμφωνη με την ελάχιστη επεξεργασία που προβλέπεται στο άρθρο 157 και στο παράρτημα XXVII του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692]</p> <p>και στην εγκατάσταση ..... (αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων καταγωγής των γαλακτοκομικών προϊόντων ή των προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα που περιέχονται στο σύνθετο προϊόν, από τις οποίες επιτρέπεται, κατά τον χρόνο της παραγωγής, η εξαγωγή γαλακτοκομικών προϊόντων ή προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα στην ΕΕ.)</p> <p>β) κατάγονται από:</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [Η ζώνη πρέπει να είναι η ίδια με τη ζώνη που αναφέρεται στο πλαίσιο I.7.]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [ένα κράτος μέλος·]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [ζώνη από την οποία επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση γάλακτος, πρωτογάλακτος, γαλακτοκομικών προϊόντων και προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα και η οποία περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, στην περίπτωση που από τη ζώνη στην οποία παράγεται το σύνθετο προϊόν επίσης επιτρέπεται, υπό τους ίδιους όρους, η είσοδος γάλακτος, πρωτογάλακτος, γαλακτοκομικών προϊόντων και προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα στην Ένωση και η οποία περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του εν λόγω παραρτήματος·]</p> <p><sup>(1)</sup> [γ) είναι γαλακτοκομικά προϊόντα που προέρχονται από νωπό γάλα που έχει ληφθεί από</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [<i>Bos taurus</i>, <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Bubalus bubalis</i>, <i>Camelus dromedarius</i>] και πριν από την αποστολή στην Ένωση υποβλήθηκαν ή παρήχθησαν από νωπό γάλα το οποίο υποβλήθηκε</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [σε παστερίωση που περιλαμβάνει μία θερμική επεξεργασία με αποτέλεσμα αύξηση της θερμοκρασίας τουλάχιστον ισοδύναμη με εκείνη που επιτυγχάνεται μέσω της διαδικασίας παστερίωσης σε θερμοκρασία τουλάχιστον 72 °C επί 15 δευτερόλεπτα και, ενδεχομένως, επαρκή ώστε να επιτυγχάνεται αρνητική αντίδραση σε δοκιμασία αλκαλικής φωσφατάσης αμέσως μετά τη θερμική επεξεργασία·]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [σε διαδικασία αποστείρωσης με την οποία επιτυγχάνεται τιμή F<sub>0</sub> ίση ή μεγαλύτερη του 3·]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>είτε</i> [σε επεξεργασία εξαιρετικά υψηλής θερμοκρασίας (UHT) άνω των 135 °C σε συνδυασμό με κατάλληλο χρονικό διάστημα·]</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COMP

	<p>(<sup>1</sup>) είτε [σε σύντομης διάρκειας παστερίωση σε υψηλή θερμοκρασία (επεξεργασία HTST), 72 °C επί 15 δευτερόλεπτα, ή επεξεργασία με ισοδύναμο αποτέλεσμα παστερίωσης, που εφαρμόζεται σε γάλα με pH μικρότερο του 7,0 ώστε να επιτυγχάνεται, κατά περίπτωση, αρνητική αντίδραση σε δοκιμασία αλκαλικής φωσφατάσης:]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [σε σύντομης διάρκειας παστερίωση σε υψηλή θερμοκρασία (επεξεργασία HTST), 72 °C επί 15 δευτερόλεπτα, ή επεξεργασία με ισοδύναμο αποτέλεσμα παστερίωσης, που εφαρμόζεται δύο φορές σε γάλα με pH ίσο ή μεγαλύτερο του 7,0 ώστε να επιτυγχάνεται, κατά περίπτωση, αρνητική αντίδραση σε δοκιμασία αλκαλικής φωσφατάσης ακολουθούμενη αμέσως μετά από</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [μείωση του pH κάτω του 6 επί μία ώρα:]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [πρόσθετη θέρμανση ίση ή μεγαλύτερη από 72 °C, σε συνδυασμό με αποξήρανση·]]]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [ζώα πλην των <i>Bos taurus</i>, <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Bubalus bubalis</i>, <i>Camelus dromedarius</i>] και πριν από την αποστολή στην Ένωση υποβλήθηκαν ή παρήχθησαν από νοπό γάλα το οποίο υποβλήθηκε</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [σε διαδικασία αποστείρωσης με την οποία επιτυγχάνεται τιμή F<sub>0</sub> ίση ή μεγαλύτερη του 3·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [σε επεξεργασία εξαιρετικά υψηλής θερμοκρασίας (UHT) άνω των 135 °C σε συνδυασμό με κατάλληλο χρονικό διάστημα·]]]</p> <p>(<sup>1</sup>) [δ] προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα και προέρχονται από τρίτη χώρα ή έδαφος που περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο νοπού γάλακτος, πρωτογάλακτος και προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα στην Ένωση]</p> <p>ε) παρήχθησαν στις ..... ή μεταξύ ..... και .....<sup>(9)</sup>·]</p> <p>(<sup>1</sup>) και/ή [II.3.Γ <b>Αλιευτικά προϊόντα</b> τα οποία προέρχονται από την εγκεκριμένη εγκατάσταση αριθ. <sup>ο(10)</sup>.....που βρίσκεται στη χώρα<sup>(11)</sup>.....]</p> <p>(<sup>1</sup>) και/ή [II.3.Δ <b>Προϊόντα αυγών</b> τα οποία</p> <p>II.3.Δ.1 προέρχονται από</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [τη ζώνη<sup>(12)</sup>..... η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, είναι καταγεγραμμένη στο μέρος 1 του παραρτήματος XIX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο στην Ένωση προϊόντων αυγών και η οποία εφαρμόζει πρόγραμμα επιτήρησης νόσου για την υψηλής παθογονικότητας γρίπη των πτηνών, το οποίο πληροί τις απαιτήσεις που καθορίζονται στο άρθρο 160 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·]</p> <p>(<sup>1</sup>) είτε [ένα κράτος μέλος·]</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COMP

	<p>Π.3.Δ.2. παρήχθησαν από αυγά που προέρχονται από εγκατάσταση που πληροί τις απαιτήσεις του τμήματος X του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και στην οποία, κατά την περίοδο των 30 ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής των αυγών, δεν είχε εκδηλωθεί εστία της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών και:</p> <p>(1) είτε [α] σε ακτίνα 10 km γύρω από την οποία, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών κατά τη διάρκεια περιόδου τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής των αυγών·]</p> <p>(1) είτε [α] τα προϊόντα αυγών έχουν υποβληθεί στην εξής επεξεργασία:</p> <p>(1) είτε [το υγρό λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία:</p> <p>(1) είτε [στους 55,6 °C για 870 δευτερόλεπτα.]</p> <p>(1) είτε [στους 56,7 °C για 232 δευτερόλεπτα·]</p> <p>(1) είτε [ο κρόκος με αλάτι σε ποσοστό 10 % υπέστη επεξεργασία στους 62,2 °C για 138 δευτερόλεπτα·]</p> <p>(1) είτε [το αποξηραμένο λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία:</p> <p>(1) είτε [στους 67 °C για 20 ώρες·]</p> <p>(1) είτε [στους 54,4 °C για 50,4 ώρες·]]</p> <p>(1) είτε [τα ολόκληρα αυγά:</p> <p>(1) είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 60 °C για 188 δευτερόλεπτα·]</p> <p>(1) είτε [έχουν υποστεί πλήρη έψηση·]]</p> <p>(1) είτε [μείγματα ολόκληρων αυγών υπέστησαν επεξεργασία τουλάχιστον:</p> <p>(1) είτε [στους 60 °C για 188 δευτερόλεπτα·]]</p> <p>(1) είτε [στους 61,1 °C για 94 δευτερόλεπτα·]]</p> <p>(1) είτε [έχουν υποστεί πλήρη έψηση·]]]</p> <p>(1) είτε [β] σε ακτίνα 10 km γύρω από την οποία, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά τη διάρκεια περιόδου τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής των αυγών·]</p> <p>(1) είτε [β] τα προϊόντα αυγών έχουν υποβληθεί στην εξής επεξεργασία:</p> <p>(1) είτε [το υγρό λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία:</p> <p>(1) είτε [στους 55 °C για 2 278 δευτερόλεπτα·]</p> <p>(1) είτε [στους 57 °C για 986 δευτερόλεπτα·]</p> <p>(1) είτε [στους 59 °C για 301 δευτερόλεπτα·]]</p> <p>(1) είτε [ο κρόκος με αλάτι σε ποσοστό 10 % υπέστη επεξεργασία στους 55 °C για 176 δευτερόλεπτα·]</p> <p>(1) είτε [το αποξηραμένο λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία στους 57 °C για 50,4 ώρες·]</p>
--	--



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COMP

	<p>(1)είτε [τα ολόκληρα αυγά: (1)είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 55 °C για 2 521 δευτερόλεπτα·] (1)είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 57 °C για 1 596 δευτερόλεπτα·] (1)είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 59 °C για 674 δευτερόλεπτα·] (1)είτε [έχουν υποστεί πλήρη έψηση·]]]</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων/επίσημο πιστοποιητικό συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.7: Συμπληρώνεται ο κωδικός ISO της χώρας καταγωγής του σύνθετου προϊόντος που περιέχει προϊόν με βάση το κρέας όπως παρατίθεται στο παράρτημα XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 ή στο παράρτημα VII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής<sup>M</sup>, και/ή για τα μεταποιημένα προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα όπως παρατίθεται στο παράρτημα XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, και/ή για τα μεταποιημένα γαλακτοκομικά προϊόντα όπως παρατίθεται στο παράρτημα XVIII ή XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 ή στο παράρτημα X του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405, και/ή για τα αλειυτικά προϊόντα όπως παρατίθεται στο παράρτημα IX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405, και/ή για τα προϊόντα αυγών όπως παρατίθεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Αναγράφονται η ονομασία και ο αριθμός καταχώρισης/έγκρισης, εφόσον υπάρχει, των εγκαταστάσεων παραγωγής του/των σύνθετου/-ων προϊόντος/-ων. Όνομα της χώρας αποστολής, η οποία πρέπει να είναι η ίδια με τη χώρα καταγωγής που αναφέρεται στο πλαίσιο I.7.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτιο και οδικά οχήματα), αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση μεταφοράς σε εμπορευματοκιβώτια, πρέπει να αναφέρονται στο πλαίσιο I.19 ο αριθμός καταχώρισής τους και ο αύξων αριθμός της σφραγίδας τους, εφόσον υπάρχει. Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώσει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου εισόδου στην Ένωση.</p> <p>Πλαίσιο I.19: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) του Παγκόσμιου Οργανισμού Τελωνείων ως εξής: 1517, 1518, 1601 00, 1602, 1603 00, 1604, 1605, 1702, 1704, 1806, 1901, 1902, 1904, 1905, 2001, 2004, 2005, 2101, 2103, 2104, 2105 00, 2106, 2202, 2208.</p>
--	---

M

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, σχετικά με τη θέσπιση καταλόγων τρίτων χωρών ή περιοχών τους από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση ορισμένων ζώων και αγαθών που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 118).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COMP

<p>Πλαίσιο I.27:</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Προϊόντα με βάση το κρέας, όπως ορίζονται στο σημείο 7.1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(3) Αναγράψτε τον κωδικό του αντίστοιχου είδους κρέατος που περιέχεται στα παρασκευάσματα κρέατος, όπου: BOV = κατοικίδια βοοειδή (<i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i>, <i>Bubalus bubalis</i> και οι διασταυρώσεις τους), OVI = κατοικίδια πρόβατα (<i>Ovis aries</i>) και αίγες (<i>Capra hircus</i>), EQU = κατοικίδια ιπποειδή (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> και οι διασταυρώσεις τους), POR = κατοικίδια χοιροειδή (<i>Sus scrofa</i>), RM = εκτρεφόμενα κουνέλια, POU = κατοικίδια πουλερικά, RAT = στρουθιονίδες, RUF: ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα, RUW: άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), άγριοι καμηλίδες και άγριοι ελαφίδες, SUF: ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae, SUW: άγρια ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae, EQW = άγρια θηράματα μονόπλων, WL = άγρια κουνιλοειδή, WM = άγρια χερσαία θηλαστικά εκτός των οπληφόρων και των κουνιλοειδών, GB = περωτά θηράματα.</p> <p>(4) Αναγράφεται A, B, C, D, E ή F για την απαιτούμενη επεξεργασία, όπως προβλέπεται και ορίζεται στο παράρτημα XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(5) Αναγράψτε τον κωδικό της ζώνης καταγωγής του προϊόντος με βάση το κρέας όπως παρατίθεται στη στήλη 2 του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(6) Αναγράφεται ο αριθμός έγκρισης ΕΕ των εγκαταστάσεων προέλευσης των προϊόντων με βάση το κρέας που περιέχονται στο σύνθετο προϊόν.</p> <p>(7) Διαγράψτε, εάν τα προϊόντα με βάση το κρέας προέρχονται από EQU, EQW, WL, RM ή WM, όπως ορίζονται στην υποσημείωση (3).</p> <p>(8) Νωπό γάλα και γαλακτοκομικά προϊόντα σημαίνει νωπό γάλα και γαλακτοκομικά προϊόντα για ανθρώπινη κατανάλωση, όπως ορίζονται στα σημεία 4.1 και 7.2 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004. Πρωτόγαλα και προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα σημαίνει πρωτόγαλα και προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα για ανθρώπινη κατανάλωση, όπως ορίζονται στο τμήμα ΙΧ σημεία 1 και 2 του παραρτήματος ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p>	<p>Περιγραφή του φορτίου:</p> <p>“Μονάδα μεταποίησης”: Αναγράφονται η ονομασία και ο αριθμός έγκρισης, εφόσον υπάρχει, των εγκαταστάσεων παραγωγής του/των σύνθετου/-ων προϊόντος/-ων.</p> <p>“Φύση του εμπορεύματος”: Στην περίπτωση σύνθετου προϊόντος που περιέχει προϊόντα με βάση το κρέας αναφέρατε “προϊόν με βάση το κρέας”. Στην περίπτωση σύνθετου προϊόντος που περιέχει γαλακτοκομικά προϊόντα αναφέρατε “γαλακτοκομικό προϊόν». Στην περίπτωση σύνθετου προϊόντος που περιέχει προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα αναφέρατε “προϊόν με βάση το πρωτόγαλα”. Στην περίπτωση σύνθετου προϊόντος που περιέχει αλιευτικά προϊόντα να προσδιοριστεί εάν πρόκειται για προϊόν υδατοκαλλιέργειας ή άγριο αλιεύμα. Στην περίπτωση σύνθετου προϊόντος που περιέχει προϊόντα αυγών αναφέρατε “προϊόντα αυγών”.</p>
---	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού COMP

	<p>(9) Ημερομηνία ή ημερομηνίες παραγωγής. Η είσοδος των σύνθετων προϊόντων επιτρέπεται μόνον εάν τα προϊόντα ζωικής προέλευσης που περιέχονται σε αυτά ελήφθησαν μετά την ημερομηνία έγκρισης για είσοδο στην Ένωση του συγκεκριμένου είδους και κατηγορίας προϊόντων ζωικής προέλευσης από την τρίτη χώρα ή τμήμα αυτής στην/στο οποία/-ο παρήχθη το προϊόν ζωικής προέλευσης ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν, για λόγους υγείας των ζώων, περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο των εν λόγω προϊόντων από την εν λόγω τρίτη χώρα ή τμήμα αυτής ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου των εν λόγω προϊόντων στην Ένωση από τη χώρα αυτή ή τμήμα αυτής δεν είχε ανασταλεί.</p> <p>(10) Ο αριθμός της εγκατάστασης αλιευτικών προϊόντων που έχει εγκριθεί για εξαγωγές στην ΕΕ.</p> <p>(11) Χώρα καταγωγής από την οποία επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση. Στην περίπτωση αλιευτικών προϊόντων που προέρχονται από δίθυρα μαλάκια, η χώρα καταγωγής πρέπει να είναι εγκεκριμένη για την είσοδο ζώντων δίθυρων μαλακίων στην Ένωση.</p> <p>(12) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με το μέρος 1 του παραρτήματος XIX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(13) να υπογραφεί από:  - επίσημο/-η κτηνίατρο  - αρμόδιο/-α για την πιστοποίηση υπάλληλο ή επίσημο/-η κτηνίατρο για σύνθετα προϊόντα που περιέχουν μόνο αυγά ή αλιευτικά προϊόντα.</p> <p>(14) Διατήρηση τουλάχιστον μίας από τις προτεινόμενες επιλογές.</p>
	<p><b>[Επίσημος/-η κτηνίατρος]<sup>(1)(13)</sup>/[Αρμόδιος/-α για την πιστοποίηση υπάλληλος]<sup>(1)(13)</sup></b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία <span style="float: right;">Ιδιότητα και τίτλος</span></p> <p>Σφραγίδα <span style="float: right;">Υπογραφή»</span></p>

θ) το κεφάλαιο 52 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«ΚΕΦΑΛΑΙΟ 52

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ/ΕΠΙΣΗΜΟΥ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΓΙΑ ΔΙΑΜΕΤΑΚΟΜΙΣΗ ΜΕΣΩ ΤΗΣ ΕΝΩΣΗΣ ΣΕ ΤΡΙΤΗ ΧΩΡΑ ΕΙΤΕ ΜΕ ΑΜΕΣΗ ΔΙΑΜΕΤΑΚΟΜΙΣΗ ΕΙΤΕ ΜΕΤΑ ΑΠΟ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΣΥΝΘΕΤΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΜΗ ΑΝΘΕΚΤΙΚΩΝ ΣΤΗ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗ ΣΕ ΘΕΡΜΟΚΡΑΣΙΑ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΟΣ ΚΑΙ ΣΥΝΘΕΤΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΑΝΘΕΚΤΙΚΩΝ ΣΤΗ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗ ΣΕ ΘΕΡΜΟΚΡΑΣΙΑ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΟΣ, ΤΑ ΟΠΟΙΑ ΠΕΡΙΕΧΟΥΝ ΟΠΟΙΑΔΗΠΟΤΕ ΠΟΣΟΤΗΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΟ ΚΡΕΑΣ ΚΑΙ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ TRANSIT-COMP)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων για την ΕΕ				
Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου	I.1	Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	I.2	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	I.2a	Αναφορά IMSOC
			I.3	Αρμόδια κεντρική αρχή	ΚΩΔΙΚΟΣ QR	
		Κωδικός ISO της χώρας	I.4	Αρμόδια τοπική αρχή		
	I.5	Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	I.6	Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	
	I.7	Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO της χώρας	I.9	Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO της χώρας
	I.8	Περιφέρεια καταγωγής	Κωδικός	I.10	Περιφέρεια προορισμού	Κωδικός
	I.11	Τύπος αποστολής Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας	I.12	Τύπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας
	I.13	Τύπος φόρτωσης		I.14	Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης	
	I.15	Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο  <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα  Ταυτοποίηση		I.16	Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου	
				I.17	Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Χώρα Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου	
I.18	Συνθήκες μεταφοράς	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε αψή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάψυξη		
I.19	Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου	Αριθμός σφραγίδας				

<b>1.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>				
<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση				
<b>1.21</b>		<input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση		<b>1.22</b>
Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO της χώρας		<b>1.23</b>
<b>1.24</b>	Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας	<b>1.25</b>	Συνολική ποσότητα	<b>1.26</b> Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)
<b>1.27 Περιγραφή του φορτίου</b>				
Κωδικός ΣΟ				Ποσότητα
	Ψυκτική αποθήκη		Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος
Σφαγείο	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής	Μονάδα μεταποίησης		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού TRANSIT-COMP

II. Υγειονομικές πληροφορίες		II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
Μέρος II: Πιστοποίηση	Ο/Η υπογεγραμμένος/-η βεβαιώνω ότι:				
	II.1. τα σύνθετα προϊόντα που περιγράφονται στο μέρος I περιέχουν:				
	(1) είτε	<b>II.1.A</b>	<b>Προϊόντα με βάση το κρέας</b> <sup>(2)</sup> σε οποιαδήποτε ποσότητα πλην ζελατίνης, κολλαγόνου και ιδιαίτερω εξυγениσμένων προϊόντων τα οποία αναφέρονται στο τμήμα XVI του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία:		
		II.1.A.1.	πληρούν τις υγειονομικές απαιτήσεις του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής <sup>A</sup> και περιέχουν τα ακόλουθα συστατικά κρέατος που είναι επιλέξιμα για είσοδο στην Ένωση ως έχουν και πληρούν τα κριτήρια που αναφέρονται κατωτέρω:		
			Είδος <sup>(3)</sup> Επεξεργασία <sup>(4)</sup>	Καταγωγή <sup>(5)</sup>	
		II.1.A.2.	κατάγονται από:		
	(1) είτε		[χώρα ίδια με τη χώρα που αναφέρεται στο πλαίσιο I.7.]		
	(1) είτε		[ένα κράτος μέλος.]		
	(1) είτε		[τρίτη χώρα ή μέρη αυτής, από την οποία/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση προϊόντων με βάση το κρέας που δεν απαιτείται να υποβληθούν σε ειδική επεξεργασία μετριασμού του κινδύνου όπως ορίζεται στο παράρτημα XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 <sup>B</sup> , και από την τρίτη χώρα στην οποία παράγεται το σύνθετο προϊόν επιτρέπεται επίσης, υπό τους ίδιους όρους, η είσοδος στην Ένωση προϊόντων με βάση το κρέας τα οποία έχουν υποστεί τέτοια επεξεργασία.] <sup>(6)</sup>		
	(1) και/ή	<b>II.1.B</b>	<b>Γαλακτοκομικά προϊόντα ή προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα</b> <sup>(7)</sup> σε οποιαδήποτε ποσότητα, τα οποία:		
		α)	έχουν παραχθεί		
	(1) είτε		[στη ζώνη με κωδικό ..... όπως περιλαμβάνεται στο μέρος I του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 στην οποία δεν έχει αναφερθεί αφθώδης πυρετός και λοίμωξη από τον ιό της πανώλης των βοοειδών κατά τη διάρκεια περιόδου 12 μηνών πριν από την ημερομηνία του αρμέγματος και κατά την ίδια περίοδο δεν έχει πραγματοποιηθεί εμβολιασμός κατά των νόσων αυτών.]		

A Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

B Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού TRANSIT-COMP

	<p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [στη ζώνη με κωδικό ..... όπως περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVIII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 και η επεξεργασία που εφαρμόζεται είναι σύμφωνη με την ελάχιστη επεξεργασία που προβλέπεται στο άρθρο 157 και στο παράρτημα XXVII του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692]</p> <p><i>και</i> στην εγκατάσταση ..... (αριθμός έγκρισης των εγκαταστάσεων καταγωγής των γαλακτοκομικών προϊόντων ή των προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα που περιέχονται στο σύνθετο προϊόν, από τις οποίες επιτρέπεται, κατά τον χρόνο της παραγωγής, η εξαγωγή γαλακτοκομικών προϊόντων ή προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα στην ΕΕ.)</p> <p>β) κατάγονται από:</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [η ζώνη πρέπει να είναι η ίδια με τη ζώνη που αναφέρεται στο πλαίσιο I.7]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [ένα κράτος μέλος]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [ζώνη από την οποία επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση γάλακτος, πρωτογάλακτος, γαλακτοκομικών προϊόντων και προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα και η οποία περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, στην περίπτωση που από τη ζώνη στην οποία παράγεται το σύνθετο προϊόν επίσης επιτρέπεται, υπό τους ίδιους όρους, η είσοδος γάλακτος, πρωτογάλακτος, γαλακτοκομικών προϊόντων και προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα στην Ένωση και η οποία περιλαμβάνεται στο εν λόγω παράρτημα]</p> <p>(<sup>1</sup>) [γ] είναι γαλακτοκομικά προϊόντα που προέρχονται από νωπό γάλα που έχει ληφθεί από</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [<i>Bos taurus, Ovis aries, Capra hircus, Bubalus bubalis, Camelus dromedarius</i>] και πριν από την αποστολή στην Ένωση υποβλήθηκαν ή παρήχθησαν από νωπό γάλα το οποίο υποβλήθηκε</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [σε παστερίωση που περιλαμβάνει μία θερμική επεξεργασία με αποτέλεσμα αύξηση της θερμοκρασίας τουλάχιστον ισοδύναμη με εκείνη που επιτυγχάνεται μέσω της διαδικασίας παστερίωσης σε θερμοκρασία τουλάχιστον 72 °C επί 15 δευτερόλεπτα και, ενδεχομένως, επαρκή ώστε να επιτυγχάνεται αρνητική αντίδραση σε δοκιμασία αλκαλικής φωσφατάσης αμέσως μετά τη θερμική επεξεργασία·]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [σε διαδικασία αποστείρωσης με την οποία επιτυγχάνεται τιμή F<sub>0</sub> ίση ή μεγαλύτερη του 3·]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [σε επεξεργασία εξαιρετικά υψηλής θερμοκρασίας (UHT) άνω των 135 °C σε συνδυασμό με κατάλληλο χρονικό διάστημα·]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [σε σύντομης διάρκειας παστερίωση σε υψηλή θερμοκρασία (επεξεργασία HTST), 72 °C επί 15 δευτερόλεπτα, ή επεξεργασία με ισοδύναμο αποτέλεσμα παστερίωσης, που εφαρμόζεται σε γάλα με pH μικρότερο του 7,0 ώστε να επιτυγχάνεται, κατά περίπτωση, αρνητική αντίδραση σε δοκιμασία αλκαλικής φωσφατάσης·]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [σε σύντομης διάρκειας παστερίωση σε υψηλή θερμοκρασία (επεξεργασία HTST), 72 °C επί 15 δευτερόλεπτα, ή επεξεργασία με ισοδύναμο αποτέλεσμα παστερίωσης, που εφαρμόζεται δύο φορές σε γάλα με pH ίσο ή μεγαλύτερο του 7,0 ώστε να επιτυγχάνεται, κατά περίπτωση, αρνητική αντίδραση σε δοκιμασία αλκαλικής φωσφατάσης ακολουθούμενη αμέσως μετά από</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [μείωση του pH κάτω του 6 επί μία ώρα·]</p> <p>(<sup>1</sup>) <i>είτε</i> [πρόσθετη θέρμανση ίση ή μεγαλύτερη από 72 °C, σε συνδυασμό με αποξήρανση·]]</p>
--	--

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού TRANSIT-COMP

	<p>(1) <i>είτε</i> [ζώα πλην των <i>Bos taurus</i>, <i>Ovis aries</i>, <i>Capra hircus</i>, <i>Bubalus bubalis</i>, <i>Camelus dromedarius</i>] και πριν από την αποστολή στην Ένωση υποβλήθηκαν ή παρήχθησαν από νωπό γάλα το οποίο υποβλήθηκε</p> <p>(1) <i>είτε</i> [σε διαδικασία αποστείρωσης με την οποία επιτυγχάνεται τιμή <math>F_0</math> ίση ή μεγαλύτερη του 3·]</p> <p>(1) <i>είτε</i> [σε επεξεργασία εξαιρετικά υψηλής θερμοκρασίας (UHT) άνω των 135 °C σε συνδυασμό με κατάλληλο χρονικό διάστημα·]]</p> <p>(1) [δ] είναι προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα και προέρχονται από τρίτη χώρα ή έδαφος που περιλαμβάνεται στο παράρτημα XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο νωπού γάλακτος, πρωτογάλακτος και προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα στην Ένωση]</p> <p>ε) παρήχθησαν στις ..... ή μεταξύ ..... και .....<sup>(8)</sup>]]</p> <p><sup>(1)</sup> και/ή <b>[Π.1.Γ. Προϊόντα αυγών τα οποία</b></p> <p>Π.1.Γ.1 προέρχονται από</p> <p><sup>(1)</sup><i>είτε</i> [τη ζώνη<sup>(9)</sup> ..... η οποία, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, είναι καταγεγραμμένη στο μέρος 1 του παραρτήματος XIX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 για την είσοδο στην Ένωση προϊόντων αυγών και η οποία εφαρμόζει πρόγραμμα επιτήρησης νόσου για την υψηλής παθογονικότητας γρίπη των πτηνών, το οποίο πληροί τις απαιτήσεις που καθορίζονται στο άρθρο 160 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692·]</p> <p><sup>(1)</sup><i>είτε</i> [ένα κράτος μέλος·]</p> <p>Π.1.Γ.1. παρήχθησαν από αυγά που προέρχονται από εγκατάσταση που πληροί τις απαιτήσεις του τμήματος Χ του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και στην οποία, κατά την περίοδο των 30 ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής των αυγών, δεν είχε εκδηλωθεί εστία της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών ή λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών και:</p> <p>(1) <i>είτε</i> [α] σε ακτίνα 10 km γύρω από την οποία, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες της υψηλής παθογονικότητας γρίπης των πτηνών κατά τη διάρκεια περιόδου τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής των αυγών·]</p> <p><sup>(1)</sup><i>είτε</i> [α] τα προϊόντα αυγών έχουν υποβληθεί στην εξής επεξεργασία:</p> <p><sup>(1)</sup><i>είτε</i> [το υγρό λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία:</p> <p><sup>(1)</sup><i>είτε</i> [στους 55,6 °C για 870 δευτερόλεπτα·]</p> <p><sup>(1)</sup><i>είτε</i> [στους 56,7 °C για 232 δευτερόλεπτα·]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>είτε</i> [ο κρόκος με αλάτι σε ποσοστό 10 % υπέστη επεξεργασία στους 62,2 °C για 138 δευτερόλεπτα·]</p> <p><sup>(1)</sup><i>είτε</i> [το αποξηραμένο λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία:</p> <p><sup>(1)</sup><i>είτε</i> [στους 67 °C για 20 ώρες·]</p> <p><sup>(1)</sup><i>είτε</i> [στους 54,4 °C για 50,4 ώρες·]]</p>
--	---



## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού TRANSIT-COMP

	<p>(1)είτε [τα ολόκληρα αυγά:</p> <p>(1)είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 60 °C για 188 δευτερόλεπτα.]</p> <p>(1)είτε [έχουν υποστεί πλήρη έψηση.]]</p> <p>(1) είτε [μείγματα ολόκληρων αυγών υπέστησαν επεξεργασία τουλάχιστον:</p> <p>(1)είτε [στους 60 °C για 188 δευτερόλεπτα.]</p> <p>(1)είτε [στους 61,1 °C για 94 δευτερόλεπτα.]</p> <p>(1)είτε [έχουν υποστεί πλήρη έψηση.]]]</p> <p>και</p> <p>(1)είτε [[β] σε ακτίνα 10 km γύρω από την οποία, συμπεριλαμβανομένου ενδεχομένως του εδάφους όμορων χωρών, δεν έχουν εκδηλωθεί εστίες λοίμωξης από τον ιό της ψευδοπανώλης των πτηνών κατά τη διάρκεια περιόδου τουλάχιστον 30 ημερών πριν από την ημερομηνία συλλογής των αυγών.]</p> <p>(1)είτε [[β] τα προϊόντα αυγών έχουν υποβληθεί στην εξής επεξεργασία:</p> <p>(1)είτε [το υγρό λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία:</p> <p>(1)είτε [στους 55 °C για 2 278 δευτερόλεπτα.]</p> <p>(1)είτε [στους 57 °C για 986 δευτερόλεπτα.]</p> <p>(1)είτε [στους 59 °C για 301 δευτερόλεπτα.]]</p> <p>(1)είτε [ο κρόκος με αλάτι σε ποσοστό 10 % υπέστη επεξεργασία στους 55 °C για 176 δευτερόλεπτα.]</p> <p>(1)είτε [το αποξηραμένο λεύκωμα αυγού υπέστη επεξεργασία στους 57 °C για 50,4 ώρες.]</p> <p>(1)είτε [τα ολόκληρα αυγά:</p> <p>(1)είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 55 °C για 2 521 δευτερόλεπτα.]</p> <p>(1)είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 57 °C για 1 596 δευτερόλεπτα.]</p> <p>(1)είτε [υπέστησαν επεξεργασία στους 59 °C για 674 δευτερόλεπτα.]</p> <p>(1)είτε [έχουν υποστεί πλήρη έψηση.]]]</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό προορίζεται για την είσοδο στην Ένωση σύνθετων προϊόντων που περιέχουν προϊόντα με βάση το κρέας, γαλακτοκομικά προϊόντα, προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα και/ή προϊόντα αυγών για τα οποία η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που προβλέπονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) (2020) 2235.</p>
--	---

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού TRANSIT-COMP

ΧΩΡΑ	Υπόδειγμα πιστοποιητικού TRANSIT-COMP
	<p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.7: Συμπληρώνεται ο κωδικός ISO της χώρας καταγωγής του σύνθετου προϊόντος που περιέχει προϊόν με βάση το κρέας όπως παρατίθεται στο παράρτημα XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 ή στο παράρτημα VII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής<sup>C</sup>, και/ή για τα μεταποιημένα προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα όπως παρατίθεται στο παράρτημα XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404, και/ή για τα μεταποιημένα γαλακτοκομικά προϊόντα όπως παρατίθεται στο παράρτημα XVIII ή XVII του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 ή στο παράρτημα X του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/405, και/ή για τα προϊόντα αυγών όπως παρατίθεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XIX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Αναγράφονται η ονομασία και ο αριθμός καταχώρισης/έγκρισης, εφόσον υπάρχει, των εγκαταστάσεων παραγωγής του/των σύνθετου/-ων προϊόντος/-ων. Όνομα της χώρας αποστολής, η οποία πρέπει να είναι η ίδια με τη χώρα καταγωγής που αναφέρεται στο πλαίσιο I.7.</p> <p>Πλαίσιο I.15: Αριθμός κυκλοφορίας (σιδηροδρομικά βαγόνια ή εμπορευματοκιβώτιο και οδικά οχήματα), αριθμός πτήσης (αεροσκάφος) ή όνομα (πλοίο). Σε περίπτωση μεταφοράς σε εμπορευματοκιβώτια, πρέπει να αναφέρονται στο πλαίσιο I.19 ο αριθμός καταχώρισης τους και ο αύξων αριθμός της σφραγίδας τους, εφόσον υπάρχει. Σε περίπτωση εκφόρτωσης και επαναφόρτωσης, ο αποστολέας πρέπει να ενημερώσει τον συνοριακό σταθμό ελέγχου εισόδου στην Ένωση.</p> <p>Πλαίσιο I.19: Για τα εμπορευματοκιβώτια ή άλλα κιβώτια, πρέπει να αναφέρονται ο αριθμός του εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας (εάν υπάρχει).</p> <p>Πλαίσιο I.27: Να χρησιμοποιηθεί ο κατάλληλος κωδικός του Εναρμονισμένου Συστήματος (ΕΣ) του Παγκόσμιου Οργανισμού Τελωνείων ως εξής: 1517, 1518, 1601 00, 1602, 1603 00, 1604, 1605, 1702, 1704, 1806, 1901, 1902, 1904, 1905, 2001, 2004, 2005, 2101, 2103, 2104, 2105 00, 2106, 2202, 2208.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Περιγραφή του φορτίου:  “Μονάδα μεταποίησης”: Αναγράφονται η ονομασία και ο αριθμός έγκρισης, εφόσον υπάρχει, των εγκαταστάσεων παραγωγής του/των σύνθετου/-ων προϊόντος/-ων.  “Φύση του εμπορεύματος”: Στην περίπτωση σύνθετου προϊόντος που περιέχει προϊόντα με βάση το κρέας αναφέρατε “προϊόν με βάση το κρέας”. Στην περίπτωση σύνθετου προϊόντος που περιέχει γαλακτοκομικά προϊόντα αναφέρατε “γαλακτοκομικό προϊόν”. Στην περίπτωση σύνθετου προϊόντος που περιέχει προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα αναφέρατε “προϊόν με βάση το πρωτόγαλα”. Στην περίπτωση σύνθετου προϊόντος που περιέχει προϊόντα αυγών αναφέρατε “προϊόντα αυγών”.</p>

C

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, σχετικά με τη θέσπιση καταλόγων τρίτων χωρών ή περιοχών τους από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση ορισμένων ζώων και αγαθών που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 118).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού TRANSIT-COMP

	<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση.</p> <p>(2) Προϊόντα με βάση το κρέας, όπως ορίζονται στο σημείο 7.1 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(3) Αναγράφεται τον κωδικό του αντίστοιχου είδους από το οποίο προέρχεται το προϊόν με βάση το κρέας, όπου: BOV = κατοικίδια βοοειδή (<i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i>, <i>Bubalus bubalis</i> και οι διασταυρώσεις τους)· OVI = κατοικίδια πρόβατα (<i>Ovis aries</i>) και αίγες (<i>Capra hircus</i>)· EQU = κατοικίδια ιπποειδή (<i>Equus caballus</i>, <i>Equus asinus</i> και οι διασταυρώσεις τους), POR = κατοικίδια χοιροειδή (<i>Sus scrofa</i>)· RM = εκτρεφόμενα κουνέλια, POU = κατοικίδια πουλερικά, RAT = στρουθιονίδες, RUF: ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), καμηλίδες και ελαφίδες που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα· RUW: άγρια ζώα της οικογένειας Bovidae (εξαιρουμένων των κατοικίδιων βοοειδών, προβατοειδών και αιγοειδών), άγριοι καμηλίδες και άγριοι ελαφίδες· SUF: ζώα που διατηρούνται ως εκτρεφόμενα θηράματα και ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae· SUW: άγρια ζώα που ανήκουν σε άγριες φυλές χοιροειδών και στην οικογένεια Tayassuidae.</p> <p>(4) Αναγράφεται Α, Β, C, D, E ή F για την απαιτούμενη επεξεργασία, όπως προβλέπεται και ορίζεται στη στήλη 2 του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(5) Αναγράφεται τον κωδικό της ζώνης καταγωγής του προϊόντος με βάση το κρέας όπως παρατίθεται στη στήλη 2 του παραρτήματος XV του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p> <p>(6) Διαγράφεται, εάν τα προϊόντα με βάση το κρέας προέρχονται από EQU, EQW, WL, RM ή WM, όπως ορίζονται στην υποσημείωση (3).</p> <p>(7) Νωπό γάλα και γαλακτοκομικά προϊόντα σημαίνει νωπό γάλα και γαλακτοκομικά προϊόντα για ανθρώπινη κατανάλωση, όπως ορίζονται στα σημεία 4.1 και 7.2 του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004. Πρωτόγαλα και προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα σημαίνει πρωτόγαλα και προϊόντα με βάση το πρωτόγαλα για ανθρώπινη κατανάλωση, όπως ορίζονται στο τμήμα ΙΧ σημεία 1 και 2 του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004.</p> <p>(8) Ημερομηνία ή ημερομηνίες παραγωγής. Η είσοδος των σύνθετων προϊόντων επιτρέπεται μόνον εάν τα προϊόντα ζωικής προέλευσης που περιέχονται σε αυτά ελήφθησαν μετά την ημερομηνία έγκρισης για είσοδο στην Ένωση του συγκεκριμένου είδους και κατηγορίας προϊόντων ζωικής προέλευσης από την τρίτη χώρα ή τμήμα αυτής στην/στο οποία/-ο παρήχθη το προϊόν ζωικής προέλευσης ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία δεν εφαρμόζονταν, για λόγους υγείας των ζώων, περιοριστικά μέτρα από την Ένωση για την είσοδο των εν λόγω προϊόντων από την εν λόγω τρίτη χώρα ή τμήμα αυτής ή κατά τη διάρκεια περιόδου επί την οποία η έγκριση της εισόδου των εν λόγω προϊόντων στην Ένωση από τη χώρα αυτή ή τμήμα αυτής δεν είχε ανασταλεί.</p> <p>(9) Κωδικός της ζώνης, σύμφωνα με τη στήλη 2 του πίνακα στο μέρος 1 του παραρτήματος XIX του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404.</p>
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Υπογραφή»</p>

4) Το παράρτημα V αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ V

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΙΔΙΩΤΙΚΗΣ ΒΕΒΑΙΩΣΗΣ ΑΠΟ ΤΟΝ ΥΠΕΥΘΥΝΟ ΕΠΙΧΕΙΡΗΣΗΣ  
ΠΟΥ ΕΙΣΑΓΕΙ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΣΥΝΘΕΤΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΑΝΘΕΚΤΙΚΑ ΣΤΗ  
ΔΙΑΤΗΡΗΣΗ ΣΕ ΘΕΡΜΟΚΡΑΣΙΑ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΟΣ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΟ ΑΡΘΡΟ  
14 ΤΟΥ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ (ΕΕ) 2019/625**

ΧΩΡΑ				
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b>	<b>Αποστολέας/Εξαγωγέας</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	<b>I.2</b> <b>Βεβαίωση</b>	<b>I.2a</b> <b>Αναφορά IMSOC</b>
		Κωδικός ISO της χώρας		<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>
	<b>I.5</b>	<b>Παραλήπτης/Εισαγώγας</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	<b>I.6</b> <b>Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο<sup>(1)</sup></b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.7</b>	<b>Χώρα καταγωγής</b> Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b> <b>Χώρα προορισμού</b> Κωδικός ISO της χώρας	
	<b>I.8</b>	<b>Περιφέρεια καταγωγής</b> Κωδικός	<b>I.10</b> <b>Περιφέρεια προορισμού</b> Κωδικός	
	<b>I.11</b>	<b>Τύπος αποστολής</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	<b>I.12</b> <b>Τύπος προορισμού</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.13</b>	<b>Τύπος φόρτωσης<sup>(1)</sup></b>	<b>I.14</b> <b>Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης</b>	
	<b>I.15</b>	<b>Μέσο μεταφοράς<sup>(1)</sup></b> <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	<b>I.16</b> <b>Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου<sup>(1)</sup></b> <b>I.17</b> <b>Συνοδευτικά έγγραφα</b>  Τύπος Χώρα  Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου	Κωδικός Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.18</b>	<b>Συνθήκες μεταφοράς</b> <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>Για την εσωτερική αγορά</b>	
	<b>I.19</b>	<b>Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας<sup>(1)</sup></b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας		
	<b>I.20</b>	<b>Πιστοποίηση ως ή για</b> <input type="checkbox"/> Προϊόντα για ανθρώπινη κατανάλωση		
	<b>I.24</b>	<b>Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>	<b>I.25</b> <b>Συνολική ποσότητα</b>	<b>I.26</b> <b>Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)</b>
	<b>I.27</b>	<b>Περιγραφή του φορτίου</b>		
	<b>Κωδικός ΣΟ</b>	Είδος συσκευασίας	Καθαρό βάρος	
	Είδος επεξεργασίας	Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας	Αριθμός παρτίδας
<input type="checkbox"/> Τελικός καταναλωτής	Ημερομηνία παραγωγής			

<sup>(1)</sup> Προαιρετικό στην περίπτωση προϊόντων τα οποία εξαφούνται από τους επίσημους ελέγχους σε συνοριακούς σταθμούς ελέγχου.

