

## REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (ESB) nr. 717/2013

2015/EES/63/39

frá 25. júlí 2013

## um breytingu á reglugerð (ESB) nr. 142/2011 að því er varðar upplýsingar um velferð dýra í tilteknum fyrirmyndum að heilbrigðisvottorðum (\*)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS  
HEFUR,

með hliðsjón af sáttmálanum um starfshætti Evrópusambandsins,

með hliðsjón af reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1069/2009 frá 21. október 2009 um heilbrigðisreglur að því er varðar aukaafurðir úr dýrum og afleiddar afurðir sem ekki eru ætlaðar til manneldis og um niðurfellingu á reglugerð (EB) nr. 1774/2002 (reglugerð um aukaafurðir úr dýrum) <sup>(1)</sup>, einkum fyrstu undirgrein d-liðar 2. mgr. 42. gr.,

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) Í reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 frá 25. febrúar 2011 um framkvæmd reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1069/2009 um heilbrigðisreglur, að því er varðar aukaafurðir úr dýrum og afleiddar afurðir sem ekki eru ætlaðar til manneldis, og um framkvæmd tilskipunar ráðsins 97/78/EB að því er varðar tiltekin sýni og hluti sem eru undanþegin heilbrigðiseftirliti með dýrum og dýraafurðum á landmærum samkvæmt þeirri tilskipun <sup>(2)</sup> er kveðið á um að með sendingum af aukaafurðum úr dýrum og afleiddum afurðum til innflutnings til Sambandsins eða umflutnings í gegnum það skuli fylgja heilbrigðisvottorð í samræmi við fyrirmyndirnar í XV. viðauka við hana.
- 2) Í tilteknum fyrirmyndum að vottorðum í XV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011 er kveðið á um að opinber dýralæknir skuli votta að farið sé að reglum um velferð dýra sem mælt er fyrir um í tilskipun ráðsins 93/119/EB frá 22. desember 1993 um vernd dýra við slátrun eða dráp <sup>(3)</sup>.
- 3) Tilskipun 93/119/EB var felld úr gildi og í stað hennar kom reglugerð ráðsins (EB) 1099/2009 frá 24. september 2009 um vernd dýra við aflífun <sup>(4)</sup>. Reglugerð (EB) nr. 1099/2009 gildir frá 1. janúar 2013.

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 25. júlí 2013.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,

José Manuel BARROSO

forseti.

- 4) Til glöggvunar skal uppfæra yfirlýsingarnar um velferð dýra í fyrirmyndunum að heilbrigðisvottorðum í D-lið 3. kafla, í iv. lið b-liðar í lið II.1.3 í F-lið 3. kafla og í iv. lið b-liðar í lið II.2.2 í 8. kafla XV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011.
- 5) Til að koma í veg fyrir rökun á viðskiptum skal heimila notkun vottorða, sem gefin eru út í samræmi við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, fyrir gildistöku þessarar reglugerðar meðan á umbreytingartímabili stendur.
- 6) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um matvælaferlið og heilbrigði dýra og hvorki Evrópuþingið né ráðið hefur andmælt þeim.

## SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

1. gr.

Ákvæðum XV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011 er breytt í samræmi við viðaukann við þessa reglugerð.

2. gr.

Á umbreytingartímabili, sem stendur til 31. janúar 2014, er heimilt að halda áfram að flytja sendingar af afurðum úr dýraríkinu, sem hafa meðfylgjandi vottorð sem gefin eru út fyrir 1. desember 2013 í samræmi við fyrirmyndirnar í XV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, inn til Sambandsins áður en breytingarnar, sem innleiddar eru með þessari reglugerð, taka gildi.

3. gr.

Reglugerð þessi öðlast gildi á tuttugasta degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Hún kemur til framkvæmda frá og með 1. desember 2013.

(\*) Þessi ESB-gerð birtist í Stjtið. ESB L 201, 26.7.2013, bls. 31. Hennar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 199/2015 frá 25. september 2015 um breytingu á I. viðauka (Heilbrigði dýra og plantna) við EES-samninginn, biður birtingar.

