

Ветеринарен сертификат за ЕС

Част I : Данни за представената пратка	I.1. Изпращач Име Адрес Пощенски код Държава		I.2.а. Местен номер за справка :		I.2. Референтен номер на сертификата:					
			I.3. Централна компетентна власт							
			I.4. Локална компетентна власт							
	I.5. Получател Име Адрес Пощенски код Държава		I.6. Лице, отговарящо за товара							
	I.7. Страна на произхода, ISO код		I.8. Регион на произхода, Код		I.9. Държава - дестинация		ISO код	I.10. Регион - дестинация		Код
	I.11. Място на произхода Животновъден обект <input type="checkbox"/> Център за семенна течност <input type="checkbox"/> Предприятие <input type="checkbox"/> Име Адрес Име Адрес Име Адрес		I.12. Място на дестинацията Номер на одобрението Номер на одобрението Номер на одобрението							
	I.13. Място на натоварване Адрес		Номер на одобрението		I.14. Дата и време на заминаване					
	I.15. Транспортно средство Самолет <input type="checkbox"/> Кораб <input type="checkbox"/> Ж.п. вагон <input type="checkbox"/> Пътно МПС <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Идентификация:. Документ:		I.16. Входящ ГВП в ЕС Име		ГИВП No.:		I.17. Номер(а) на CITES сертификата/ите/			
	I.18. Животински вид/продукт		I.19. Код на стоката по комбинираната митническа номенклатура (CN код)		I.20. Пълен избуял тегло					
	I.21. Температура на продуктите Амбиентна/ като околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени <input type="checkbox"/>		I.22. Брой опаковки		I.23. Идентификация на контейнера/ номер на пломбата					
I.25. Животни със сертификат като/продукти със сертификат за : Разплод <input type="checkbox"/> Уговяване <input type="checkbox"/> Клане <input type="checkbox"/> Одобрени органи <input type="checkbox"/> Изкуствено размножаване <input type="checkbox"/> Карантина <input type="checkbox"/> Повторно заселване на дивеч <input type="checkbox"/> Регистрирани коне <input type="checkbox"/> Домашни любимци <input type="checkbox"/> Цирк <input type="checkbox"/> Пренасочване <input type="checkbox"/> Друго <input type="checkbox"/> Човешка консумация <input type="checkbox"/> Фураж <input type="checkbox"/> Допълнителен процес <input type="checkbox"/> Фармацевтична употреба <input type="checkbox"/> Техническа употреба <input type="checkbox"/>		I.26. За транзит до 3та страна спрямо ЕС		I.27. За износ или допускане в ЕС Окончателен внос <input type="checkbox"/> Повторно влизане на коне <input type="checkbox"/> Временно допуснати коне <input type="checkbox"/>						
I.28. Идентификация на животни/продукти Биологични видове вид обработка Кланаца/ Транжорна/ Хладилник Брой пакети [bg] Type of packaging Партиден номер Вид на разфасовките Нето тегло										

II. Здравна информация

II.a. Референтен номер на сертификата

II.b. Местен номер за справка :

1. Удостоверяване на безопасността за общественото здраве

Аз, долуподписаният, удостоверявам, че пратката желатин, описана по-горе,

- 1.1. е била поставена в обвивка, пакетизирана, складирана и транспортирана съобразно имащите отношение стандартни изисквания за общественото здраве на САЩ съгласно Кодекса на федералните наредби, които са били признати за тази цел за еквивалентни на стандартите на Европейската общност съгласно постановеното в Решение на Съвета 98/258/EC(2) с последните изменения с Решение 2003/833/EC (3);
- 1.2. произхожда от предприятие, което се подлага на периодична инспекция от Администрацията за храни и лекарства (АХЛ), и за което при тези инспекции е установено
 - (а) че отговаря на съответните стандартни изисквания на САЩ за общественото здраве съгласно Кодекса на федералните наредби, които са били признати за тази цел за еквивалентни на стандартите на Европейската общност съгласно постановеното в Решение на Съвета 98/258/EC; и
 - (б) че води документация, която се подлага на преглед от АХЛ, през време на инспекция или в друг случай, която обосновава и подкрепя верността на информацията, съдържаща се в законно задължителната декларация на производителя до АХЛ конкретно за тази пратка (приложено е копие).
- 1.3. Тази декларация е потвърдена чрез периодични инспекции на обекта от служителите на държавни регулаторни органи и потвърждава, под заплахата от наказателни санкции за невярна информация, че желатинът е бил:

произведен изключително от кости на преживни животни или свински кожи

 - (а) добит от животни, които са били заколени в кланица и чиито кланични трупове са били намерени годни за човешка консумация в резултат на пред- и следкланичния преглед, и, за преживни животни, които не са били заколени след зашеметяване с инжектиране на газ в черепната кухина или убити по същия метод, или заколени чрез разрязване след зашеметяване в централната нервна тъкан с вкарване на продълговат инструмент с форма на прът, вкаран в черепната кухина, и;
 - (б) транспортиран директно от кланиците или транжорните до предприятията за желатин съобразно приложените стандартни изисквания за общественото здраве на САЩ съгласно Кодекса на Федералните наредби, които са били признати за тази цел за еквивалентни на стандартите на Европейската общност съгласно постановеното в Решение на Съвета 98/258/EC;
 - (в) който не съдържа и не е добит от специфично рискови материали съгласно дефиницията в Анекс XI, раздел А, към Регламент (ЕС) No 999/2001 на Европейския парламент и Съвета (4) или механично добитото месо е получено от кости на говеда, дребни преживни животни или кози.