Μέρος II: Βεβαίωση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Βεβαίωση	II.β Αναφορά IMSOC
	<p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η, .....  <i>(Ονοματεπώνυμο, διεύθυνση και πλήρη στοιχεία του εισαγωγέα)</i>, ως υπεύθυνος για την είσοδο στην Ένωση του φορτίου σύνθετων προϊόντων που περιγράφονται στο μέρος I, δηλώνω ότι τα σύνθετα προϊόντα που συνοδεύονται από την παρούσα βεβαίωση:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. συμμορφώνονται με τις εφαρμοστέες απαιτήσεις που αναφέρονται στο άρθρο 126 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου·</li> <li>2. δεν απαιτείται να αποθηκεύονται ή να μεταφέρονται σε ελεγχόμενες θερμοκρασίες·</li> <li>3. δεν περιέχουν μεταποιημένο κρέας πέραν της ζελατίνης, του κολλαγόνου ή ιδιαίτερως εξευγενισμένων προϊόντων τα οποία αναφέρονται στο τμήμα XVI του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·</li> <li>4. περιέχουν τα ακόλουθα συστατικά φυτικής προέλευσης και μεταποιημένων προϊόντων ζωικής προέλευσης<sup>(2)</sup>: .....</li> <li>5. περιέχουν μεταποιημένα προϊόντα ζωικής προέλευσης για τα οποία ορίζονται απαιτήσεις στο παράρτημα III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και τα οποία προέρχονται από την ακόλουθη εγκεκριμένη εγκατάσταση<sup>(3)</sup>: .....</li> <li>6. περιέχουν μεταποιημένα προϊόντα ζωικής προέλευσης τα οποία κατάγονται από τρίτες χώρες ή περιφέρειές τους από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση κάθε μεταποιημένου προϊόντος ζωικής προέλευσης, όπως παρατίθενται στην απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής<sup>A</sup>·</li> <li>7. κατάγονται από τρίτες χώρες ή περιφέρειες αυτών από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση προϊόντων με βάση το κρέας, γαλακτοκομικών προϊόντων, προϊόντων με βάση το πρωτόγαλα αλιευτικών προϊόντων ή προϊόντων αυγών, με βάση τις ενωσιακές απαιτήσεις υγείας των ζώων και δημόσιας υγείας, και οι οποίες αναφέρονται τουλάχιστον για ένα από τα εν λόγω προϊόντα ζωικής προέλευσης σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμός (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής<sup>B</sup> και τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>C</sup>·</li> <li>8. παρήχθησαν σε εγκατάσταση που πληροί πρότυπα υγιεινής τα οποία αναγνωρίζεται ότι είναι ισοδύναμα με εκείνα που απαιτούνται από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>D</sup>·</li> </ol>		

- A Απόφαση 2011/163/ΕΕ της Επιτροπής, της 16ης Μαρτίου 2011, για την έγκριση σχεδίων που υποβλήθηκαν από τρίτες χώρες σύμφωνα με το άρθρο 29 της οδηγίας 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 17.3.2011, σ. 40).
- B Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/405 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, σχετικά με τη θέσπιση καταλόγων τρίτων χωρών ή περιοχών τους από τις οποίες επιτρέπεται η είσοδος στην Ένωση ορισμένων ζώων και αγαθών που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/625 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 118).
- C Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).
- D Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 852/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για την υγιεινή των τροφίμων (ΕΕ L 139 της 30.4.2004, σ. 1).

	<p>9. παρήχθησαν υπό συνθήκες που εγγυώνται τη συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τα φυτοφάρμακα που προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου<sup>E</sup>, και τα μέγιστα επίπεδα ουσιών που επιμολύνουν, όπως προβλέπονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής<sup>F</sup>.</p> <p>10. περιέχουν γαλακτοκομικά προϊόντα τα οποία έχουν υποβληθεί σε ειδική επεξεργασία μετριασμού του κινδύνου τουλάχιστον ισοδύναμη με μια από τις επεξεργασίες που προβλέπονται στη στήλη Β του πίνακα που παρατίθεται στο παράρτημα XXVII του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής<sup>G(4)</sup>.</p> <p>11. περιέχουν προϊόντα αυγών τα οποία έχουν υποβληθεί σε ειδική επεξεργασία μετριασμού του κινδύνου τουλάχιστον ισοδύναμη με μια από τις επεξεργασίες που προβλέπονται στον πίνακα που παρατίθεται στο παράρτημα XXVIII του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692<sup>(4)</sup>.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p>
<p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος του εισαγωγέα<sup>(5)</sup></p> <p>Υπογραφή</p>

<sup>(2)</sup> Απαριθμήστε τα συστατικά κατά φθίνουσα σειρά βάρους. Επιτρέπεται η ομαδοποίηση ορισμένων συστατικών σε γαλακτοκομικά προϊόντα, αλιευτικά προϊόντα, προϊόντα αυγών, προϊόντα μη ζωικής προέλευσης, κατά περίπτωση.

<sup>(3)</sup> Να αναγράφεται τον αριθμό έγκρισης της/των εγκατάστασης/εγκαταστάσεων στην οποία/στις οποίες παρασκευάστηκαν τα μεταποιημένα προϊόντα ζωικής προέλευσης που περιέχονται στο σύνθετο προϊόν και τη χώρα στην οποία βρίσκεται η εγκεκριμένη εγκατάσταση, όπως προβλέπεται στο άρθρο 4 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και αναγράφονται από τον εισάγοντα υπεύθυνο επιχείρησης τροφίμων.

<sup>(4)</sup> Διατηρείται κατά περίπτωση.

<sup>(5)</sup> Εισαγωγέας: Εκπρόσωπος των εισαγόντων υπευθύνων επιχειρήσεων τροφίμων, όπως αυτός ορίζεται στο άρθρο 14 παράγραφος 1 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2019/625 της Επιτροπής.»

<sup>E</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).

<sup>F</sup> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1881/2006 της Επιτροπής, της 19ης Δεκεμβρίου 2006, για καθορισμό μέγιστων επιτρεπτόν επιπέδων για ορισμένες ουσίες οι οποίες επιμολύνουν τα τρόφιμα (ΕΕ L 364 της 20.12.2006, σ. 5).

<sup>G</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

**ΜΕΡΟΣ 2**

Τα παραρτήματα I και II του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2236 τροποποιούνται ως εξής:

1) Το παράρτημα I τροποποιείται ως εξής:

α) τα κεφάλαια 1, 2 και 3 αντικαθίστανται από το ακόλουθο κείμενο:

**«ΚΕΦΑΛΑΙΟ 1**

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ  
ΕΝΔΟΕΝΩΣΙΑΚΗ ΜΕΤΑΚΙΝΗΣΗ ΥΔΡΟΒΙΩΝ ΖΩΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ  
ΓΙΑ ΕΓΚΑΤΑΣΤΑΣΕΙΣ ΥΔΑΤΟΚΑΛΛΙΕΡΓΕΙΑΣ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ “AQUA-INTRA-  
ESTAB”)**

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ				ΕΝΤΟΣ ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b>	<b>Αποστολέας</b>		<b>I.2</b>	<b>Αναφορά IMSOC</b>	
		Όνομα		<b>I.2a</b>	<b>Τοπικός κωδικός αναφοράς</b>	
		Διεύθυνση		<b>I.3</b>	<b>Αρμόδια κεντρική αρχή</b>	
		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.4</b>	<b>Αρμόδια τοπική αρχή</b>	
					<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
	<b>I.5</b>	<b>Παραλήπτης</b>		<b>I.6</b>	<b>Υπεύθυνος επιχείρησης που εκτελεί εργασίες συγκέντρωσης ανεξάρτητα από κάποια εγκατάσταση</b>	
		Όνομα			Αριθμός καταχώρισης	
		Διεύθυνση			Διεύθυνση	
		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας		Χώρα	
					Κωδικός ISO της χώρας	
	<b>I.7</b>	<b>Χώρα καταγωγής</b>	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b>	<b>Χώρα προορισμού</b>	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.8</b>	<b>Περιφέρεια καταγωγής</b>	Κωδικός	<b>I.10</b>	<b>Περιφέρεια προορισμού</b>	Κωδικός
	<b>I.11</b>	<b>Τόπος αποστολής</b>		<b>I.12</b>	<b>Τόπος προορισμού</b>	
	Όνομα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης		Όνομα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης	
	Διεύθυνση			Διεύθυνση		
	Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	
<b>I.13</b>	<b>Τόπος φόρτωσης</b>		<b>I.14</b>	<b>Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης</b>		
<b>I.15</b>	<b>Μέσο μεταφοράς</b>		<b>I.16</b>	<b>Μεταφορέας</b>		
	<input type="checkbox"/> Πλοίο	<input type="checkbox"/> Αεροσκάφος		Όνομα	Αριθμός καταχώρισης/άδειας	
	<input type="checkbox"/> Τρένο	<input type="checkbox"/> Οδικό όχημα		Διεύθυνση		
	Ταυτοποίηση	<input type="checkbox"/> Άλλο		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	
	Έγγραφο		<b>I.17</b>	<b>Συνοδευτικά έγγραφα</b>		
				Τύπος	Κωδικός	
				Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	
				Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
<b>I.18</b>	<b>Συνθήκες μεταφοράς</b>	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάψυξη		
<b>I.19</b>	<b>Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας</b>					
	Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου		Αριθμός σφραγίδας			

<b>I.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>							
<input type="checkbox"/> Περαιτέρω διατήρηση	<input type="checkbox"/> Σφαγή	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υπό περιορισμό	<input type="checkbox"/> Ζωικό αναπαραγωγικό υλικό				
<input type="checkbox"/> Εγγεγραμμένο υποειδές	<input type="checkbox"/> Περιοδεύον τσίρκο/θέαμα με ζώα	<input type="checkbox"/> Έκθεση	<input type="checkbox"/> Εκδήλωση ή δραστηριότητα κοντά στα σύνορα				
<input type="checkbox"/> Απελευθέρωση στο φυσικό περιβάλλον	<input type="checkbox"/> Κέντρο αποστολής	<input type="checkbox"/> Περιοχή μετεγκατάστασης/κέντρο καθαρισμού	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας για διακοσμητικούς σκοπούς				
<input type="checkbox"/> Περαιτέρω μεταποίηση	<input type="checkbox"/> Οργανικά λιπάσματα και βελτιωτικά εδάφους	<input type="checkbox"/> Τεχνική χρήση	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση καραντίνας ή παρόμοια εγκατάσταση				
<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Επικονίαση	<input type="checkbox"/> Ζώντα υδρόβια ζώα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Άλλο				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω τρίτης χώρας</b>							
Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO της χώρας					
Σημείο εξόδου		Κωδικός ΣΣΕ					
Σημείο εισόδου		Κωδικός ΣΣΕ					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω κρατών μελών</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Για εξαγωγή</b>			
Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας	Τρίτη χώρα	Κωδικός ISO της χώρας				
Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας	Σημείο εξόδου	Κωδικός ΣΣΕ				
Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας						
<b>I.24 Εκτιμώμενη διάρκεια ταξιδιού</b>				<b>I.25 Ημερολόγιο ταξιδιού</b> <input type="checkbox"/> ναι <input type="checkbox"/> όχι			
<b>I.26 Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>				<b>I.27 Συνολική ποσότητα</b>			
<b>I.28 Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)</b>				<b>I.29 Συνολικός προβλεπόμενος χώρος για το φορτίο</b>			
<b>I.30 Περιγραφή του φορτίου</b>							
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία	Φύλο	Σύστημα ταυτοποίησης	Αριθμός ταυτοποίησης	Ηλικία	Ποσότητα
Περιφέρεια καταγωγής		Ψυκτική αποθήκη		Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος
Σφαγείο		Είδος επεξεργασίας		Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθμός παρτίδας
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής		Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου	Εξέταση	



## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-ESTAB

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p>O/H υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι:</p> <p>II.1. Σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, τα υδρόβια ζώα τα οποία περιλαμβάνονται στο φορτίο που περιγράφεται στο μέρος I πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>II.1.1. Τα υδρόβια ζώα δεν κατάγονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] που υπόκειται στους περιορισμούς μετακίνησης ή τα μέτρα έκτακτης ανάγκης που αναφέρονται στο άρθρο 191 παράγραφος 2 στοιχείο β) σημεία i) και ii) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 και που έχουν θεσπιστεί για τον έλεγχο καταγεγραμμένων νόσων για τις οποίες είναι καταγεγραμμένο το είδος των υδρόβιων ζώων του φορτίου ή για τον έλεγχο αναδυόμενων νόσων</p> <p>II.1.2. Τα υδρόβια ζώα:</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] όπου δεν παρατηρείται αυξημένη θνησιμότητα απροσδιόριστης αιτίας.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από τμήμα <sup>(1)</sup>[εγκατάστασης] <sup>(1)</sup>[οικοτόπου] που είναι ανεξάρτητο από την επιδημιολογική μονάδα στην οποία έχει εμφανιστεί αυξημένη θνησιμότητα ή συμπτώματα νόσου, και το κράτος μέλος προορισμού <sup>(1)</sup>[και <sup>(1)</sup>[το κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[τα κράτη μέλη] διαμετακόμισης] <sup>(1)</sup>[έχει] <sup>(1)</sup>[έχουν] συναινέσει στην πραγματοποίηση της μετακίνησης.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2. Τα ζώα υδατοκαλλιέργειας του φορτίου που περιγράφεται στο μέρος I πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1. Προέρχονται από εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας η οποία είναι <sup>(1)</sup>[καταχωρισμένη σύμφωνα με το άρθρο 173 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429] <sup>(1)</sup>[εγκεκριμένη σύμφωνα με το άρθρο 176 ή το άρθρο 177 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429] και στην οποία τα αρχεία θνησιμότητας, τα αρχεία μετακινήσεων και τα αρχεία υγείας και παραγωγής επικαιροποιούνται τακτικά και, επιπλέον, διενεργήθηκε έλεγχος εγγράφων στα εν λόγω αρχεία εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης και από τον έλεγχο αυτόν δεν προέκυψε κανένας λόγος ανησυχίας</p> <p>II.2.2. Τα ζώα υδατοκαλλιέργειας:</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [υποβλήθηκαν σε κλινική επιθεώρηση και, κατά περίπτωση, σε κλινική εξέταση σύμφωνα με το άρθρο 15 παράγραφος 1 στοιχείο β) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής <sup>A</sup>, που διενεργήθηκε εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης, και δεν παρουσίασαν συμπτώματα σχετικών καταγεγραμμένων ή αναδυόμενων νόσων.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι <sup>(1)</sup>[αυγά] <sup>(1)</sup>[μαλάκια] για τα οποία δεν απαιτείται κλινική επιθεώρηση εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης, διότι υπόκεινται στην παρέκκλιση που προβλέπεται στο άρθρο 15 παράγραφος 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [δεν χρειάζεται να υποβληθούν σε κλινική επιθεώρηση εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης, διότι υπόκεινται στην παρέκκλιση που προβλέπεται στο άρθρο 16 παράγραφος 1 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990.]]</p>		

A

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής, της 28ης Απριλίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά απαιτήσεις υγείας των ζώων και πιστοποίησης για τις μετακινήσεις υδρόβιων ζώων και προϊόντων ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα εντός της Ένωσης (ΕΕ L 221 της 10.7.2020, σ. 42).

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-ESTAB

	<p><b><sup>(1)(2)</sup>[Π.3. Απαιτήσεις για <sup>(3)</sup>είδη καταγεγραμμένα για την ιογενή αιμορραγική σηψαιμία (VHS), τη λοιμώδη νέκρωση του αιματοποιητικού (IHN), τη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους αναίμιας του σολομού με απαλειμμένη HPR (ISAV), τη λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i> (μαρτειλίωση), τη λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>, τη λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i> και τη λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων</b></p> <p>Τα υδρόβια ζώα που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από <sup>(1)</sup>[κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένο/-η από <sup>(1)</sup>[VHS] <sup>(1)</sup>[IHN] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από ISAV με απαλειμμένη HPR] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων] σύμφωνα με το μέρος II κεφάλαιο 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής <sup>B</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από <sup>(1)</sup>[κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που υπόκειται σε πρόγραμμα εκρίζωσης για τη <sup>(1)</sup>[VHS] <sup>(1)</sup>[IHN] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από ISAV με απαλειμμένη HPR] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων] και προορίζονται για κράτος μέλος, ζώνη ή διαμέρισμα που υπόκειται επίσης σε πρόγραμμα εκρίζωσης της ίδιας νόσου, σύμφωνα με την παρέκκλιση που προβλέπεται στο άρθρο 198 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι άγρια υδρόβια ζώα που έχουν παραμείνει σε καραντίνα σε εγκατάσταση που έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 15 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής <sup>C</sup> και θεωρούνται απαλλαγμένα από νόσους.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι ένα από τα είδη-φορείς (διαβιβαστές) που καταγράφονται στη στήλη 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής <sup>D</sup> και δεν θεωρούνται διαβιβαστές της σχετικής καταγεγραμμένης νόσου, διότι δεν πληρούν τους όρους που καθορίζονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι ένα από τα είδη-φορείς (διαβιβαστές) που καταγράφονται στη στήλη 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής και θεωρούνται διαβιβαστές, αλλά έχουν υποβληθεί σε καραντίνα σε εγκατάσταση που έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 15 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής και θεωρούνται απαλλαγμένα από νόσους.]</p>
--	--

<sup>B</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής, της 17ης Δεκεμβρίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την επιτήρηση, τα προγράμματα εκρίζωσης και το καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο για ορισμένες καταγεγραμμένες και αναδυόμενες νόσους (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 211).

<sup>C</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για τις εγκαταστάσεις υδατοκαλλιέργειας και τους μεταφορείς υδρόβιων ζώων (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 345).

<sup>D</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής, της 3ης Δεκεμβρίου 2018, για την εφαρμογή ορισμένων κανόνων πρόληψης και ελέγχου νόσων σε κατηγορίες καταγεγραμμένων νόσων και για την κατάρτιση καταλόγου ειδών και ομάδων ειδών οργανισμών που συνιστούν σημαντικό κίνδυνο εξάπλωσης των εν λόγω καταγεγραμμένων νόσων (ΕΕ L 308 της 4.12.2018, σ. 21).