<sup>(1)</sup> Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.

<sup>(2)</sup> Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.

<sup>(3)</sup> Stjtið. EB L 340, 31.12.1993, bls. 21.

<sup>(4)</sup> Stjtið. ESB L 303, 18.11.2009, bls. 1.

## VIÐAUKI

Ákvæðum XV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011 er breytt sem hér segir:

1) Í stað D-liðar 3. kafla komi eftirfarandi:

„D-LIÐUR 3. KAFLA

**Heilbrigðisvottorð**

*Fyrir hrátt gæluþráfóður til beinnar sölu eða aukaafurðir úr dýrum, ætlaðar í föður handa loðdýrum, vegna sendingar til eða umflutnings (\*) um Evrópusambandið*

**LAND****Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn í ESB**

<b>I. hluti: Upplýsingar um vörusendingu</b>	I.1. Sendandi Heiti Heimilisfang  Sími		I.2. Tilvísunarnúmer vottorðs		I.2.a.			
			I.3. Lögbært stjórnvald					
			I.4. Lögbært staðaryfirvald					
	I.5. Viðtakandi Heiti Heimilisfang  Póstnúmer Sími		I.6. Einstaklingur sem er ábyrgur fyrir farinum í ESB Heiti Heimilisfang  Póstnúmer Sími					
	I.7. Uppruna-land	ISO-kóði	I.8. Upprunasvæði	Kóði	I.9. Viðtöku-land	ISO-kóði	I.10. Viðtökusvæði	Kóði
	I.11. Upprunastaður  Heiti Heimilisfang  Heiti Heimilisfang  Heiti Heimilisfang		Samþykkisnúmer		I.12. Viðtökustaður  Heiti Heimilisfang  Póstnúmer			Tollvöruheimsla <input type="checkbox"/> Samþykkisnúmer
	I.13. Fermingarstaður		I.14. Brottfarardagur					
	I.15. Flutningatæki Flugvél <input type="checkbox"/> Skip <input type="checkbox"/> Járnbrautarvagn <input type="checkbox"/> Ökutæki <input type="checkbox"/> Annað <input type="checkbox"/> Auðkenning Tilvísun í skjöl		I.16. Skoðunarstöð á landamærum við komu til ESB					
	I.18. Lýsing á vöru		I.17.					
			I.19. Vörunúmer (ST-númer)					
			I.20. Magn					
	I.21. Hitastig afurðar Við umhverfishita <input type="checkbox"/> Kæld <input type="checkbox"/> Fryst <input type="checkbox"/>		I.22. Fjöldi pakkninga					
	I.23. Nr. innsiglis/gáms		I.24. Tegund umbúða					
I.25. Vörur sem eru vottaðar: Sem fóður <input type="checkbox"/> Til tæknilegra nota <input type="checkbox"/>								
I.26. Til umflutnings gegnum ESB til þriðja lands Þriðja land ISO-kóði		I.27. Til innflutnings eða inntöku í ESB <input type="checkbox"/>						
I.28. Auðkenning varanna Tegund (vísindaheiti) Tegund vöru Samþykkisnúmer starfsstöðva Eigin þyngd Númer framleiðslulotu Framleiðslufyrirtæki								