1.4. Тази декларация потвърждава също така, под заплахата от наказателни санкции за невярна информация, че желатинът е бил:

произведен чрез процес, който гарантира, че суровината е подложена на обработка с киселина или основа, последвана от едно или повече измивания – след това желатинът се извлича чрез загряване един или няколко последователни пъти, следвано от пречистване посредством филтриране и стерилизация; през време на този процес не са били използвани други консерванти освен серен диоксид и водороден пероксид;

показано от периодични представителни анализи на готови желатинови продукти, извършени от акредитирана частна лаборатория и координирани и прегледани от служители на държавни регулаторни органи, че не превишават следните критерии:

- Общо аеробни бактерии - 103/g
- Колиформи (30oC) - 0/g
- Колиформи (44.5oC) - 0/10g
- Анаеробни сулфит-редуциращи бактерии (без образуване на газ) - 10/g
- Clostridium perfringens - 0/g
- Staphylococcus aureus - 0/g
- Салмонела - 0/25g
- As - 1 ppm
- Pb - 5 ppm
- Cd - 0.5 ppm
- Hg - 0.15 ppm
- Cr - 10 ppm
- Cu - 30 ppm
- Zn - 50 ppm
- SO2 - 50 ppm
- H2O2 - 10 ppm
- Общо аеробни бактерии - 103/g
- Колиформи (30oC) - 0/g

2. Декларация

Аз, долуподписаният, декларирам, че притежавам писмена декларация от отговорника на предприятието (име на лицето), деклариращо, че:

продуктът описан по-горе е направен изключително от свински кожи /кости от преживни животни, които са били добити от животни, заколени в кланица и чиито кланични трупове са били намерени годни за човешка консумация в резултат на пред- и следкланичен преглед.

този продукт не съдържа и не е извлечен от посочените рискови материали съгласно дефиницията в Анекс XI, раздел А, към Регламент (ЕС) No 999/2001 или механично извлеченото месо получено от кости на говеда, дребни преживни животни или кози. Говедата, дребните преживни животни или козите, от които произхожда този продукт (с изключение на месото добито от свине), не са били заколени след зашеметяване с инжектиране на газ в черепната кухина или убити по същия метод, или заколени чрез разрязване след зашеметяване в централната нервна тъкан с вкарване на продълговат инструмент с форма на прът, вкаран в черепната кухина.

този продукт е бил произведен чрез процес, който гарантира, че суровината е подложена на обработка с киселина или основа, последвана от едно или повече измивания. Извличането е чрез загряване един или няколко последователни пъти и пречистване посредством филтриране и стерилизация. Не са били използвани други консерванти освен серен диоксид и водороден пероксид (водороден пероксид е забранен в желатина в САЩ съгласно 21 CFR 184.1366).

Желатинът отговаря на следните спецификации, съгласно определеното чрез анализ:

- Общо аеробни бактерии - 103/g
- Колиформи (30oC) - 0/g
- Колиформи (44.5oC) - 0/10g
- Анаеробни сулфит-редуциращи бактерии (без образуване на газ) - 10/g
- Clostridium perfringens - 0/g
- Staphylococcus aureus - 0/g
- Салмонела - 0/25g

Част II: Сертификация/ удостоверение	II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.b. Местен номер за справка :
	<p>As - 1 ppm Pb - 5 ppm Cd - 0.5 ppm Hg - 0.15 ppm Cr - 10 ppm Cu - 30 ppm Zn - 50 ppm SO2 - 50 ppm H2O2 - 10 ppm Общо аеробни бактерии - 103/g Колиформи (30oC) - 0/g</p>		
	<p>(1) Посочете името или регистрационния номер (ж.п. вагони и камиони), номера на полета (самолет) или името (кораб). Тази информация трябва да се актуализира при разтоварването и претоварването.</p> <p>(2) Официален журнал L 118, 21.4.1998, стр. 1.</p> <p>(3) Официален журнал L 316, 29.11.2003, стр. 20.</p> <p>(4) Официален журнал L 147, 31.5.2001, стр. 1.</p> <p>(5) Подписът и печатът трябва да са с цвят различен от този на печатния текст.</p>		
	Официален ветеринарен лекар или Официален ветеринарен инспектор		
	Име (с Главни букви) ::	Квалификация и титла:	
	Местна ветеринарна служба:	No. на съответната местна ветеринарна служба:	
	Дата::	Подпис::	
	Печат		