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-ESTAB

	<p><sup>(1)</sup>είτε [είναι ένα από τα είδη-φορείς (διαβιβαστές) που καταγράφονται στη στήλη 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής και θεωρούνται διαβιβαστές, αλλά έχουν παραμείνει σε απομόνωση σε εγκατάσταση που έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 16 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής και δεν θεωρούνται πλέον διαβιβαστές.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι ζώα υδατοκαλλιέργειας που κατάγονται από εγκατάσταση υπό περιορισμό και προορίζονται για εγκατάσταση υπό περιορισμό σε άλλο κράτος μέλος, οι οποίες έχουν αμφοτέρως εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 9 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής και συμμορφώνονται με τις διατάξεις του άρθρου 9 παράγραφος 1 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι ζώα υδατοκαλλιέργειας που προορίζονται για εγκατάσταση υπό περιορισμό η οποία έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 9 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής και συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις που ορίζονται στο άρθρο 9 παράγραφος 2 στοιχείο β) <sup>(1)</sup>[σημείο ii)] <sup>(1)</sup>[σημείο iii)] του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι ζώα υδατοκαλλιέργειας που προορίζονται για εγκατάσταση υπό περιορισμό η οποία έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 9 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής, για επιστημονικούς σκοπούς.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [προορίζονται για εγκατάσταση θαλάσσιων προϊόντων διατροφής με έλεγχο νόσων, η οποία έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 11 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής.]</p> <p><sup>(1)(4)</sup> [Π.4. Απαιτήσεις για <sup>(5)</sup>είδη ευπαθή στη νόσο του ερπητοϊού του κυπρίνου Κοι (KHV), στη λοίμωξη από τον ιό της εαρινής αιμίας του κυπρίνου (SVC), στη βακτηριδιακή νεφρίτιδα (BKD), στη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους παγκρεατικής νέκρωσης (IPN), στη λοίμωξη από <i>Gyrodactylus salaris</i> (GS), στη λοίμωξη από τον ιό άλφα των σαλμονιδών (SAV) και στη λοίμωξη από τον ερπητοϊό των στρειδιών 1 μναρ (OsHV-1 μναρ)</p> <p>Το φορτίο κατάγεται από <sup>(1)</sup>[κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που πληροί τις υγειονομικές εγγυήσεις όσον αφορά τη νόσο <sup>(1)</sup>[KHV], <sup>(1)</sup>[SVC], <sup>(1)</sup>[BKD], <sup>(1)</sup>[IPN], <sup>(1)</sup>[GS], <sup>(1)</sup>[SAV], <sup>(1)</sup>[OsHV-1 μναρ], οι οποίες εγγυήσεις είναι αναγκαίες για τη συμμόρφωση με τα εθνικά μέτρα που ισχύουν στο κράτος μέλος προορισμού, και για τις οποίες το κράτος μέλος ή μέρος αυτού είναι καταγεγραμμένο στο <sup>(1)</sup>[παράρτημα I] <sup>(1)</sup>[παράρτημα II] της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής <sup>E</sup>.]</p> <p><b>Π.5.</b> Εξ όσων γνωρίζω και όπως δηλώθηκε από τον υπεύθυνο της επιχείρησης, τα υδρόβια ζώα του φορτίου δεν παρουσιάζουν συμπτώματα νόσου και προέρχονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] όπου:</p> <p>i) δεν υπήρξε μη φυσιολογική θνησιμότητα απροσδιόριστης αιτίας· και</p> <p>ii) τα ζώα δεν ήρθαν σε επαφή με υδρόβια ζώα <sup>(3)</sup>καταγεγραμμένων ειδών που δεν πληρούσαν τις απαιτήσεις που αναφέρονται στο σημείο Π.1.</p>
--	---

<sup>E</sup>

Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής, της 11ης Φεβρουαρίου 2021, για την έγκριση εθνικών μέτρων που έχουν σχεδιαστεί για τον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων σύμφωνα με το άρθρο 226 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την κατάργηση της απόφασης 2010/221/ΕΕ της Επιτροπής (ΕΕ L 59 της 19.2.2021, σ. 1).

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-ESTAB

**II.6. Απαιτήσεις ως προς τη μεταφορά**

Ελήφθησαν μέτρα ώστε η μεταφορά του φορτίου να γίνει σύμφωνα με τις διατάξεις των άρθρων 3 και 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990.

**II.7. Απαιτήσεις επισήμανσης**

Ελήφθησαν μέτρα για την ταυτοποίηση και την επισήμανση <sup>(1)</sup>[του μέσου μεταφοράς] <sup>(1)</sup>[των εμπορευματοκιβωτίων], σύμφωνα με το άρθρο 5 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990, και το φορτίο ταυτοποιείται με <sup>(1)</sup>[ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του εμπορευματοκιβωτίου] <sup>(1)</sup>[ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του μέσου μεταφοράς] <sup>(1)</sup>[εγγραφή στο δηλωτικό του πλοίου, όταν το φορτίο μεταφέρεται με δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς], η οποία συνδέει σαφώς το φορτίο με το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων.

**II.8. Ισχύς του πιστοποιητικού υγείας των ζώων**

Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων ισχύει για περίοδο 10 ημερών από την ημερομηνία έκδοσής του. Σε περίπτωση μεταφοράς υδρόβιων ζώων διά θαλάσσης/πλωτής οδού, η εν λόγω περίοδος των 10 ημερών μπορεί να παραταθεί κατά χρονικό διάστημα ίσο με τη διάρκεια του ταξιδιού διά θαλάσσης/πλωτής οδού.

**Σημειώσεις:**

Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.

“Υδρόβια ζώα” είναι τα ζώα που εμπίπτουν στον ορισμό του άρθρου 4 σημείο 3) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429. “Ζώα υδατοκαλλιέργειας” είναι τα υδρόβια ζώα που αποτελούν αντικείμενο υδατοκαλλιέργειας, όπως ορίζονται στο άρθρο 4 σημείο 7) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.

Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση πιστοποιητικών, που παρέχονται στο παράρτημα I κεφάλαιο 2 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής<sup>F</sup>.

<sup>F</sup>

Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής, της 16ης Δεκεμβρίου 2020, για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με την εφαρμογή των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ) 2016/429 και (ΕΕ) 2017/625 όσον αφορά τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων, τα υποδείγματα επίσημων πιστοποιητικών και τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων/επίσημων πιστοποιητικών για την είσοδο στην Ένωση και για τις ενδοενοσιακές μετακινήσεις φορτίων ορισμένων κατηγοριών ζώων και αγαθών και σχετικά με την επίσημη πιστοποίηση με τέτοια πιστοποιητικά, και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 599/2004, των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) αριθ. 636/2014 και (ΕΕ) 2019/628, της οδηγίας 98/68/ΕΚ και των αποφάσεων 2000/572/ΕΚ, 2003/779/ΕΚ και 2007/240/ΕΚ (ΕΕ L 442 της 30.12.2020, σ. 1).

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-ESTAB

	<p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση/Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(2) Ισχύει μόνο όταν το κράτος μέλος/η ζώνη/το διαμέρισμα προορισμού είτε έχει καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο κατηγορίας Γ, όπως ορίζεται στο άρθρο 3 σημείο 1) του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882, είτε υπόκειται σε προαιρετικό πρόγραμμα εκρίζωσης που θεσπίζεται σύμφωνα με το άρθρο 31 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.</p> <p>(3) Καταγεγραμμένα είδη όπως αναφέρονται στις στήλες 3 και 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882.</p> <p>(4) Ισχύει μόνο όταν το κράτος μέλος προορισμού, ή μέρος αυτού, έχει εγκρίνει εθνικά μέτρα για συγκεκριμένη νόσο όπως παρατίθεται στο παράρτημα Ι ή στο παράρτημα ΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260, άλλως διαγράφεται.</p> <p>(5) Ευπαθή είδη όπως αναφέρονται στη δεύτερη στήλη του πίνακα του παραρτήματος ΙΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260.</p>	
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφάλαια)</p> <p>Όνομασία τοπικής μονάδας ελέγχου</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Κωδικός τοπικής μονάδας ελέγχου</p> <p>Υπογραφή</p>

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 2

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ  
ΕΝΔΟΕΝΩΣΙΑΚΗ ΜΕΤΑΚΙΝΗΣΗ ΥΔΡΟΒΙΩΝ ΖΩΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ  
ΓΙΑ ΑΠΕΛΕΥΘΕΡΩΣΗ ΣΤΟ ΦΥΣΙΚΟ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ “AQUA-  
INTRA-RELEASE”)**

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ				ΕΝΤΟΣ ΕΕ			
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b>	<b>Αποστολέας</b>		<b>I.2</b>	<b>Αναφορά IMSOC</b>		<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>
		Όνομα		<b>I.2a</b>	<b>Τοπικός κωδικός αναφοράς</b>		
		Διεύθυνση		<b>I.3</b>	<b>Αρμόδια κεντρική αρχή</b>		
		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.4</b>	<b>Αρμόδια τοπική αρχή</b>		
	<b>I.5</b>	<b>Παραλήπτης</b>		<b>I.6</b>	<b>Υπεύθυνος επιχείρησης που εκτελεί εργασίες συγκέντρωσης ανεξάρτητα από κάποια εγκατάσταση</b>		
		Όνομα			Όνομα		
		Διεύθυνση			Διεύθυνση		
		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	
	<b>I.7</b>	<b>Χώρα καταγωγής</b>		<b>I.9</b>	<b>Χώρα προορισμού</b>		
		Κωδικός ISO της χώρας			Κωδικός ISO της χώρας		
<b>I.8</b>	<b>Περιφέρεια καταγωγής</b>		<b>I.10</b>	<b>Περιφέρεια προορισμού</b>			
	Κωδικός			Κωδικός			
<b>I.11</b>	<b>Τόπος αποστολής</b>		<b>I.12</b>	<b>Τόπος προορισμού</b>			
	Όνομα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης		Όνομα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης		
	Διεύθυνση			Διεύθυνση			
	Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας		
<b>I.13</b>	<b>Τόπος φόρτωσης</b>			<b>I.14</b>	<b>Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης</b>		
<b>I.15</b>	<b>Μέσο μεταφοράς</b>			<b>I.16</b>	<b>Μεταφορέας</b>		
	<input type="checkbox"/> Πλοίο	<input type="checkbox"/> Αεροσκάφος			Όνομα	Αριθμός καταχώρισης/άδειας	
	<input type="checkbox"/> Τρένο	<input type="checkbox"/> Οδικό όχημα			Διεύθυνση		
	Ταυτοποίηση	<input type="checkbox"/> Άλλο			Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	
	Έγγραφο			<b>I.17</b>	<b>Συνοδευτικά έγγραφα</b>		
					Τύπος	Κωδικός	
					Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	
					Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
<b>I.18</b>	<b>Συνθήκες μεταφοράς</b>			<input type="checkbox"/>	Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/>	Διατήρηση σε απλή ψύξη
				<input type="checkbox"/>	Κατάψυξη		
<b>I.19</b>	<b>Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας</b>						
	Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου			Αριθμός σφραγίδας			

<b>I.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>							
<input type="checkbox"/> Περαιτέρω διατήρηση	<input type="checkbox"/> Σφαγή	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υπό περιορισμό	<input type="checkbox"/> Ζωικό αναπαραγωγικό υλικό	<input type="checkbox"/> Εγγεγραμμένο υποειδές	<input type="checkbox"/> Περιοδεύον τσίρκο/θέαμα με ζώα	<input type="checkbox"/> Έκθεση	<input type="checkbox"/> Εκδήλωση ή δραστηριότητα κοντά στα σύνορα
<input type="checkbox"/> Απελευθέρωση στο φυσικό περιβάλλον	<input type="checkbox"/> Κέντρο αποστολής	<input type="checkbox"/> Περιοχή μετεγκατάστασης/κέντρο καθαρισμού	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υδατοκαλιέργειας για διακοσμητικούς σκοπούς	<input type="checkbox"/> Περαιτέρω μεταποίηση	<input type="checkbox"/> Οργανικά λιπάσματα και βελτιωτικά εδάφους	<input type="checkbox"/> Τεχνική χρήση	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση καραντίνας ή παρόμοια εγκατάσταση
<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Επικονίαση	<input type="checkbox"/> Ζώντα υδρόβια ζώα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Άλλο				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω τρίτης χώρας</b>							
Τρίτη χώρα				Κωδικός ISO της χώρας			
Σημείο εξόδου				Κωδικός ΣΣΕ			
Σημείο εισόδου				Κωδικός ΣΣΕ			
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω κρατών μελών</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Για εξαγωγή</b>			
Κράτος μέλος				Τρίτη χώρα			
Κώδικος ISO της χώρας				Κωδικός ISO της χώρας			
Κράτος μέλος				Σημείο εξόδου			
Κώδικος ISO της χώρας				Κωδικός ΣΣΕ			
Κράτος μέλος				Κώδικος ISO της χώρας			
<b>I.24 Εκτιμώμενη διάρκεια ταξιδιού</b>				<b>I.25 Ημερολόγιο ταξιδιού</b>			
				<input type="checkbox"/> ναι <input type="checkbox"/> όχι			
<b>I.26 Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>				<b>I.27 Συνολική ποσότητα</b>			
<b>I.28 Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)</b>				<b>I.29 Συνολικός προβλεπόμενος χώρος για το φορτίο</b>			
<b>I.30 Περιγραφή του φορτίου</b>							
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία	Φύλο	Σύστημα ταυτοποίησης	Αριθμός ταυτοποίησης	Ηλικία	Ποσότητα
Περιφέρεια καταγωγής		Ψυκτική αποθήκη		Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος
Σφαγείο		Είδος επεξεργασίας		Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθμός παρτίδας
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής		Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου	Εξέταση	

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-RELEASE

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p>O/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι:</p> <p>II.1. Σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, τα υδρόβια ζώα τα οποία περιλαμβάνονται στο φορτίο που περιγράφεται στο μέρος I πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>II.1.1. Τα υδρόβια ζώα δεν κατάγονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] που υπόκειται στους περιορισμούς μετακίνησης ή τα μέτρα έκτακτης ανάγκης που αναφέρονται στο άρθρο 191 παράγραφος 2 στοιχείο β) σημεία i) και ii) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 και που έχουν θεσπιστεί για τον έλεγχο καταγεγραμμένων νόσων για τις οποίες είναι καταγεγραμμένο το είδος των υδρόβιων ζώων του φορτίου ή για τον έλεγχο αναδυόμενων νόσων.</p> <p>II.1.2. Τα υδρόβια ζώα:</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] όπου δεν παρατηρείται αυξημένη θνησιμότητα απροσδιόριστης αιτίας.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από τμήμα <sup>(1)</sup>[εγκατάστασης] <sup>(1)</sup>[οικοτόπου] που είναι ανεξάρτητο από την επιδημιολογική μονάδα στην οποία έχει εμφανιστεί αυξημένη θνησιμότητα ή συμπτώματα νόσου, και το κράτος μέλος προορισμού <sup>(1)</sup>[και <sup>(1)</sup>[το κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[τα κράτη μέλη] διαμετακόμισης] <sup>(1)</sup>[έχει] <sup>(1)</sup>[έχουν] συναινέσει στην πραγματοποίηση της μετακίνησης.]</p> <p><sup>(1)</sup>II.2. Τα ζώα υδατοκαλλιέργειας του φορτίου που περιγράφεται στο μέρος I πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1. Προέρχονται από εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας η οποία είναι <sup>(1)</sup>[καταχωρισμένη σύμφωνα με το άρθρο 173 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429] <sup>(1)</sup>[εγκεκριμένη σύμφωνα με το άρθρο 176 ή το άρθρο 177 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429] και στην οποία τα αρχεία θνησιμότητας, τα αρχεία μετακινήσεων και τα αρχεία υγείας και παραγωγής επικαιροποιούνται τακτικά και, επιπλέον, διενεργήθηκε έλεγχος εγγράφων στα εν λόγω αρχεία εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης και από τον έλεγχο αυτόν δεν προέκυψε κανένας λόγος ανησυχίας.</p> <p>II.2.2. Τα ζώα υδατοκαλλιέργειας:</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [υποβλήθηκαν σε κλινική επιθεώρηση και, κατά περίπτωση, σε κλινική εξέταση σύμφωνα με το άρθρο 15 παράγραφος 1 στοιχείο β) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής <sup>A</sup>, που διενεργήθηκε εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης, και δεν παρουσίασαν συμπτώματα σχετικών καταγεγραμμένων ή αναδυόμενων νόσων.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι <sup>(1)</sup>[αυγά] <sup>(1)</sup>[μαλάκια] για τα οποία δεν απαιτείται κλινική επιθεώρηση εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης, διότι υπόκειται στην παρέκκλιση που προβλέπεται στο άρθρο 15 παράγραφος 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής.]]</p>		

A

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής, της 28ης Απριλίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά απαιτήσεις υγείας των ζώων και πιστοποίησης για τις μετακινήσεις υδρόβιων ζώων και προϊόντων ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα εντός της Ένωσης (ΕΕ L 221 της 10.7.2020, σ. 42).



## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-RELEASE

	<p><sup>(1)(2)(3)</sup><b>Π.3.</b> Απαιτήσεις για <sup>(4)</sup>είδη καταγεγραμμένα για την ιογενή αιμορραγική σηψαιμία (VHS), τη λοιμώδη νέκρωση του αιματοποιητικού (IHN), τη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους αναιμίας του σολομού με απαλειμμένη HPR (ISAV), τη λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i> (μαρτειλίωση), τη λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>, τη λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i> και τη λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων</p> <p>Τα υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο μέρος I:</p> <p><sup>(1)</sup>είτε <sup>(1)(2)</sup>[κατάγονται από <sup>(1)</sup>[κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένο/-η από <sup>(1)</sup>[VHS] <sup>(1)</sup>[IHN] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από ISAV με απαλειμμένη HPR] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων] σύμφωνα με το κεφάλαιο 4 του μέρους II του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής<sup>B</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από <sup>(1)</sup>[κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που υπόκειται σε πρόγραμμα εκρίζωσης για τη <sup>(1)</sup>[VHS] <sup>(1)</sup>[IHN] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από ISAV με απαλειμμένη HPR] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων] και προορίζονται για κράτος μέλος, ζώνη ή διαμέρισμα που υπόκειται επίσης σε πρόγραμμα εκρίζωσης της ίδιας νόσου, σύμφωνα με την παρέκκλιση που προβλέπεται στο άρθρο 198 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι ζώα υδατοκαλλιέργειας ενός από τα είδη-φορείς (διαβιβαστές) που καταγράφονται στη στήλη 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής<sup>C</sup> και δεν θεωρούνται διαβιβαστές της σχετικής καταγεγραμμένης νόσου, διότι δεν πληρούν τους όρους που καθορίζονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι ζώα υδατοκαλλιέργειας ενός από τα είδη-φορείς (διαβιβαστές) που καταγράφονται στη στήλη 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 και θεωρούνται διαβιβαστές, αλλά έχουν υποβληθεί σε καραντίνα σε εγκατάσταση που έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 15 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής<sup>D</sup> και θεωρούνται απαλλαγμένα από νόσους.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι ζώα υδατοκαλλιέργειας ενός από τα είδη-φορείς (διαβιβαστές) που καταγράφονται στη στήλη 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 και θεωρούνται διαβιβαστές, αλλά έχουν παραμείνει σε απομόνωση σε εγκατάσταση που έχει εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 16 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής και δεν θεωρούνται πλέον διαβιβαστές.]]</p>
--	---

<sup>B</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής, της 17ης Δεκεμβρίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την επιτήρηση, τα προγράμματα εκρίζωσης και το καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο για ορισμένες καταγεγραμμένες και αναδυόμενες νόσους (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 211).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής, της 3ης Δεκεμβρίου 2018, για την εφαρμογή ορισμένων κανόνων πρόληψης και ελέγχου νόσων σε κατηγορίες καταγεγραμμένων νόσων και για την κατάρτιση καταλόγου ειδών και ομάδων ειδών οργανισμών που συνιστούν σημαντικό κίνδυνο εξάπλωσης των εν λόγω καταγεγραμμένων νόσων (ΕΕ L 308 της 4.12.2018, σ. 21).

<sup>D</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για τις εγκαταστάσεις υδατοκαλλιέργειας και τους μεταφορείς υδρόβιων ζώων (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 345).