**LAND**

**Hrátt gæluðýrafóður til beinnar sölu eða aukaafurðir úr dýrum til fóðrunar loðdýra**

II. hluti: Vottorð	II. <b>Upplýsingar um heilbrigði</b>	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
	<p>Ég, undirritaður, opinber dýralæknir, lýsi því yfir að ég hef lesið og skilið reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1069/2009 <sup>(1a)</sup>, einkum 10. gr. hennar, og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 <sup>(1b)</sup>, einkum II. kafla XIII. viðauka og II. kafla XIV. viðauka, og votta að hrátt gæluðýrafóður eða aukaafurðir úr dýrum sem lýst er hér að framan:</p> <p>II.1. samanstanda af aukaafurðum úr dýrum sem uppfylla heilbrigðiskröfurnar hér á eftir,</p> <p>II.2. samanstanda af aukaafurðum úr dýrum sem eru:</p> <p>a) úr kjöti sem uppfyllir viðeigandi kröfur varðandi heilbrigði dýra og manna sem mælt er fyrir um í:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 206/2010 <sup>(2)</sup> og að því tilskildu að dýrin, sem kjötið er af, komi frá þriðju löndum, af yfirráðasvæðum eða hlutum þeirra.....(ISO-kóði ef um er að ræða land eða kóðar fyrir yfirráðasvæði eða hluta þeirra), sem hafa verið laus við gin- og klaufaveiki, nautapest, svínapest, afrikusvínapest og svínafár næstliðna 12 mánuði og á sama tímabili hefur engin bólusetning gegn þessum sjúkdómum átt sér stað (eingöngu eins og við á að því er varðar smitnæmar tegundir),</li> <li>- og/eða reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 798/2008 <sup>(4)</sup> og að því tilskildu að dýrin, sem kjötið er af, komi frá þriðju löndum, af yfirráðasvæðum eða hlutum þeirra.....(ISO-kóði ef um er að ræða land eða kóðar fyrir yfirráðasvæði eða hluta þeirra), eins og tilgreint er í þeirri reglugerð, sem hafa verið laus við Newcastle-veiki og fuglainflúensu næstliðna 12 mánuði,</li> <li>- og/eða reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 119/2009 <sup>(5)</sup> og að því tilskildu að dýrin, sem kjötið er af, komi frá þriðju löndum, af yfirráðasvæðum eða hlutum þeirra.....(ISO-kóði ef um er að ræða land eða kóðar fyrir yfirráðasvæði eða hluta þeirra), eins og tilgreint er í þeirri reglugerð, sem hafa verið laus við gin- og klaufaveiki, nautapest, svínapest, afrikusvínapest, svínafár, Newcastle-veiki og fuglainflúensu næstliðna 12 mánuði og á sama tímabili hefur engin bólusetning gegn þessum sjúkdómum átt sér stað (eingöngu eins og við á að því er varðar smitnæmar tegundir),</li> </ul> <p>b) af dýrum sem hafa staðist heilbrigðisskoðun í sláturhúsi á næstliðnum 24 klukkustundum fyrir slátrun og sýna engin einkenni um sjúkdómana, sem um getur í reglugerðunum sem mælt er fyrir um í a-lið, sem dýrin eru næm fyrir og</p> <p>c) af dýrum sem hafa verið meðhöndluð í sláturhúsi fyrir og við slátrun eða aflifun í samræmi við viðeigandi ákvæði í löggjöf Sambandsins og uppfylla kröfur sem voru a.m.k. jafngildar þeim sem mælt er fyrir um í II. og III. kafla reglugerðar ráðsins (EB) nr. 1099/2009 eða</p> <p>d) ef um er að ræða fóður fyrir loðdýr, sem er fengið úr lagardýrum