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-RELEASE

	<p><b>(1)(5) [II.4. Απαιτήσεις για <sup>(6)</sup>είδη ευπαθή στη νόσο του ερπητοϊού του κυπρίνου Κοί (KHV), στη λοίμωξη από τον ιό της εαρινής ιαιμίας του κυπρίνου (SVC), στη βακτηριδιακή νεφρίτιδα (BKD), στη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους παγκρεατικής νέκρωσης (IPN), στη λοίμωξη από <i>Gyrodactylus salaris</i> (GS), στη λοίμωξη από τον ιό άλφα των σαλμονιδών (SAV) και στη λοίμωξη από τον ερπητοϊό των στρεϊδιών 1 μνar (OsHV-1 μνar)</b></p> <p>Το φορτίο κατάγεται από <sup>(1)</sup>[κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που πληροί τις υγειονομικές εγγυήσεις όσον αφορά τη νόσο <sup>(1)</sup>[KHV], <sup>(1)</sup>[SVC], <sup>(1)</sup>[BKD], <sup>(1)</sup>[IPN], <sup>(1)</sup>[GS], <sup>(1)</sup>[SAV], <sup>(1)</sup>[OsHV-1 μνar], οι οποίες εγγυήσεις είναι αναγκαίες για τη συμμόρφωση με τα εθνικά μέτρα που ισχύουν στο κράτος μέλος προορισμού, και για τις οποίες το κράτος μέλος ή μέρος αυτού είναι καταγεγραμμένο στο <sup>(1)</sup>[παράρτημα I] <sup>(1)</sup>[παράρτημα II] της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής <sup>E</sup>.]</p> <p>II.5. Εξ όσων γνωρίζω και όπως δηλώθηκε από τον υπεύθυνο της επιχείρησης, τα ζώα του φορτίου δεν παρουσιάζουν συμπτώματα νόσου και κατάγονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] όπου:</p> <p>i) δεν υπήρξε μη φυσιολογική θνησιμότητα απροσδιόριστης αιτίας· και</p> <p>ii) τα ζώα δεν ήρθαν σε επαφή με υδρόβια ζώα <sup>(4)</sup>καταγεγραμμένων ειδών που δεν πληρούσαν τις απαιτήσεις που αναφέρονται στο σημείο II.1.</p> <p><b>II.6. Απαιτήσεις ως προς τη μεταφορά</b></p> <p>Ελήφθησαν μέτρα ώστε η μεταφορά του φορτίου να γίνει σύμφωνα με τις διατάξεις των άρθρων 3 και 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990.</p> <p><b>II.7. Απαιτήσεις επισήμανσης</b></p> <p>Ελήφθησαν μέτρα για την ταυτοποίηση και την επισήμανση <sup>(1)</sup>[του μέσου μεταφοράς] <sup>(1)</sup>[των εμπορευματοκιβωτίων], σύμφωνα με το άρθρο 5 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990, και το φορτίο ταυτοποιείται με <sup>(1)</sup>[ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του εμπορευματοκιβωτίου] <sup>(1)</sup>[ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του μέσου μεταφοράς] <sup>(1)</sup>[εγγραφή στο δηλωτικό του πλοίου, όταν το φορτίο μεταφέρεται με δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς], η οποία συνδέει σαφώς το φορτίο με το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων.</p> <p><b>II.8. Ισχύς του πιστοποιητικού υγείας των ζώων</b></p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων ισχύει για περίοδο 10 ημερών από την ημερομηνία έκδοσής του. Σε περίπτωση μεταφοράς υδρόβιων ζώων διά θαλάσσης/πλωτής οδού, η εν λόγω περίοδος των 10 ημερών μπορεί να παραταθεί κατά χρονικό διάστημα ίσο με τη διάρκεια του ταξιδιού διά θαλάσσης/πλωτής οδού.</p>
--	---

<sup>E</sup>

Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής, της 11ης Φεβρουαρίου 2021, για την έγκριση εθνικών μέτρων που έχουν σχεδιαστεί για τον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων σύμφωνα με το άρθρο 226 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την κατάργηση της απόφασης 2010/221/ΕΕ της Επιτροπής (ΕΕ L 59 της 19.2.2021, σ. 1).

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-RELEASE

<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>“Υδρόβια ζώα” είναι τα ζώα που εμπίπτουν στον ορισμό του άρθρου 4 σημείο 3) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429. “Ζώα υδατοκαλλιέργειας” είναι τα υδρόβια ζώα που αποτελούν αντικείμενο υδατοκαλλιέργειας, όπως ορίζονται στο άρθρο 4 σημείο 7) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση πιστοποιητικών, που παρέχονται στο παράρτημα Ι κεφάλαιο 2 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής<sup>F</sup>.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση/Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(2) Εφαρμόζεται σε όλες τις περιπτώσεις στις οποίες το κράτος προορισμού έχει λάβει μέτρα σύμφωνα με το άρθρο 199 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 και απαιτεί τα υδρόβια ζώα που προορίζονται για απελευθέρωση στο φυσικό περιβάλλον να κατάγονται από κράτος μέλος, ζώνη ή διαμέρισμα με καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο κατηγορίας Γ, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 σημείο 3) του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882.</p> <p>(3) Πέραν των περιπτώσεων που αναφέρονται στη σημείωση<sup>(2)</sup> του παρόντος μέρους, το σημείο II.3 ισχύει μόνο όταν το κράτος μέλος/η ζώνη/το διαμέρισμα προορισμού είτε έχει καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο κατηγορίας Γ, όπως ορίζεται στο άρθρο 3 σημείο 1) του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882, είτε υπόκειται σε προαιρετικό πρόγραμμα εκρίζωσης που θεσπίζεται σύμφωνα με το άρθρο 31 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.</p> <p>(4) Καταγεγραμμένα είδη όπως αναφέρονται στις στήλες 3 και 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882.</p> <p>(5) Ισχύει μόνο όταν το κράτος μέλος προορισμού, ή μέρος αυτού, έχει εγκρίνει εθνικά μέτρα για συγκεκριμένη νόσο όπως παρατίθεται στο παράρτημα Ι ή στο παράρτημα ΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260, άλλως διαγράφεται.</p> <p>(6) Ευπαθή είδη όπως αναφέρονται στη δεύτερη στήλη του πίνακα του παραρτήματος ΙΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260.</p>	
<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Όνομασία τοπικής μονάδας ελέγχου</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Κωδικός τοπικής μονάδας ελέγχου</p> <p>Υπογραφή</p>

<sup>F</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής, της 16ης Δεκεμβρίου 2020, για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με την εφαρμογή των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ) 2016/429 και (ΕΕ) 2017/625 όσον αφορά τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων, τα υποδείγματα επίσημων πιστοποιητικών και τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων/επίσημων πιστοποιητικών για την είσοδο στην Ένωση και για τις ενδοενοσιακές μετακινήσεις φορτίων ορισμένων κατηγοριών ζώων και αγαθών και σχετικά με την επίσημη πιστοποίηση με τέτοια πιστοποιητικά, και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 599/2004, των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) αριθ. 636/2014 και (ΕΕ) 2019/628, της οδηγίας 98/68/ΕΚ και των αποφάσεων 2000/572/ΕΚ, 2003/779/ΕΚ και 2007/240/ΕΚ (ΕΕ L 442 της 30.12.2020, σ. 1).

## ΚΕΦΑΛΑΙΟ 3

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ  
ΕΝΔΟΕΝΩΣΙΑΚΗ ΜΕΤΑΚΙΝΗΣΗ ΥΔΡΟΒΙΩΝ ΖΩΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ  
ΑΝΘΡΩΠΙΝΗ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ “AQUA-INTRA-HC”)**

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ				ΕΝΤΟΣ ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b>	<b>Αποστολέας</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.2</b>	<b>Αναφορά IMSOC</b>	
				<b>I.2a</b>	<b>Τοπικός κωδικός αναφοράς</b>	
				<b>I.3</b>	<b>Αρμόδια κεντρική αρχή</b>	
				<b>I.4</b>	<b>Αρμόδια τοπική αρχή</b>	
	<b>I.5</b>	<b>Παραλήπτης</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.6</b>	<b>Υπεύθυνος επιχείρησης που εκτελεί εργασίες συγκέντρωσης ανεξάρτητα από κάποια εγκατάσταση</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Αριθμός καταχώρισης   Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.7</b>	<b>Χώρα καταγωγής</b>	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b>	<b>Χώρα προορισμού</b>	Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.8</b>	<b>Περιφέρεια καταγωγής</b>	Κωδικός	<b>I.10</b>	<b>Περιφέρεια προορισμού</b>	Κωδικός
	<b>I.11</b>	<b>Τόπος αποστολής</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.12</b>	<b>Τόπος προορισμού</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης  Κωδικός ISO της χώρας
	<b>I.13</b>	<b>Τόπος φόρτωσης</b>		<b>I.14</b>	<b>Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης</b>	
	<b>I.15</b>	<b>Μέσο μεταφοράς</b> <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο  Ταυτοποίηση Έγγραφο	<input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα  <input type="checkbox"/> Άλλο	<b>I.16</b>	<b>Μεταφορέας</b> Όνομα Διεύθυνση  Χώρα	Αριθμός καταχώρισης/άδειας  Κωδικός ISO της χώρας
			<b>I.17</b>	<b>Συνοδευτικά έγγραφα</b> Τύπος Χώρα Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου	Κωδικός Κωδικός ISO της χώρας	
<b>I.18</b>	<b>Συνθήκες μεταφοράς</b>	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάλυση		
<b>I.19</b>	<b>Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας</b> Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου	Αριθμός σφραγίδας				

<b>I.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>							
<input type="checkbox"/> Περαιτέρω διατήρηση	<input type="checkbox"/> Σφαγή	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υπό περιορισμό	<input type="checkbox"/> Ζωικό αναπαραγωγικό υλικό	<input type="checkbox"/> Εγγεγραμμένο υποειδές	<input type="checkbox"/> Περιοδεύον τσίρκο/θέαμα με ζώα	<input type="checkbox"/> Έκθεση	<input type="checkbox"/> Εκδήλωση ή δραστηριότητα κοντά στα σύνορα
<input type="checkbox"/> Απελευθέρωση στο φυσικό περιβάλλον	<input type="checkbox"/> Κέντρο αποστολής	<input type="checkbox"/> Περιοχή μετεγκατάστασης/κέντρο καθαρισμού	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας για διακοσμητικούς σκοπούς	<input type="checkbox"/> Περαιτέρω μεταποίηση	<input type="checkbox"/> Οργανικά λιπάσματα και βελτιωτικά εδάφους	<input type="checkbox"/> Τεχνική χρήση	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση καραντίνας ή παρόμοια εγκατάσταση
<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Επικονίαση	<input type="checkbox"/> Ζώντα υδρόβια ζώα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Άλλο				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω τρίτης χώρας</b>							
Τρίτη χώρα				Κωδικός ISO της χώρας			
Σημείο εξόδου				Κωδικός ΣΣΕ			
Σημείο εισόδου				Κωδικός ΣΣΕ			
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω κρατών μελών</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Για εξαγωγή</b>			
Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας			Τρίτη χώρα	Κωδικός ISO της χώρας		
Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας			Σημείο εξόδου	Κωδικός ΣΣΕ		
Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας						
<b>I.24 Εκτιμώμενη διάρκεια ταξιδιού</b>				<b>I.25 Ημερολόγιο ταξιδιού</b> <input type="checkbox"/> ναι <input type="checkbox"/> όχι			
<b>I.26 Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>				<b>I.27 Συνολική ποσότητα</b>			
<b>I.28 Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)</b>				<b>I.29 Συνολικός προβλεπόμενος χώρος για το φορτίο</b>			
<b>I.30 Περιγραφή του φορτίου</b>							
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία	Φύλο	Σύστημα ταυτοποίησης	Αριθμός ταυτοποίησης	Ηλικία	Ποσότητα
Περιφέρεια καταγωγής		Ψυκτική αποθήκη		Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος
Σφαγείο		Είδος επεξεργασίας		Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθμός παρτίδας
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής		Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου	Εξέταση	

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-HC

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
	<p>O/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι:</p> <p>II.1. Σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, τα υδρόβια ζώα τα οποία περιλαμβάνονται στο φορτίο που περιγράφεται στο μέρος I πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>II.1.1. Τα υδρόβια ζώα δεν κατάγονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] που υπόκειται στους περιορισμούς μετακίνησης ή τα μέτρα έκτακτης ανάγκης που αναφέρονται στο άρθρο 191 παράγραφος 2 στοιχείο β) σημεία i) και ii) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 και που έχουν θεσπιστεί για τον έλεγχο καταγεγραμμένων νόσων για τις οποίες είναι καταγεγραμμένο το είδος των υδρόβιων ζώων του φορτίου ή για τον έλεγχο αναδυόμενων νόσων·</p> <p>II.1.2. Τα υδρόβια ζώα:</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] όπου δεν παρατηρείται αυξημένη θνησιμότητα απροσδιόριστης αιτίας.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από τμήμα <sup>(1)</sup>[εγκατάστασης] <sup>(1)</sup>[οικοτόπου] που είναι ανεξάρτητο από την επιδημιολογική μονάδα στην οποία έχει εμφανιστεί αυξημένη θνησιμότητα ή συμπτώματα νόσου, και το κράτος μέλος προορισμού <sup>(1)</sup>[και <sup>(1)</sup>[το κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[τα κράτη μέλη] διαμετακόμισης] <sup>(1)</sup>[έχει] <sup>(1)</sup>[έχουν] συναινέσει στην πραγματοποίηση της μετακίνησης.]</p> <p><sup>(1)</sup>II.2. Τα ζώα υδατοκαλλιέργειας του φορτίου που περιγράφεται στο μέρος I πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1. Προέρχονται από εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας η οποία είναι <sup>(1)</sup>[καταχωρισμένη σύμφωνα με το άρθρο 173 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429] <sup>(1)</sup>[εγκεκριμένη σύμφωνα με το άρθρο 176 ή το άρθρο 177 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429] και στην οποία τα αρχεία θνησιμότητας, τα αρχεία μετακινήσεων και τα αρχεία υγείας και παραγωγής επικαιροποιούνται τακτικά και, επιπλέον, διενεργήθηκε έλεγχος εγγράφων στα εν λόγω αρχεία εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης και από τον έλεγχο αυτόν δεν προέκυψε κανένας λόγος ανησυχίας·</p> <p>II.2.2. Τα ζώα υδατοκαλλιέργειας:</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [υποβλήθηκαν σε κλινική επιθεώρηση και, κατά περίπτωση, σε κλινική εξέταση σύμφωνα με το άρθρο 15 παράγραφος 1 στοιχείο β) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής <sup>A</sup>, που διενεργήθηκε εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης, και δεν παρουσίασαν συμπτώματα σχετικών καταγεγραμμένων ή αναδυόμενων νόσων.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [είναι <sup>(1)</sup>[αυγά] <sup>(1)</sup>[μαλάκια] για τα οποία δεν απαιτείται κλινική επιθεώρηση εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης, διότι υπόκειται στην παρέκκλιση που προβλέπεται στο άρθρο 15 παράγραφος 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής.]]</p>		

A

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής, της 28ης Απριλίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά απαιτήσεις υγείας των ζώων και πιστοποίησης για τις μετακινήσεις υδρόβιων ζώων και προϊόντων ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα εντός της Ένωσης (ΕΕ L 221 της 10.7.2020, σ. 42).

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-HC

	<p><b><sup>(1)(2)</sup>[Π.3. Απαιτήσεις για <sup>(3)</sup>είδη καταγεγραμμένα για την ιογενή αιμορραγική σηψαιμία (VHS), τη λοιμώδη νέκρωση του αιματοποιητικού (IHN), τη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους αναιμίας του σολομού με απαλειμμένη HPR (ISAV), τη λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i> (μαρτειλίωση), τη λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>, τη λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i> και τη λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων</b></p> <p>Τα υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο μέρος I:</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από <sup>(1)</sup>[κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένο/-η από <sup>(1)</sup>[VHS] <sup>(1)</sup>[IHN] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από ISAV με απαλειμμένη HPR] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων] σύμφωνα με το μέρος II κεφάλαιο 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής <sup>B</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από <sup>(1)</sup>[κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που υπόκειται σε πρόγραμμα εκρίζωσης για τη <sup>(1)</sup>[VHS] <sup>(1)</sup>[IHN] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από ISAV με απαλειμμένη HPR] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων] και προορίζονται για κράτος μέλος, ζώνη ή διαμέρισμα που υπόκειται επίσης σε πρόγραμμα εκρίζωσης της ίδιας νόσου, σύμφωνα με την παρέκκλιση που προβλέπεται στο άρθρο 198 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [ανήκουν σε ένα από τα είδη-φορείς (διαβιβαστές) που παρατίθενται στη στήλη 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 <sup>C</sup> και δεν θεωρούνται διαβιβαστές για τις συγκεκριμένες νόσους κατηγορίας Β ή Γ.]</p> <p><b><sup>(1)(4)</sup>[Π.4. Απαιτήσεις για <sup>(5)</sup>είδη ευπαθή στη νόσο του ερπητοϊού του κυπρίνου Κοί (KHV), στη λοίμωξη από τον ιό της εαρινής ιαιμίας του κυπρίνου (SVC), στη βακτηριδιακή νεφρίτιδα (BKD), στη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους παγκρεατικής νέκρωσης (IPN), στη λοίμωξη από <i>Gyrodactylus salaris</i> (GS), στη λοίμωξη από τον ιό άλφα των σαλμονιδών (SAV) και στη λοίμωξη από τον ερπητοϊό των στρειδιών 1 μναρ (OsHV-1 μναρ)</b></p> <p>Το φορτίο κατάγεται από <sup>(1)</sup>[κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που πληροί τις υγειονομικές εγγυήσεις όσον αφορά τη νόσο <sup>(1)</sup>[KHV], <sup>(1)</sup>[SVC], <sup>(1)</sup>[BKD], <sup>(1)</sup>[IPN], <sup>(1)</sup>[GS], <sup>(1)</sup>[SAV], <sup>(1)</sup>[OsHV-1 μναρ], οι οποίες εγγυήσεις είναι αναγκαίες για τη συμμόρφωση με τα εθνικά μέτρα που ισχύουν στο κράτος μέλος προορισμού, και για τις οποίες το κράτος μέλος ή μέρος αυτού είναι καταγεγραμμένο στο <sup>(1)</sup>[παράρτημα I] <sup>(1)</sup>[παράρτημα II] της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής <sup>D</sup>.]</p>
--	---

<sup>B</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής, της 17ης Δεκεμβρίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την επιτήρηση, τα προγράμματα εκρίζωσης και το καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο για ορισμένες καταγεγραμμένες και αναδυόμενες νόσους (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 211).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής, της 3ης Δεκεμβρίου 2018, για την εφαρμογή ορισμένων κανόνων πρόληψης και ελέγχου νόσων σε κατηγορίες καταγεγραμμένων νόσων και για την κατάρτιση καταλόγου ειδών και ομάδων ειδών οργανισμών που συνιστούν σημαντικό κίνδυνο εξάπλωσης των εν λόγω καταγεγραμμένων νόσων (ΕΕ L 308 της 4.12.2018, σ. 21).

<sup>D</sup> Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής, της 11ης Φεβρουαρίου 2021, για την έγκριση εθνικών μέτρων που έχουν σχεδιαστεί για τον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων σύμφωνα με το άρθρο 226 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την κατάργηση της απόφασης 2010/221/ΕΕ της Επιτροπής (ΕΕ L 59 της 19.2.2021, σ. 1).

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-HC

Π.5. Εξ όσων γνωρίζω και όπως δηλώθηκε από τον υπεύθυνο της επιχείρησης, τα υδρόβια ζώα του φορτίου δεν παρουσιάζουν συμπτώματα νόσου και προέρχονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] όπου:

- i) δεν υπήρξε μη φυσιολογική θνησιμότητα απροσδιόριστης αιτίας· και
- ii) τα ζώα δεν ήρθαν σε επαφή με δεσποζόμενα ζώα <sup>(4)</sup>καταγεγραμμένων ειδών που δεν πληρούσαν τις απαιτήσεις που αναφέρονται στο σημείο Π.1.

**Π.6. Απαιτήσεις ως προς τη μεταφορά**

Ελήφθησαν μέτρα ώστε η μεταφορά του φορτίου να γίνει σύμφωνα με τις διατάξεις των άρθρων 3 και 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990.

**Π.7. Απαιτήσεις επισήμανσης**

Ελήφθησαν μέτρα για την ταυτοποίηση και την επισήμανση <sup>(1)</sup>[του μέσου μεταφοράς] <sup>(1)</sup>[των εμπορευματοκιβωτίων], σύμφωνα με το άρθρο 5 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990, και το φορτίο ταυτοποιείται με <sup>(1)</sup>[ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του εμπορευματοκιβωτίου] <sup>(1)</sup>[ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του μέσου μεταφοράς] <sup>(1)</sup>[εγγραφή στο δηλωτικό του πλοίου, όταν το φορτίο μεταφέρεται με δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς], η οποία συνδέει σαφώς το φορτίο με το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων.

**Π.8. Ισχύς του πιστοποιητικού υγείας των ζώων**

Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων ισχύει για περίοδο 10 ημερών από την ημερομηνία έκδοσής του. Σε περίπτωση μεταφοράς υδρόβιων ζώων διά θαλάσσης/πλωτής οδού, η εν λόγω περίοδος των 10 ημερών μπορεί να παραταθεί κατά χρονικό διάστημα ίσο με τη διάρκεια του ταξιδιού διά θαλάσσης/πλωτής οδού.

**Σημειώσεις**

Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.

“Υδρόβια ζώα” είναι τα ζώα που εμπίπτουν στον ορισμό του άρθρου 4 σημείο 3) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429. “Ζώα υδατοκαλλιέργειας” είναι τα υδρόβια ζώα που αποτελούν αντικείμενο υδατοκαλλιέργειας, όπως ορίζονται στο άρθρο 4 σημείο 7) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.

Το μέρος II του παρόντος πιστοποιητικού δεν ισχύει για τα ακόλουθα υδρόβια ζώα:

- α) ζώντα μαλάκια και ζώντα καρκινοειδή τα οποία έχουν συσκευαστεί και φέρουν επισήμανση που δηλώνει ότι προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με τις ειδικές για τα εν λόγω ζώα απαιτήσεις, που καθορίζονται στα τμήματα VII και VIII του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία δεν είναι πλέον ικανά να επιβιώσουν ως ζώντα ζώα, αν επιστρέψουν στο υδάτινο περιβάλλον·
- β) ζώντα μαλάκια και ζώντα καρκινοειδή τα οποία προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση χωρίς περαιτέρω μεταποίηση, υπό τον όρο ότι έχουν συσκευαστεί για λιανική πώληση σύμφωνα με τις ειδικές για τα εν λόγω ζώα απαιτήσεις, που καθορίζονται στα τμήματα VII και VIII του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004·
- γ) μαλάκια τα οποία έχουν συσκευαστεί και φέρουν επισήμανση που δηλώνει ότι προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με τις ειδικές για τα εν λόγω ζώα απαιτήσεις, που καθορίζονται στα τμήματα VII και VIII του παραρτήματος III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 853/2004, και τα οποία προορίζονται για περαιτέρω μεταποίηση χωρίς προσωρινή αποθήκευση στον τόπο μεταποίησης.



## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-HC

<p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση πιστοποιητικών, που παρέχονται στο παράρτημα Ι κεφάλαιο 2 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής<sup>E</sup>.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση/Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(2) Ισχύει μόνο όταν το κράτος μέλος/η ζώνη/το διαμέρισμα προορισμού είτε έχει καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο κατηγορίας Γ, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 σημείο 3) του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882, είτε υπόκειται σε προαιρετικό πρόγραμμα εκρίζωσης που θεσπίζεται σύμφωνα με το άρθρο 31 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.</p> <p>(3) Καταγεγραμμένα είδη όπως αναφέρονται στις στήλες 3 και 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882.</p> <p>(4) Ισχύει μόνο όταν το κράτος μέλος προορισμού, ή μέρος αυτού, έχει εγκρίνει εθνικά μέτρα για συγκεκριμένη νόσο όπως παρατίθεται στο παράρτημα Ι ή στο παράρτημα ΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260, άλλως διαγράφεται.</p> <p>(5) Ευπαθή είδη όπως αναφέρονται στη δεύτερη στήλη του πίνακα του παραρτήματος ΙΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260.</p>	
<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Όνομασία τοπικής μονάδας ελέγχου</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p>	<p>Ιδιότητα και τίτλος</p> <p>Κωδικός τοπικής μονάδας ελέγχου</p> <p>Υπογραφή</p>

<sup>E</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής, της 16ης Δεκεμβρίου 2020, για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με την εφαρμογή των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ) 2016/429 και (ΕΕ) 2017/625 όσον αφορά τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων, τα υποδείγματα επίσημων πιστοποιητικών και τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων/επίσημων πιστοποιητικών για την είσοδο στην Ένωση και για τις ενδοενοσιακές μετακινήσεις φορτίων ορισμένων κατηγοριών ζώων και αγαθών και σχετικά με την επίσημη πιστοποίηση με τέτοια πιστοποιητικά, και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 599/2004, των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) αριθ. 636/2014 και (ΕΕ) 2019/628, της οδηγίας 98/68/ΕΚ και των αποφάσεων 2000/572/ΕΚ, 2003/779/ΕΚ και 2007/240/ΕΚ (ΕΕ L 442 της 30.12.2020, σ. 1).»

β) το κεφάλαιο 5 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«ΚΕΦΑΛΑΙΟ 5

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ  
ΕΝΔΟΕΝΩΣΙΑΚΗ ΜΕΤΑΚΙΝΗΣΗ ΥΔΡΟΒΙΩΝ ΖΩΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ  
ΧΡΗΣΗ ΩΣ ΖΩΝΤΑΝΑ ΔΟΛΩΜΑΤΑ ΑΛΙΕΙΑΣ (υπόδειγμα “AQUA-INTRA-BAIT”)**

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ				ΕΝΤΟΣ ΕΕ			
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b>	<b>Αποστολέας</b>		<b>I.2</b>	<b>Αναφορά IMSOC</b>	<b>ΚΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		Όνομα			<b>I.2a</b>		<b>Τοπικός κωδικός αναφοράς</b>
		Διεύθυνση			<b>I.3</b>		<b>Αρμόδια κεντρική αρχή</b>
		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας		<b>I.4</b>		<b>Αρμόδια τοπική αρχή</b>
	<b>I.5</b>	<b>Παραλήπτης</b>		<b>I.6</b>	<b>Υπεύθυνος επιχείρησης που εκτελεί εργασίες συγκέντρωσης ανεξάρτητα από κάποια εγκατάσταση</b>		
	Όνομα		Όνομα	Διεύθυνση	Αριθμός καταχώρισης		
	Διεύθυνση		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας			
	Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας					
	<b>I.7</b>	<b>Χώρα καταγωγής</b>	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b>	<b>Χώρα προορισμού</b>	Κωδικός ISO της χώρας	
	<b>I.8</b>	<b>Περιφέρεια καταγωγής</b>	Κωδικός	<b>I.10</b>	<b>Περιφέρεια προορισμού</b>	Κωδικός	
	<b>I.11</b>	<b>Τύπος αποστολής</b>		<b>I.12</b>	<b>Τύπος προορισμού</b>		
	Όνομα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης		Όνομα	Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης		
	Διεύθυνση			Διεύθυνση			
	Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας		
	<b>I.13</b>	<b>Τύπος φόρτωσης</b>		<b>I.14</b>	<b>Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης</b>		
<b>I.15</b>	<b>Μέσο μεταφοράς</b>		<b>I.16</b>	<b>Μεταφορέας</b>			
<input type="checkbox"/> Πλοίο	<input type="checkbox"/> Αεροσκάφος		Όνομα	Αριθμός καταχώρισης/άδειας			
<input type="checkbox"/> Τρένο	<input type="checkbox"/> Οδικό όχημα		Διεύθυνση				
<input type="checkbox"/> Ταυτοποίηση	<input type="checkbox"/> Άλλο		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας			
Έγγραφο			<b>I.17</b>	<b>Συνοδευτικά έγγραφα</b>			
			Τύπος	Κωδικός			
			Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας			
			Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου				
<b>I.18</b>	<b>Συνθήκες μεταφοράς</b>	<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος	<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη	<input type="checkbox"/> Κατάλυση			
<b>I.19</b>	<b>Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας</b>						
	Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου		Αριθμός σφραγίδας				

<b>I.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>							
<input type="checkbox"/> Περαιτέρω διατήρηση	<input type="checkbox"/> Σφαγή	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υπό περιορισμό	<input type="checkbox"/> Ζωικό αναπαραγωγικό υλικό	<input type="checkbox"/> Εγγεγραμμένο υποειδές	<input type="checkbox"/> Περιοδεύον τσίρκο/θέαμα με ζώα	<input type="checkbox"/> Έκθεση	<input type="checkbox"/> Εκδήλωση ή δραστηριότητα κοντά στα σύνορα
<input type="checkbox"/> Απελευθέρωση στο φυσικό περιβάλλον	<input type="checkbox"/> Κέντρο αποστολής	<input type="checkbox"/> Περιοχή μετεγκατάστασης/κέντρο καθαρισμού	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας για διακοσμητικούς σκοπούς	<input type="checkbox"/> Περαιτέρω μεταποίηση	<input type="checkbox"/> Οργανικά λιπάσματα και βελτιωτικά εδάφους	<input type="checkbox"/> Τεχνική χρήση	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση καραντίνας ή παρόμοια εγκατάσταση
<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Επικονίαση	<input type="checkbox"/> Ζώντα υδρόβια ζώα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Άλλο				
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω τρίτης χώρας						
	Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO της χώρας				
	Σημείο εξόδου		Κωδικός ΣΣΕ				
	Σημείο εισόδου		Κωδικός ΣΣΕ				
<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω κρατών μελών			<b>I.23</b>	<input type="checkbox"/> Για εξαγωγή		
	Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας		Τρίτη χώρα	Κωδικός ISO της χώρας		
	Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας		Σημείο εξόδου	Κωδικός ΣΣΕ		
	Κράτος μέλος	Κωδικός ISO της χώρας					
<b>I.24</b>	<b>Εκτιμώμενη διάρκεια ταξιδιού</b>			<b>I.25</b>	<b>Ημερολόγιο ταξιδιού</b> <input type="checkbox"/> ναι <input type="checkbox"/> όχι		
<b>I.26</b>	<b>Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>			<b>I.27</b>	<b>Συνολική ποσότητα</b>		
<b>I.28</b>	<b>Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)</b>			<b>I.29</b>	<b>Συνολικός προβλεπόμενος χώρος για το φορτίο</b>		
<b>I.30 Περιγραφή του φορτίου</b>							
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία	Φύλο	Σύστημα ταυτοποίησης	Αριθμός ταυτοποίησης	Ηλικία	Ποσότητα
Περιφέρεια καταγωγής		Ψυκτική αποθήκη		Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος
Σφαγείο		Είδος επεξεργασίας		Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθμός παρτίδας
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής		Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου	Εξέταση	

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-BAIT

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι:</p> <p>II.1. Σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, τα υδρόβια ζώα τα οποία περιλαμβάνονται στο φορτίο που περιγράφεται στο μέρος I πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>II.1.1. Τα υδρόβια ζώα δεν κατάγονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] που υπόκειται στους περιορισμούς μετακίνησης ή τα μέτρα έκτακτης ανάγκης που αναφέρονται στο άρθρο 191 παράγραφος 2 στοιχείο β) σημεία i) και ii) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 και που έχουν θεσπιστεί για τον έλεγχο καταγεγραμμένων νόσων για τις οποίες είναι καταγεγραμμένο το είδος των υδρόβιων ζώων του φορτίου ή για τον έλεγχο αναδυόμενων νόσων.</p> <p>II.1.2. Τα υδρόβια ζώα:</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] όπου δεν παρατηρείται αυξημένη θνησιμότητα απροσδιόριστης αιτίας.]</p> <p><sup>(1)</sup>είτε [κατάγονται από τμήμα <sup>(1)</sup>[εγκατάστασης] <sup>(1)</sup>[οικοτόπου] που είναι ανεξάρτητο από την επιδημιολογική μονάδα στην οποία έχει εμφανιστεί αυξημένη θνησιμότητα ή συμπτώματα νόσου, και το κράτος μέλος προορισμού <sup>(1)</sup>[και <sup>(1)</sup>[το κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[τα κράτη μέλη] διαμετακόμισης] <sup>(1)</sup>[έχει] <sup>(1)</sup>[έχουν] συναινέσει στην πραγματοποίηση της μετακίνησης.]</p> <p><sup>(1)</sup>II.2. Τα ζώα υδατοκαλλιέργειας του φορτίου που περιγράφεται στο μέρος I πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1. Προέρχονται από εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας η οποία είναι <sup>(1)</sup>[καταχωρισμένη σύμφωνα με το άρθρο 173 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429] <sup>(1)</sup>[εγκεκριμένη σύμφωνα με το άρθρο 176 ή το άρθρο 177 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429] και στην οποία τα αρχεία θνησιμότητας, τα αρχεία μετακινήσεων και τα αρχεία υγείας και παραγωγής επικαιροποιούνται τακτικά και, επιπλέον, διενεργήθηκε έλεγχος εγγράφων στα εν λόγω αρχεία εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης και από τον έλεγχο αυτόν δεν προέκυψε κανένας λόγος ανησυχίας.</p> <p>II.2.2. Τα ζώα υποβλήθηκαν σε κλινική επιθεώρηση και, κατά περίπτωση, σε κλινική εξέταση σύμφωνα με το άρθρο 15 παράγραφος 1 στοιχείο β) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής <sup>A</sup>, που διενεργήθηκε εντός περιόδου 72 ωρών πριν από την ώρα αναχώρησης, και δεν παρουσίασαν συμπτώματα σχετικών καταγεγραμμένων ή αναδυόμενων νόσων.]</p>			

A

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής, της 28ης Απριλίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά απαιτήσεις υγείας των ζώων και πιστοποίησης για τις μετακινήσεις υδρόβιων ζώων και προϊόντων ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα εντός της Ένωσης (ΕΕ L 221 της 10.7.2020, σ. 42).

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-BAIT

	<p><b>(1)(2) [II.3. Απαιτήσεις για <sup>(3)</sup>είδη καταγεγραμμένα για την ιογενή αιμορραγική σηψαιμία (VHS), τη λοιμώδη νέκρωση του αιματοποιητικού (IHN), τη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους αναιμίας του σολομού με απαλειμμένη HPR (ISAV), τη λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i> (μαρτειλίωση), τη λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>, τη λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i> και τη λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων</b></p> <p>Τα υδρόβια ζώα που περιγράφονται στο μέρος I:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— <sup>(1)</sup>είτε <sup>(1)</sup>[κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένο/-η από <sup>(1)</sup>[VHS] <sup>(1)</sup>[IHN] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από ISAV με απαλειμμένη HPR] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων] σύμφωνα με το μέρος II κεφάλαιο 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής <sup>B</sup>.]</li> <li>— <sup>(1)</sup>είτε [είναι ένα από τα είδη-φορείς (διαβιβαστές) που καταγράφονται στη στήλη 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής <sup>C</sup> και δεν θεωρούνται διαβιβαστές της σχετικής καταγεγραμμένης νόσου, διότι δεν πληρούν τους όρους που καθορίζονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990.]</li> </ul> <p><b>(1)(4) [II.4. Απαιτήσεις για <sup>(5)</sup>είδη ευπαθή στη νόσο του ερπητοϊού του κυπρίνου Κοί (KHV), στη λοίμωξη από τον ιό της εαρινής ιαιμίας του κυπρίνου (SVC), στη βακτηριδιακή νεφρίτιδα (BKD), στη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους παγκρεατικής νέκρωσης (IPN), στη λοίμωξη από <i>Gyrodactylus salaris</i> (GS), στη λοίμωξη από τον ιό άλφα των σαλμονιδών (SAV) και στη λοίμωξη από τον ερπητοϊό των στρεϊδιών 1 μναρ (OsHV-1 μναρ)</b></p> <p>Το φορτίο κατάγεται από <sup>(1)</sup>[κράτος μέλος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που πληροί τις υγειονομικές εγγυήσεις όσον αφορά τη νόσο <sup>(1)</sup>[KHV], <sup>(1)</sup>[SVC], <sup>(1)</sup>[BKD], <sup>(1)</sup>[IPN], <sup>(1)</sup>[GS], <sup>(1)</sup>[SAV], <sup>(1)</sup>[OsHV-1 μναρ], οι οποίες εγγυήσεις είναι αναγκαίες για τη συμμόρφωση με τα εθνικά μέτρα που ισχύουν στο κράτος μέλος προορισμού, και για τις οποίες το κράτος μέλος ή μέρος αυτού είναι καταγεγραμμένο στο <sup>(1)</sup>[παράρτημα I] <sup>(1)</sup>[παράρτημα II] της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής <sup>D</sup>.]</p> <p><b>II.5.</b> Εξ όσων γνωρίζω και όπως δηλώθηκε από τον υπεύθυνο της επιχείρησης, τα ζώα του φορτίου δεν παρουσιάζουν συμπτώματα νόσου και προέρχονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] όπου:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) δεν υπήρξε μη φυσιολογική θνησιμότητα απροσδιόριστης αιτίας· και</li> <li>ii) τα ζώα δεν ήρθαν σε επαφή με δεσποζόμενα ζώα <sup>(3)</sup>καταγεγραμμένων ειδών που δεν πληρούσαν τις απαιτήσεις που αναφέρονται στο σημείο II.1.</li> </ul>
--	---

<sup>B</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής, της 17ης Δεκεμβρίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την επιτήρηση, τα προγράμματα εκρίζωσης και το καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο για ορισμένες καταγεγραμμένες και αναδυόμενες νόσους (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 211).

<sup>C</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής, της 3ης Δεκεμβρίου 2018, για την εφαρμογή ορισμένων κανόνων πρόληψης και ελέγχου νόσων σε κατηγορίες καταγεγραμμένων νόσων και για την κατάρτιση καταλόγου ειδών και ομάδων ειδών οργανισμών που συνιστούν σημαντικό κίνδυνο εξάπλωσης των εν λόγω καταγεγραμμένων νόσων (ΕΕ L 308 της 4.12.2018, σ. 21).

<sup>D</sup> Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής, της 11ης Φεβρουαρίου 2021, για την έγκριση εθνικών μέτρων που έχουν σχεδιαστεί για τον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων σύμφωνα με το άρθρο 226 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την κατάργηση της απόφασης 2010/221/ΕΕ της Επιτροπής (ΕΕ L 59 της 19.2.2021, σ. 1).

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-BAIT

**II.6. Απαιτήσεις ως προς τη μεταφορά**

Ελήφθησαν μέτρα ώστε η μεταφορά του φορτίου να γίνει σύμφωνα με τις διατάξεις των άρθρων 3 και 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990.

**II.7. Απαιτήσεις επισήμανσης**

Ελήφθησαν μέτρα για την ταυτοποίηση και την επισήμανση <sup>(1)</sup>[του μέσου μεταφοράς] <sup>(1)</sup>[των εμπορευματοκιβωτίων], σύμφωνα με το άρθρο 5 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990, και το φορτίο ταυτοποιείται με <sup>(1)</sup>[ευνανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του εμπορευματοκιβωτίου] <sup>(1)</sup>[ευνανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του μέσου μεταφοράς] <sup>(1)</sup>[εγγραφή στο δηλωτικό του πλοίου, όταν το φορτίο μεταφέρεται με δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς], η οποία συνδέει σαφώς το φορτίο με το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων.

**II.8. Ισχύς του πιστοποιητικού υγείας των ζώων**

Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων ισχύει για περίοδο 10 ημερών από την ημερομηνία έκδοσής του. Σε περίπτωση μεταφοράς υδρόβιων ζώων διά θαλάσσης/πλωτής οδού, η εν λόγω περίοδος των 10 ημερών μπορεί να παραταθεί κατά χρονικό διάστημα ίσο με τη διάρκεια του ταξιδιού διά θαλάσσης/πλωτής οδού.

**Σημειώσεις**

Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.

“Υδρόβια ζώα” είναι τα ζώα που εμπίπτουν στον ορισμό του άρθρου 4 σημείο 3) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429. “Ζώα υδατοκαλλιέργειας” είναι τα υδρόβια ζώα που αποτελούν αντικείμενο υδατοκαλλιέργειας, όπως ορίζονται στο άρθρο 4 σημείο 7) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.

Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση πιστοποιητικών, που παρέχονται στο παράρτημα I κεφάλαιο 2 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής <sup>E</sup>.

<sup>E</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής, της 16ης Δεκεμβρίου 2020, για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με την εφαρμογή των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ) 2016/429 και (ΕΕ) 2017/625 όσον αφορά τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων, τα υποδείγματα επίσημων πιστοποιητικών και τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων/επίσημων πιστοποιητικών για την είσοδο στην Ένωση και για τις ενδοενοσιακές μετακινήσεις φορτίων ορισμένων κατηγοριών ζώων και αγαθών και σχετικά με την επίσημη πιστοποίηση με τέτοια πιστοποιητικά, και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 599/2004, των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) αριθ. 636/2014 και (ΕΕ) 2019/628, της οδηγίας 98/68/ΕΚ και των αποφάσεων 2000/572/ΕΚ, 2003/779/ΕΚ και 2007/240/ΕΚ (ΕΕ L 442 της 30.12.2020, σ. 1).»