sem uppfylla viðeigandi kröfur varðandi heilbrigði dýra og manna, sem mælt er fyrir um í ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar 2006/766/EB <sup>(6)</sup>, koma frá löndum eða yfirráðasvæðum þeirra ..... (ISO-kóði) sem skráð eru í II. viðauka við þá ákvörðun,</p> <p>II.3.1. samanstanda eingöngu af eftirtöldum aukaafurðum úr dýrum sem eru:</p> <p>a) skrokkar og skrokkhlutar sláturdýra eða, ef um er að ræða veiðidýr, skrokkar eða skrokkhlutar dýra sem hafa verið felld, sem eru hæfir til mannelis í samræmi við löggjöf Sambandsins, en eru ekki ætlaðir til mannelis af viðskiptalegum ástæðum og</p> <p>b) hlutar sláturdýra sem er hafnað og taldir óhæfir til mannelis en sýna engin einkenni um sjúkdóma, sem geta smitast í menn eða önnur dýr, og eru úr skrokkum sem eru taldir hæfir til mannelis í samræmi við löggjöf Sambandsins,</p> <p>II.3.2. ef um er að ræða fóður fyrir loðdýr til viðbótar við lið II.3.1, samanstanda einnig af eftirfarandi aukaafurðum úr dýrum:</p> <p>(<sup>2</sup>) annaðhvort [- aukaafurðir úr alifuglum og nörturum sem er slátrað á býli, eins og um getur í d-lið 3. mgr. 1. gr. reglugerðar (EB) nr. 853/2004, sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóma sem geta smitast í menn eða dýr,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eða [- blóð dýra sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóm sem getur smitast í menn eða dýr með blóði, fengið úr dýrum, öðrum en jörturdýrum, sem hefur verið slátrað í sláturhúsi og sem voru talin hæfir til mannelis að lokinni skoðun fyrir slátrun í samræmi við löggjöf Sambandsins,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eða [- aukaafurðir úr dýrum sem falla til við framleiðslu afurða sem eru ætlaðar til mannelis, þ.m.t. fituhreinsuð bein, hamsar og seyra úr skilvindum eða skiljum frá mjólkurvinnslu,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eða [- afurðir úr dýraríkinu eða matvæli sem innihalda afurðir úr dýraríkinu, sem eru ekki lengur ætluð til mannelis af viðskiptalegum ástæðum eða vegna vanda sem rekja má til galla við framleiðslu eða þökkun eða annarra galla sem skapa ekki hættu fyrir heilbrigði manna eða dýra,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eða [- gæluðýrafóður og fóður úr dýraríkinu eða fóður sem inniheldur afurðir úr dýraríkinu eða afleiddar afurðir, sem eru ekki lengur ætlaðar til mannelis af viðskiptalegum ástæðum eða vegna vanda sem rekja má til galla við framleiðslu eða þökkun eða annarra galla sem skapa ekki hættu fyrir heilbrigði manna eða dýra,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eða [- blóð, fylgjur, ull, fjaðrir, hár, horn, afskurður af hófum og klaufum og hrámjólk úr lifandi dýrum sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóma sem geta borist með viðkomandi afurð í menn eða dýr,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eða [- lagardýr og hlutar slíkra dýra, annarra en sjávarspendýra, sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóma sem geta smitast í menn eða dýr,]</p>		