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-INTRA-BAIT

<b>Μέρος II:</b>	<p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση/Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(2) Ισχύει μόνο όταν το κράτος μέλος/η ζώνη/το διαμέρισμα προορισμού είτε έχει καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο κατηγορίας Γ, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 σημείο 3) του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882, είτε υπόκειται σε προαιρετικό πρόγραμμα εκρίζωσης που θεσπίζεται σύμφωνα με το άρθρο 31 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.</p> <p>(3) Καταγεγραμμένα είδη όπως αναφέρονται στις στήλες 3 και 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882.</p> <p>(4) Ισχύει μόνο όταν το κράτος μέλος προορισμού, ή μέρος αυτού, έχει εγκρίνει εθνικά μέτρα για συγκεκριμένη νόσο όπως παρατίθεται στο παράρτημα I ή στο παράρτημα II της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260, άλλως διαγράφεται.</p> <p>(5) Ευπαθή είδη όπως αναφέρονται στη δεύτερη στήλη του πίνακα του παραρτήματος III της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260.</p>
<b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b>	
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)	Ιδιότητα και τίτλος
Όνομασία τοπικής μονάδας ελέγχου	Κωδικός τοπικής μονάδας ελέγχου
Ημερομηνία	
Σφραγίδα	Υπογραφή

γ) το κεφάλαιο 7 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«ΚΕΦΑΛΑΙΟ 7

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ  
ΕΝΔΟΕΝΩΣΙΑΚΗ ΜΕΤΑΚΙΝΗΣΗ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΖΩΙΚΗΣ ΠΡΟΕΛΕΥΣΗΣ ΑΠΟ  
ΖΩΑ ΥΔΑΤΟΚΑΛΛΙΕΡΓΕΙΑΣ, ΕΚΤΟΣ ΤΩΝ ΖΩΝΤΩΝ ΖΩΩΝ  
ΥΔΑΤΟΚΑΛΛΙΕΡΓΕΙΑΣ, ΠΟΥ ΥΠΟΚΕΙΝΤΑΙ ΣΕ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΥΣ  
ΜΕΤΑΚΙΝΗΣΗΣ Ή ΣΕ ΜΕΤΡΑ ΕΚΤΑΚΤΗΣ ΑΝΑΓΚΗΣ ΠΟΥ ΑΦΟΡΟΥΝ  
ΚΑΤΑΓΕΓΡΑΜΜΕΝΕΣ Ή ΑΝΑΔΥΟΜΕΝΕΣ ΝΟΣΟΥΣ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ “ΡΑΟ-  
AQUA-INTRA-RESTRICT”)**

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ				ΕΝΤΟΣ ΕΕ		
<b>Μέρος I: Περιγραφή του φορτίου</b>	<b>I.1</b>	<b>Αποστολέας</b>		<b>I.2</b>	<b>Αναφορά IMSOC</b>	
		Όνομα			<b>KΩΔΙΚΟΣ QR</b>	
		Διεύθυνση				
		Χώρα	Κωδικός ISO της χώρας			
	<b>I.5</b>	<b>Παραλήπτης</b>		<b>I.6</b>	<b>Υπεύθυνος επιχείρησης που εκτελεί εργασίες συγκέντρωσης ανεξάρτητα από κάποια εγκατάσταση</b>	
		Όνομα			Αριθμός καταχώρισης	
		Διεύθυνση			Διεύθυνση	
	Χώρα		Κωδικός ISO της χώρας	Χώρα		
	<b>I.7</b>		<b>Χώρα καταγωγής</b>	Κωδικός ISO της χώρας	<b>I.9</b>	
	<b>I.8</b>		<b>Περιφέρεια καταγωγής</b>	Κωδικός	<b>I.10</b>	
	<b>I.11</b>		<b>Τόπος αποστολής</b>		<b>I.12</b>	
	Όνομα		Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης		Όνομα	
	Διεύθυνση				Διεύθυνση	
	Χώρα		Κωδικός ISO της χώρας		Χώρα	
	<b>I.13</b>		<b>Τόπος φόρτωσης</b>		<b>I.14</b>	
<b>I.15</b>		<b>Μέσο μεταφοράς</b>		<b>I.16</b>		
<input type="checkbox"/> Πλοίο		<input type="checkbox"/> Αεροσκάφος		Όνομα		
<input type="checkbox"/> Τρένο		<input type="checkbox"/> Οδικό όχημα		Διεύθυνση		
Ταυτοποίηση		<input type="checkbox"/> Άλλο		Χώρα		
Έγγραφο				<b>I.17</b>		
<b>I.18</b>		<b>Συνθήκες μεταφοράς</b>		<b>Συνοδευτικά έγγραφα</b>		
<input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος		<input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη		Τύπος		
<input type="checkbox"/> Κατάψυξη				Χώρα		
<b>I.19</b>		<b>Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας</b>		Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου		Αριθμός σφραγίδας				



<b>I.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>							
<input type="checkbox"/> Περαιτέρω διατήρηση	<input type="checkbox"/> Σφαγή	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υπό περιορισμό	<input type="checkbox"/> Ζωικό αναπαραγωγικό υλικό	<input type="checkbox"/> Εγγεγραμμένο υποειδές	<input type="checkbox"/> Περιοδεύον τσίρκο/θέαμα με ζώα	<input type="checkbox"/> Έκθεση	<input type="checkbox"/> Εκδήλωση ή δραστηριότητα κοντά στα σύνορα
<input type="checkbox"/> Απελευθέρωση στο φυσικό περιβάλλον	<input type="checkbox"/> Κέντρο αποστολής	<input type="checkbox"/> Περιοχή μετεγκατάστασης/κέντρο καθαρισμού	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας για διακοσμητικούς σκοπούς	<input type="checkbox"/> Περαιτέρω μεταποίηση	<input type="checkbox"/> Οργανικά λιπάσματα και βελτιωτικά εδάφους	<input type="checkbox"/> Τεχνική χρήση	<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση καραντίνας ή παρόμοια εγκατάσταση
<input type="checkbox"/> Προϊόντα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Επικονίαση	<input type="checkbox"/> Ζώντα υδρόβια ζώα που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση	<input type="checkbox"/> Άλλο				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω τρίτης χώρας</b>							
Τρίτη χώρα				Κωδικός ISO της χώρας			
Σημείο εξόδου				Κωδικός ΣΣΕ			
Σημείο εισόδου				Κωδικός ΣΣΕ			
<b>I.22 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση μέσω κρατών μελών</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> Για εξαγωγή</b>			
Κράτος μέλος		Κωδικός ISO της χώρας		Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO της χώρας	
Κράτος μέλος		Κωδικός ISO της χώρας		Σημείο εξόδου		Κωδικός ΣΣΕ	
Κράτος μέλος		Κωδικός ISO της χώρας					
<b>I.24 Εκτιμώμενη διάρκεια ταξιδιού</b>				<b>I.25 Ημερολόγιο ταξιδιού</b> <input type="checkbox"/> ναι <input type="checkbox"/> όχι			
<b>I.26 Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>				<b>I.27 Συνολική ποσότητα</b>			
<b>I.28 Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)</b>				<b>I.29 Συνολικός προβλεπόμενος χώρος για το φορτίο</b>			
<b>I.30 Περιγραφή του φορτίου</b>							
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία	Φύλο	Σύστημα ταυτοποίησης	Αριθμός ταυτοποίησης	Ηλικία	Ποσότητα
Περιφέρεια καταγωγής		Ψυκτική αποθήκη		Αναγνωριστικό σήμα	Είδος συσκευασίας		Καθαρό βάρος
Σφαγείο		Είδος επεξεργασίας		Φύση του εμπορεύματος	Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Αριθμός παρτίδας
		Ημερομηνία συλλογής/παραγωγής		Μονάδα μεταποίησης	Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης/του κέντρου	Εξέταση	

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΡΑΟ-AQUA-INTRA-RESTRICT

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β Αναφορά IMSOC
		<p>O/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνω ότι:</p> <p>II.1. Το φορτίο αποτελείται από <sup>(1)</sup>καταγεγραμμένα είδη που κατάγονται από <sup>(2)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(2)</sup>[ζώνη] που υπόκειται σε <sup>(2)</sup>[μέτρα έκτακτης ανάγκης που αναφέρονται στο άρθρο 222 παράγραφος 2 στοιχείο α) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429] <sup>(2)</sup>[περιορισμούς μετακίνησης που αναφέρονται στο άρθρο 222 παράγραφος 2 στοιχείο β) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429] που αφορούν <sup>(2)</sup>[νόσο κατηγορίας <sup>(2)</sup>[Α] <sup>(2)</sup>[Β] <sup>(2)</sup>[Γ], όπως αυτή ορίζεται στο άρθρο 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής] <sup>(2)</sup>[αναδύομη νόσο].</p> <p>II.2. Η μετακίνηση του φορτίου επιτρέπεται υπό τους ακόλουθους όρους:</p> <p>Τα προϊόντα ζωικής προέλευσης πληρούν τους όρους που καθορίζονται στην ακόλουθη άδεια:  <sup>(3)</sup>.....</p> <p>Όσον αφορά τα μέτρα ελέγχου της νόσου:<sup>(4)</sup>.....</p> <p>Στον ..... ακόλουθο τόπο:<sup>(5)</sup>.....</p> <p>II.3. Ελήφθησαν μέτρα για την ταυτοποίηση και την επισήμανση του μέσου μεταφοράς ή των εμπορευματοκιβωτίων, σύμφωνα με το άρθρο 24 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής <sup>A</sup>, και το φορτίο ταυτοποιείται με <sup>(2)</sup>[ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του εμπορευματοκιβωτίου] <sup>(2)</sup>[εγγραφή στο δηλωτικό του πλοίου, όταν το φορτίο μεταφέρεται διά θαλάσσης], η οποία συνδέει σαφώς το φορτίο με το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων.</p> <p>Η <sup>(2)</sup>[ετικέτα] <sup>(2)</sup>[εγγραφή στο δηλωτικό του πλοίου] που αναφέρεται στο σημείο II.3 περιέχει την ακόλουθη δήλωση:</p> <p>“Προϊόντα ζωικής προέλευσης από <sup>(2)</sup>[ψάρια] <sup>(2)</sup>[μαλάκια] <sup>(2)</sup>[καρκινοειδή] καταγόμενα από περιοχή που υπόκειται σε <sup>(2)</sup>[περιορισμούς μετακίνησης] <sup>(2)</sup>[μέτρα έκτακτης ανάγκης]”.</p> <p><b>Σημειώσεις</b></p> <p>Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.</p> <p>“Υδρόβια ζώα” είναι τα ζώα που εμπίπτουν στον ορισμό του άρθρου 4 σημείο 3) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429. “Ζώα υδατοκαλλιέργειας” είναι τα υδρόβια ζώα που αποτελούν αντικείμενο υδατοκαλλιέργειας, όπως ορίζονται στο άρθρο 4 σημείο 7) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση πιστοποιητικών, που παρέχονται στο παράρτημα I κεφάλαιο 2 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής <sup>B</sup>.</p>	

<sup>A</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/990 της Επιτροπής, της 28ης Απριλίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά απαιτήσεις υγείας των ζώων και πιστοποίησης για τις μετακινήσεις υδρόβιων ζώων και προϊόντων ζωικής προέλευσης από υδρόβια ζώα εντός της Ένωσης (ΕΕ L 221 της 10.7.2020, σ. 42).

<sup>B</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής, της 16ης Δεκεμβρίου 2020, για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με την εφαρμογή των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ) 2016/429 και (ΕΕ) 2017/625 όσον αφορά τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων, τα υποδείγματα επίσημων πιστοποιητικών και τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων/επίσημων πιστοποιητικών για την είσοδο στην Ένωση και για τις ενδοενοσιακές μετακινήσεις φορτίων ορισμένων κατηγοριών ζώων και αγαθών και σχετικά με την επίσημη πιστοποίηση με τέτοια πιστοποιητικά, και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 599/2004, των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) αριθ. 636/2014 και (ΕΕ) 2019/628, της οδηγίας 98/68/ΕΚ και των αποφάσεων 2000/572/ΕΚ, 2003/779/ΕΚ και 2007/240/ΕΚ (ΕΕ L 442 της 30.12.2020, σ. 1).

## ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΝΩΣΗ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού ΡΑΟ-AQUA-INTRA-RESTRICT

<b>Μέρος II:</b>	
(1) Καταγεγραμμένα είδη όπως αναφέρονται στις στήλες 3 ή 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882.	
(2) Διατηρείται κατά περίπτωση/Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.	
(3) Αριθμός, ονομασία και ημερομηνία της σχετικής νομικής πράξης.	
(4) Ονομασία της σχετικής νόσου.	
(5) Να συμπληρωθούν τα λεπτομερή στοιχεία της υπό περιορισμό ζώνης που καλύπτει τις εγκαταστάσεις καταγωγής των προϊόντων.	
<b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b>	
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία)	Ιδιότητα και τίτλος
Όνομασία τοπικής μονάδας ελέγχου	Κωδικός τοπικής μονάδας ελέγχου
Ημερομηνία	
Σφραγίδα	Υπογραφή»

2) Το παράρτημα II αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Το παράρτημα II περιλαμβάνει το ακόλουθο υπόδειγμα πιστοποιητικού υγείας των ζώων:

Υπόδειγμα

AQUA-ENTRY-ESTAB/RELEASE/OTHER	Υπόδειγμα πιστοποιητικού υγείας των ζώων για την είσοδο στην Ένωση υδρόβιων ζώων που προορίζονται για εγκαταστάσεις υδατοκαλλιέργειας, για απελευθέρωση στο φυσικό περιβάλλον ή για άλλους σκοπούς πλην της ανθρώπινης κατανάλωσης
--------------------------------	--

**ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ ΠΙΣΤΟΠΟΙΗΤΙΚΟΥ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΟΔΟ ΣΤΗΝ ΕΝΩΣΗ ΥΔΡΟΒΙΩΝ ΖΩΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΟΡΙΖΟΝΤΑΙ ΓΙΑ ΟΡΙΣΜΕΝΕΣ ΕΓΚΑΤΑΣΤΑΣΕΙΣ ΥΔΑΤΟΚΑΛΙΕΡΓΕΙΑΣ, ΓΙΑ ΑΠΕΛΕΥΘΕΡΩΣΗ ΣΤΟ ΦΥΣΙΚΟ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝ Ή ΓΙΑ ΑΛΛΟΥΣ ΣΚΟΠΟΥΣ ΠΛΗΝ ΤΗΣ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗΣ ΚΑΤΑΝΑΛΩΣΗΣ (ΥΠΟΔΕΙΓΜΑ “AQUA-ENTRY-ESTAB/RELEASE/OTHER”)**

ΧΩΡΑ		Πιστοποιητικό υγείας των ζώων για την ΕΕ	
Μέρος Ι. Πιστοποιητικό εισόδου	I.1 Αποστολέας/Εξαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.2 Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	I.2a Αναφορά IMSOC
		I.3 Αρμόδια κεντρική αρχή	ΚΩΔΙΚΟΣ QR
		I.4 Αρμόδια τοπική αρχή	
	I.5 Παραλήπτης/Εισαγωγέας Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.6 Υπεύθυνος επιχείρησης που έχει την ευθύνη για το φορτίο Όνομα Διεύθυνση  Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	
I.7 Χώρα καταγωγής Κωδικός ISO της χώρας	I.9 Χώρα προορισμού Κωδικός ISO της χώρας		
I.8 Περιφέρεια καταγωγής Κωδικός	I.10 Περιφέρεια προορισμού Κωδικός		
I.11 Τόπος αποστολής Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας	I.12 Τόπος προορισμού Όνομα Αριθμός καταχώρισης/έγκρισης Διεύθυνση Χώρα Κωδικός ISO της χώρας		
I.13 Τόπος φόρτωσης	I.14 Ημερομηνία και ώρα αναχώρησης		
I.15 Μέσο μεταφοράς <input type="checkbox"/> Αεροσκάφος <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Τρένο <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα Ταυτοποίηση	I.16 Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου		
	I.17 Συνοδευτικά έγγραφα  Τύπος Κωδικός Χώρα Κωδικός ISO της χώρας Στοιχεία αναφοράς του εμπορικού εγγράφου		
I.18 Συνθήκες μεταφοράς <input type="checkbox"/> Θερμοκρασία περιβάλλοντος <input type="checkbox"/> Διατήρηση σε απλή ψύξη <input type="checkbox"/> Κατάψυξη			
I.19 Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου/Αριθμός σφραγίδας Αριθμός εμπορευματοκιβωτίου Αριθμός σφραγίδας			

<b>I.20 Πιστοποίηση ως ή για</b>						
<input type="checkbox"/> Περαιτέρω διατήρηση		<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υπό περιορισμό		<input type="checkbox"/> Απελευθέρωση στο φυσικό περιβάλλον		<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας για διακοσμητικούς σκοπούς
		<input type="checkbox"/> Εγκατάσταση καραντίνας		<input type="checkbox"/> Άλλο		
		<input type="checkbox"/> Περιοχή μετεγκατάστασης				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> Για διαμετακόμιση</b>			<b>I.22 <input type="checkbox"/> Για την εσωτερική αγορά</b>			
Τρίτη χώρα			Κωδικός ISO της χώρας			
<b>I.23</b>						
<b>I.24 Συνολικός αριθμός μονάδων συσκευασίας</b>		<b>I.25 Συνολική ποσότητα</b>		<b>I.26 Συνολικό καθαρό βάρος/μεικτό βάρος (kg)</b>		
<b>I.27 Περιγραφή του φορτίου</b>						
Κωδικός ΣΟ	Είδος	Υποείδος/Κατηγορία	Φύση του εμπορεύματος	Είδος συσκευασίας	Ηλικία	Ποσότητα
				Αριθμός μονάδων συσκευασίας		Καθαρό βάρος
				Αριθμός έγκρισης ή καταχώρισης της μονάδας/της εγκατάστασης		

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-ENTRY-ESTAB/RELEASE/OTHER

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α	Στοιχεία αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β	Αναφορά IMSOC
		<p>Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος βεβαιώνει ότι:</p> <p>II.1. Σύμφωνα με επίσημες πληροφορίες, τα υδρόβια ζώα τα οποία αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I πληρούν τις ακόλουθες υγειονομικές απαιτήσεις:</p> <p>II.1.1. Τα υδρόβια ζώα κατάγονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] που δεν υπόκειται σε εθνικά μέτρα περιορισμού για υγειονομικούς λόγους ή λόγω εμφάνισης μη φυσιολογικής θνησιμότητας απροσδιόριστης αιτίας, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής <sup>A</sup> και των αναδυόμενων νόσων.</p> <p>II.1.2. Τα υδρόβια ζώα δεν πρόκειται να θανατωθούν στο πλαίσιο εθνικού προγράμματος εκρίζωσης νόσων, συμπεριλαμβανομένων των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και των αναδυόμενων νόσων.</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2. Τα υδρόβια ζώα τα οποία αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I πληρούν τις ακόλουθες απαιτήσεις:</p> <p>II.2.1. Προέρχονται από εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας η οποία είναι <sup>(1)</sup>[καταχωρισμένη] <sup>(1)</sup>[εγκεκριμένη] από την αρμόδια αρχή της τρίτης χώρας ή εδάφους καταγωγής, τελεί υπό τον έλεγχο της αρχής αυτής και εφαρμόζει σύστημα για την τήρηση και τη φύλαξη, για ελάχιστη περίοδο τριών ετών, επικαιροποιημένων αρχείων που περιέχουν τουλάχιστον τις ακόλουθες πληροφορίες:</p> <p>i) είδη, κατηγορίες και αριθμός των ζώων υδατοκαλλιέργειας που διατηρούνται στην εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας·</p> <p>ii) μετακινήσεις υδρόβιων ζώων προς την εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας και ζώων υδατοκαλλιέργειας από την εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας·</p> <p>(iii) θνησιμότητα στην εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας.</p> <p>II.2.2. Προέρχονται από εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας στην οποία πραγματοποιούνται τακτικές ζωοϋγειονομικές επισκέψεις από κτηνίατρο για τον σκοπό της ανίχνευσης και της πληροφόρησης σχετικά με σημεία ενδεικτικά των σχετικών καταγεγραμμένων νόσων που αναφέρονται στο παράρτημα I του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και αναδυόμενων νόσων, με συχνότητα ανάλογη προς τον κίνδυνο που ενέχει η εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας.]</p>			

A

Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/692 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την είσοδο στην Ένωση και για τις μετακινήσεις και τους χειρισμούς, μετά την είσοδο, των φορτίων ορισμένων ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 379).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-ENTRY-ESTAB/RELEASE/OTHER

**Π.3. Γενικές απαιτήσεις υγείας**

Τα υδρόβια ζώα τα οποία αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I πληρούν τις ακόλουθες ζωοϋγειονομικές απαιτήσεις:

- Π.3.1. Τα υδρόβια ζώα κατάγονται από <sup>(1)</sup>[χώρα] <sup>(1)</sup>[έδαφος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] με <sup>(2)</sup>κωδικό: \_\_ \_\_ - \_\_ \_\_ που, κατά την ημερομηνία έκδοσης του παρόντος πιστοποιητικού, περιλαμβάνεται στο μέρος 1 του παραρτήματος XXI του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής<sup>B</sup> για την είσοδο ορισμένων ειδών υδρόβιων ζώων στην Ένωση.
- Π.3.2. Υποβλήθηκαν σε κλινική εξέταση από επίσημο κτηνίατρο εντός περιόδου 72 ωρών πριν από τον χρόνο της φόρτωσης. Κατά την εξέταση, τα υδρόβια ζώα δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα μεταδοτικής νόσου και, σύμφωνα με τα σχετικά αρχεία της εγκατάστασης υδατοκαλλιέργειας, δεν υπήρχαν ενδείξεις προβλημάτων οφειλόμενων σε νόσο.
- Π.3.3. Θα αποσταλούν απευθείας από την εγκατάσταση καταγωγής προς την Ένωση.
- Π.3.4. Δεν έχουν έρθει σε επαφή με ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος.

είτε <sup>(1)</sup>**Π.4. Ειδικές απαιτήσεις υγείας**

- <sup>(1)</sup>**Π.4.1. Απαιτήσεις για <sup>(3)</sup>είδη καταγεγραμμένα για επιζωοτική νέκρωση του αιματοποιητικού, λοίμωξη από *Mikrocytos mackini*, λοίμωξη από *Perkinsus marinus*, λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου Taura και λοίμωξη από τον ιό της κίτρινης κεφαλής**

Τα υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I κατάγονται από <sup>(1)</sup>[χώρα] <sup>(1)</sup>[έδαφος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένη/-ο από <sup>(1)</sup>[επιζωοτική νέκρωση του αιματοποιητικού] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από *Mikrocytos mackini*] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από *Perkinsus marinus*] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου Taura] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από τον ιό της κίτρινης κεφαλής] σύμφωνα με όρους τουλάχιστον εξίσου αυστηρούς με εκείνους που καθορίζονται στο άρθρο 66 ή στο άρθρο 73 παράγραφος 1 και στο άρθρο 73 παράγραφος 2 στοιχείο α) του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής<sup>C</sup> και όπου όλα τα <sup>(3)</sup>καταγεγραμμένα είδη για την ή τις σχετικές νόσους:

- i) προέρχονται από άλλη/άλλο <sup>(1)</sup>[χώρα] <sup>(1)</sup>[έδαφος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένη/-ο από την ή τις ίδιες νόσους·
- ii) δεν έχουν εμβολιαστεί ενάντια σε <sup>(1)</sup> [αυτή τη νόσο] <sup>(1)</sup> [αυτές τις νόσους].]

<sup>B</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2021, για την κατάρτιση καταλόγων τρίτων χωρών, εδαφών ή ζωνών αυτών από τις οποίες/τα οποία επιτρέπεται η είσοδος ζώων, ζωικού αναπαραγωγικού υλικού και προϊόντων ζωικής προέλευσης στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 114 της 31.3.2021, σ. 1).

<sup>C</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/689 της Επιτροπής, της 17ης Δεκεμβρίου 2019, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για την επιτήρηση, τα προγράμματα εκρίζωσης και το καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο για ορισμένες καταγεγραμμένες και αναδυόμενες νόσους (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 211).

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-ENTRY-ESTAB/RELEASE/OTHER

	<p><sup>(1)(4)</sup> [II.4.2. <b>Απαιτήσεις για <sup>(3)</sup>είδη καταγεγραμμένα για την ιογενή αιμορραγική σηψαιμία (VHS), τη λοιμώδη νέκρωση του αιματοποιητικού (IHN), τη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους αναιμίας του σολομού με απαλειμμένη HPR (ISAV), τη λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i> (μαρτειλίωση), τη λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>, τη λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i> και τη λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων</b></p> <p>Τα υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I κατάγονται από <sup>(1)</sup>[χώρα] <sup>(1)</sup>[έδαφος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένο/-η από <sup>(1)</sup>[ιογενή αιμορραγική σηψαιμία (VHS)] <sup>(1)</sup>[λοιμώδη νέκρωση του αιματοποιητικού (IHN)] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους αναιμίας του σολομού με απαλειμμένη HPR (ISAV)] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Marteilia refringens</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia exitiosa</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από <i>Bonamia ostreae</i>] <sup>(1)</sup>[λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου των λευκών κηλίδων], σύμφωνα με το μέρος II κεφάλαιο 4 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/689, και όπου όλα τα <sup>(3)</sup>καταγεγραμμένα είδη για την ή τις σχετικές νόσους:</p> <p>i) προέρχονται από άλλη/άλλο <sup>(1)</sup>[χώρα] <sup>(1)</sup>[έδαφος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που έχει χαρακτηριστεί απαλλαγμένη/-ο από την ή τις ίδιες νόσους·</p> <p>ii) δεν έχουν εμβολιαστεί ενάντια σε <sup>(1)</sup> [αυτή τη νόσο] <sup>(1)</sup> [αυτές τις νόσους].]</p> <p><sup>(1)(5)</sup> [II.4.3. <b>Απαιτήσεις για <sup>(6)</sup>είδη ευπαθή στη λοίμωξη από τον ιό της εαρινής ιαιμίας του κυπρίνου (SVC), στη βακτηριδιακή νεφρίτιδα (BKD), στη λοίμωξη από τον ιό της λοιμώδους παγκρεατικής νέκρωσης (IPN), στη λοίμωξη από <i>Gyrodactylus salaris</i> (GS), στη λοίμωξη από τον ιό άλφα των σαλμονιδών (SAV), στη λοίμωξη από τον ερπητοϊό των στρειδιών 1 μνar (OsHV-1 μνar) και για <sup>(3)</sup>είδη ευπαθή στη νόσο του ερπητοϊού του κυπρίνου Κοί (KHV)</b></p> <p>Τα υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I κατάγονται από <sup>(1)</sup>[χώρα] <sup>(1)</sup>[έδαφος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] που πληροί τις υγειονομικές εγγυήσεις όσον αφορά τις νόσους <sup>(1)</sup>[SVC], <sup>(1)</sup>[BKD], <sup>(1)</sup>[IPN], <sup>(1)</sup>[G. salaris], <sup>(1)</sup>[SAV], <sup>(1)</sup>[OsHV-1 μνar], <sup>(1)</sup>[KHV], οι οποίες εγγυήσεις είναι αναγκαίες για τη συμμόρφωση με τα εθνικά μέτρα που ισχύουν στο κράτος μέλος προορισμού, σύμφωνα με το άρθρο 175 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692, και για τις οποίες το κράτος μέλος ή μέρος αυτού περιλαμβάνεται <sup>(1)</sup>[στο παράρτημα I] <sup>(1)</sup>[στο παράρτημα II] της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής<sup>D</sup></p> <p><sup>(1)</sup>είτε [II.4. <b>Ειδικές απαιτήσεις υγείας</b></p> <p>Τα υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I είναι υδρόβια ζώα που προορίζονται για εγκατάσταση υπό περιορισμό η οποία πληροί τις απαιτήσεις του άρθρου 9 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής<sup>E</sup>, όπου θα χρησιμοποιηθούν για ερευνητικούς σκοπούς.]</p>
--	---

<sup>D</sup> Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2021/260 της Επιτροπής, της 11ης Φεβρουαρίου 2021, για την έγκριση εθνικών μέτρων που έχουν σχεδιαστεί για τον περιορισμό των επιπτώσεων ορισμένων νόσων των υδρόβιων ζώων σύμφωνα με το άρθρο 226 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την κατάργηση της απόφασης 2010/221/ΕΕ της Επιτροπής (ΕΕ L 59 της 19.2.2021, σ. 1).

<sup>E</sup> Κατ' εξουσιοδότηση κανονισμός (ΕΕ) 2020/691 της Επιτροπής, της 30ής Ιανουαρίου 2020, για τη συμπλήρωση του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τους κανόνες για τις εγκαταστάσεις υδατοκαλλιέργειας και τους μεταφορείς υδρόβιων ζώων (ΕΕ L 174 της 3.6.2020, σ. 345).



## ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-ENTRY-  
ESTAB/RELEASE/OTHER

	<p><sup>(1)</sup>είτε <b>Π.4. Ειδικές απαιτήσεις υγείας</b></p> <p>Τα υδρόβια ζώα που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I είναι άγρια υδρόβια ζώα τα οποία <sup>(1)</sup>[υποβλήθηκαν σε καραντίνα σε εγκατάσταση εγκεκριμένη για τον σκοπό αυτόν από την αρμόδια αρχή <sup>(1)</sup>[της χώρας] <sup>(1)</sup>[του εδάφους] καταγωγής σύμφωνα με το άρθρο 15 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691.] <sup>(1)</sup>[θα υποβληθούν σε καραντίνα σε εγκατάσταση εγκεκριμένη για τον σκοπό αυτόν σύμφωνα με το άρθρο 15 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691.]</p> <p>Π.5. Εξ όσων γνωρίζω και όπως δηλώθηκε από τον υπεύθυνο της επιχείρησης, τα ζώα του φορτίου δεν παρουσιάζουν συμπτώματα νόσου και προέρχονται από <sup>(1)</sup>[εγκατάσταση] <sup>(1)</sup>[οικότοπο] όπου:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) δεν υπήρξε μη φυσιολογική θνησιμότητα απροσδιόριστης αιτίας· και</li> <li>ii) τα υδρόβια ζώα δεν ήρθαν σε επαφή με δεσποζόμενα ζώα <sup>(3)</sup>καταγεγραμμένων ειδών που δεν πληρούσαν τις απαιτήσεις που αναφέρονται στο σημείο Π.1.</li> </ul> <p><b>Π.6. Απαιτήσεις ως προς τη μεταφορά</b></p> <p>Ελήφθησαν μέτρα ώστε η μεταφορά των υδρόβιων ζώων που αναφέρονται στο πλαίσιο I.27 του μέρους I να γίνει σύμφωνα με τις απαιτήσεις των άρθρων 167 και 168 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692 και ειδικότερα:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Π.6.1. τα υδρόβια ζώα αποστέλλονται απευθείας από την εγκατάσταση καταγωγής στην Ένωση και δεν εκφορτώνονται από το εμπορευματοκιβώτιό τους, όταν μεταφέρονται αεροπορικώς, διά θαλάσσης, σιδηροδρομικώς ή οδικώς·</li> <li>Π.6.2. το νερό μέσα στο οποίο μεταφέρονται δεν ανανεώνεται σε τρίτη χώρα ή έδαφος, ζώνη ή διαμέρισμα που δεν είναι καταγεγραμμένο για την είσοδο του συγκεκριμένου είδους και της συγκεκριμένης κατηγορίας υδρόβιων ζώων στην Ένωση·</li> <li>Π.6.3. τα ζώα δεν μεταφέρονται υπό συνθήκες ώστε να μην απειλείται το υγειονομικό καθεστώς τους, και ιδίως: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) όταν τα ζώα μεταφέρονται μέσα σε νερό, το νερό δεν επηρεάζει το υγειονομικό καθεστώς τους·</li> <li>ii) τα μέσα μεταφοράς και τα εμπορευματοκιβώτια πρέπει να έχουν κατασκευαστεί κατά τρόπον ώστε να μην απειλείται το υγειονομικό καθεστώς των υδρόβιων ζώων κατά τη διάρκεια της μεταφοράς·</li> <li>iii) το <sup>(1)</sup>[εμπορευματοκιβώτιο] <sup>(1)</sup>[δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς] δεν έχει χρησιμοποιηθεί προηγουμένως ή έχει καθαριστεί και απολυμανθεί βάσει πρωτοκόλλου και με χρήση προϊόντων εγκεκριμένου/-ων από την αρμόδια αρχή <sup>(1)</sup>[της τρίτης χώρας] <sup>(1)</sup>[του εδάφους καταγωγής], πριν από τη φόρτωση για αποστολή προς την Ένωση·</li> </ul> </li> </ul>
--	--

## ΧΩΡΑ

Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-ENTRY-  
ESTAB/RELEASE/OTHER

Π.6.4. από τη στιγμή της φόρτωσης στην εγκατάσταση καταγωγής έως την άφιξη στην Ένωση, τα ζώα του φορτίου δεν μεταφέρονται μέσα στο ίδιο νερό ή <sup>(1)</sup>[εμπορευματοκιβώτιο] <sup>(1)</sup>[δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς] με υδρόβια ζώα κατώτερου υγειονομικού καθεστώτος ή τα οποία δεν προορίζονται για είσοδο στην Ένωση·

Π.6.5. αν χρειάζεται ανανέωση του νερού σε <sup>(1)</sup>[τρίτη χώρα] <sup>(1)</sup>[έδαφος] <sup>(1)</sup>[ζώνη] <sup>(1)</sup>[διαμέρισμα] καταγεγραμμένη/-ο για την είσοδο του συγκεκριμένου είδους και κατηγορίας υδρόβιων ζώων στην Ένωση, αυτή γίνεται μόνο, <sup>(1)</sup>[σε περίπτωση χερσαίας μεταφοράς, σε σημεία ανανέωσης νερού εγκεκριμένα από την αρμόδια αρχή <sup>(1)</sup>[της τρίτης χώρας] <sup>(1)</sup>[του εδάφους] όπου πραγματοποιείται η ανανέωση του νερού.] <sup>(1)</sup>[σε περίπτωση μεταφοράς με δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς, σε απόσταση τουλάχιστον 10 km από κάθε εγκατάσταση υδατοκαλλιέργειας που βρίσκεται πάνω στη διαδρομή από τον τόπο καταγωγής έως τον τόπο προορισμού στην Ένωση.]

**Π.7. Απαιτήσεις επισήμανσης**

Ελήφθησαν μέτρα για την ταυτοποίηση και την επισήμανση <sup>(1)</sup>[του μέσου μεταφοράς] <sup>(1)</sup>[των εμπορευματοκιβωτίων] σύμφωνα με το άρθρο 169 παράγραφος 1 και 2 του κατ' εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692, και συγκεκριμένα:

Π.7.1. το φορτίο ταυτοποιείται με <sup>(1)</sup>[ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα στο εξωτερικό του εμπορευματοκιβωτίου] <sup>(1)</sup>[εγγραφή στο δηλωτικό του πλοίου, σε περίπτωση μεταφοράς με δεξαμενόπλοιο ιχθυομεταφοράς], που συνδέει σαφώς το φορτίο με το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων·

Π.7.2. η ευανάγνωστη και ευδιάκριτη ετικέτα περιέχει τουλάχιστον τις ακόλουθες πληροφορίες:

- α) τον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων του φορτίου·
- β) την ονομασία των ειδών που περιέχονται σε κάθε εμπορευματοκιβώτιο·
- γ) τον αριθμό των ζώων σε κάθε εμπορευματοκιβώτιο για κάθε ένα από τα είδη που περιέχονται σ' αυτό·
- δ) τον σκοπό για τον οποίο προορίζονται τα ζώα.

**Π.8. Ισχύς του πιστοποιητικού υγείας των ζώων**

Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων ισχύει για περίοδο 10 ημερών από την ημερομηνία έκδοσής του. Σε περίπτωση μεταφοράς υδρόβιων ζώων διά θαλάσσης/πλωτής οδού, η εν λόγω περίοδος των 10 ημερών μπορεί να παραταθεί κατά χρονικό διάστημα ίσο με τη διάρκεια του ταξιδιού διά θαλάσσης/πλωτής οδού.

**Σημειώσεις**

Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, οι αναφορές στην Ευρωπαϊκή Ένωση στο παρόν πιστοποιητικό περιλαμβάνουν το Ηνωμένο Βασίλειο όσον αφορά τη Βόρεια Ιρλανδία.

## ΧΩΡΑ

## Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-ENTRY-ESTAB/RELEASE/OTHER

<p>“Υδρόβια ζώα” είναι τα ζώα που εμπίπτουν στον ορισμό του άρθρου 4 σημείο 3) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429. “Ζώα υδατοκαλλιέργειας” είναι τα υδρόβια ζώα που αποτελούν αντικείμενο υδατοκαλλιέργειας, όπως ορίζονται στο άρθρο 4 σημείο 7) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.</p> <p>Το παρόν υπόδειγμα πιστοποιητικού προορίζεται για την είσοδο υδρόβιων ζώων στην Ένωση για τους σκοπούς που αναφέρονται στον τίτλο του, ακόμη και όταν η Ένωση δεν είναι ο τελικός προορισμός των εν λόγω ζώων.</p> <p>Το παρόν υπόδειγμα πιστοποιητικού δεν πρέπει να χρησιμοποιείται για την είσοδο στην Ένωση υδρόβιων ζώων που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2073/2005 της Επιτροπής, συμπεριλαμβανομένων των ζώων που προορίζονται για τις ακόλουθες εγκαταστάσεις υδατοκαλλιέργειας:</p> <p>i) εγκατάσταση θαλάσσιων προϊόντων διατροφής με έλεγχο νόσων, όπως αυτή ορίζεται στο άρθρο 4 σημείο 52) του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429 ή</p> <p>ii) κέντρο αποστολής όπως ορίζεται στο άρθρο 2 σημείο 3 του κατ’ εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/691.</p> <p>για τα οποία πρέπει να χρησιμοποιείται, ανάλογα με την περίπτωση, το υπόδειγμα πιστοποιητικού FISH-CRUST-HC, το οποίο παρατίθεται στο κεφάλαιο 28 του παραρτήματος III του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής<sup>F</sup>, ή το υπόδειγμα πιστοποιητικού MOL-HC, το οποίο παρατίθεται στο κεφάλαιο 31 του παραρτήματος III του ίδιου κανονισμού.</p> <p>Το παρόν πιστοποιητικό υγείας των ζώων συμπληρώνεται σύμφωνα με τις σημειώσεις για τη συμπλήρωση των πιστοποιητικών που παρέχονται στο κεφάλαιο 4 του παραρτήματος I του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/2235.</p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(1) Διατηρείται κατά περίπτωση./Διαγράφεται η περιττή ένδειξη. Στην περίπτωση του μέρους Π.4.1, η διαγραφή δεν επιτρέπεται εάν το φορτίο περιέχει είδη καταγεγραμμένα για επιζωοτική νέκρωση του αιματοποιητικού, λοίμωξη από <i>Mikrocytos mackini</i>, λοίμωξη από <i>Perkinsus marinus</i>, λοίμωξη από τον ιό του συνδρόμου Taura και λοίμωξη από τον ιό της κίτρινης κεφαλής</p> <p>(2) Κωδικός της τρίτης χώρας/του εδάφους/της ζώνης/του διαμερίσματος, όπως εμφανίζεται στη στήλη 2 του μέρους 1 του παραρτήματος XXI του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2021/404 της Επιτροπής.</p> <p>(3) Καταγεγραμμένα είδη όπως αναφέρονται στις στήλες 3 και 4 του πίνακα του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής<sup>G</sup>. Τα είδη-φορείς (διαβιβαστές) που περιλαμβάνονται στη στήλη 4 του εν λόγω πίνακα θεωρούνται διαβιβαστές μόνο αν πληρούν τους όρους που καθορίζονται στο παράρτημα XXX του κατ’ εξουσιοδότηση κανονισμού (ΕΕ) 2020/692.</p>
--

<sup>F</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/2235 της Επιτροπής, της 16ης Δεκεμβρίου 2020, για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με την εφαρμογή των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ) 2016/429 και (ΕΕ) 2017/625 όσον αφορά τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων, τα υποδείγματα επίσημων πιστοποιητικών και τα υποδείγματα πιστοποιητικών υγείας των ζώων/επίσημων πιστοποιητικών για την είσοδο στην Ένωση και για τις ενδοενωσιακές μετακινήσεις φορτίων ορισμένων κατηγοριών ζώων και αγαθών και σχετικά με την επίσημη πιστοποίηση με τέτοια πιστοποιητικά, και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 599/2004, των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) αριθ. 636/2014 και (ΕΕ) 2019/628, της οδηγίας 98/68/ΕΚ και των αποφάσεων 2000/572/ΕΚ, 2003/779/ΕΚ και 2007/240/ΕΚ (ΕΕ L 442 της 30.12.2020, σ. 1).

<sup>G</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/1882 της Επιτροπής, της 3ης Δεκεμβρίου 2018, για την εφαρμογή ορισμένων κανόνων πρόληψης και ελέγχου νόσων σε κατηγορίες καταγεγραμμένων νόσων και για την κατάρτιση καταλόγου ειδών και ομάδων ειδών οργανισμών που συνιστούν σημαντικό κίνδυνο εξάπλωσης των εν λόγω καταγεγραμμένων νόσων (ΕΕ L 308 της 4.12.2018, σ. 21).»

**ΧΩΡΑ****Υπόδειγμα πιστοποιητικού AQUA-ENTRY-  
ESTAB/RELEASE/OTHER**

	<p>(4) Ισχύει σε όλες τις περιπτώσεις στις οποίες τα υδρόβια ζώα πρόκειται να απελευθερωθούν στο φυσικό περιβάλλον στην Ένωση ή όταν το κράτος μέλος προορισμού είτε έχει καθεστώς απαλλαγμένου από νόσο κατηγορίας Γ, όπως ορίζεται στο άρθρο 1 σημείο 3) του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2018/1882, είτε υφίσταται σε προαιρετικό πρόγραμμα εκρίζωσης που θεσπίστηκε σύμφωνα με το άρθρο 31 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) 2016/429.</p> <p>(5) Ισχύει μόνο όταν το κράτος μέλος προορισμού, ή μέρος αυτού, έχει εγκρίνει εθνικά μέτρα για συγκεκριμένη νόσο όπως παρατίθεται στο παράρτημα Ι ή στο παράρτημα ΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260, άλλως διαγράφεται.</p> <p>(6) Είδη που καταγράφονται στη δεύτερη στήλη του πίνακα του παραρτήματος ΙΙΙ της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2021/260.</p>
	<p><b>Επίσημος/-η κτηνίατρος</b>  Ονοματεπώνυμο (με κεφαλαία)</p> <p>Ημερομηνία</p> <p>Σφραγίδα</p> <p style="text-align: right;">Ιδιότητα και τίτλος</p> <p style="text-align: right;">Υπογραφή</p>