## LAND

## Hrátt gæludýrafóður til beinnar sölu eða aukaafurðir úr dýrum til fóðrunar loðdýra

II.	Upplýsingar um heilbrigði	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
	( <sup>2</sup> ) og/eða		[- aukaafurðir úr lagardýrum sem koma frá fyrirtækjum eða stöðvum sem framleiða afurðir til manneldis,]
	( <sup>2</sup> ) og/eða		[- eftirfarandi efni úr dýrum sem sýndu engin merki um sjúkdóm sem getur borist með því efni í menn eða dýr: i. skeljar af skelfiski með mjúkvefjum eða kjöti, ii. eftirfarandi efni úr landdýrum: - aukaafurðir frá útungunarstöðvum, - egg, - eggjaafurðir, þ.m.t. eggjaskurn, iii. dagsamlir ungar sem eru aflífaðir af viðskiptalegum ástæðum,]
	( <sup>2</sup> ) og/eða		[- aukaafurðir úr vatna- eða landhryggleysingjum öðrum en tegundum sem valda sjúkdómum hjá mönnum eða dýrum,]
	( <sup>2</sup> ) og/eða		[- dýr af ættbálkum nagdýra (Rodentia) og nartara (Lagomorpha), og skrokkhlutar þeirra, að undanskildu efni í 1. flokki eins og um getur í iii., iv. og v. lið a-liðar 8. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 og efni í 2. flokki eins og um getur í a- til g-lið 9. gr. sömu reglugerðar]
II.4.	hafa fengist og verið tilreiddar án þess að komast í snertingu við annað efni sem uppfyllir ekki þau skilyrði sem mælt er fyrir um í reglugerð (EB) nr. 1069/2009 og verið meðhöndlaðar þannig að komist var hjá því að sjúkdómsvaldar menguðu þær,		
II.5.	hafa verið settar í lokaumbúðir með mærkimiðum sem á stendur „HRÁTT GÆLUDÝRAFÓÐUR – ÓHÆFT TIL MANNELDIS“ eða „AUKAAFURÐIR ÚR DÝRUM Í FÓÐUR HANDA LOÐDÝRUM – ÓHÆFT TIL MANNELDIS“ og síðan í þétta og opinberlega innsiglaða kassa/gáma eða í nýjar umbúðir sem leka ekki og opinberlega innsiglaða kassa/gáma með merkimiðum sem á stendur „HRÁTT GÆLUDÝRAFÓÐUR – ÓHÆFT TIL MANNELDIS“ eða „AUKAAFURÐIR ÚR DÝRUM Í FÓÐUR HANDA LOÐDÝRUM – ÓHÆFT TIL MANNELDIS“, ásamt heiti og heimilisfangi viðtökustöðvarinnar,		
II.6.	ef um er að ræða hrátt gæludýrafóður: a) hefur verið framleitt og geymt í stöð, sem hefur verið samþykkt og verið undir eftirliti af hálfu lögbærs yfirvalds í samræmi við 24. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 og b) hefur verið greint með því að taka a.m.k. fimm slembisýni úr hverri lotu í geymslu (fyrir sendingu) og uppfyllir eftirfarandi staðla (?):  Salmonella: finnst ekki í 25 g: n=5, c=0, m=0, M=0, Iðrabakteríur: n=5, c=2, m=10, M=5000 í 1 g,		
II.7.	( <sup>2</sup> ) annaðhvort		[afurðin inniheldur ekki og er ekki fengin úr sérstöku áhættuefni, eins og skilgreint er í V. viðauka við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 999/2001 ( <sup>8</sup> ), eða vélúrbeinuðu kjöti sem fengið er af beinum úr nautgripum, sauðfé eða geitum og að dýrunum, sem þessi afurð er úr hefur ekki verið slátrað eftir deyfingu með gasi, sem er sprautað inn í kúpuholið, eða þau verið aflífuð með sömu aðferð eða þeim verið slátrað með því að tæta vef miðtaugakerfisins í sundur með ilöngu, stafлага verkfæri, sem er stungið inn í kúpuholið,]
	( <sup>2</sup> ) eða		[afurðin inniheldur ekki og er ekki fengin úr efni úr nautgripum, sauðfé eða geitum, öðru en því sem fengið er úr dýrum sem voru fædd og síðan alin samfelld frá burði og slátrað í landi eða á landsvæði, sem með ákvörðun, sem er tekin í samræmi við 2. mgr. 5. gr. reglugerðar (EB) nr. 999/2001, er flokkað sem land eða landsvæði þar sem áhætta í tengslum við kúariðu er óveruleg,]
II.8.	þar að auki, að því er varðar smitandi svampheilakvilla:		
	( <sup>2</sup> ) annaðhvort		[ef um er að ræða aukaafurðir úr dýrum, sem eru ætlaðar til að fóðra jörturdýr og innihalda mjólk eða mjólkurafurðir úr sauðfé eða geitum, hefur sauðfénu og geitunum, sem þessar afurðir eru úr, verið haldið samfelld frá fæðingu eða næstliðin þrjú ár á bújörð þar sem ekki eru opinberar takmarkanir á flutningi vegna gruns um smitandi svampheilakvilla og þar sem eftirfarandi kröfur hafa verið uppfylltar næstliðin þrjú ár:  i. bújörðin hefur sætt reglubundnu, opinberu heilbrigðiseftirliti með dýrum og dýraafurðum, ii. ekkert tilvik af dæmigerðri riðuveiki, eins og skilgreint er í g-lið 2. liðar I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 999/2001, hefur greinst eða, eftir að tilvik af dæmigerðri riðuveiki hefur verið staðfest: - öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og - allar geitur og sauðfé á bújörðinni hefur verið aflífað og því eytt, að frátöldum hrútum til undaneldis sem eru með arfgerðina ARR/ARR og ám til undaneldis sem eru með a.m.k. eina ARR-genasamsætu en enga VRQ-genasamsætu, iii. að frátöldu sauðfé af prionarferð ARR/ARR má því aðeins koma með sauðfé og geitur inn á bújörðina að þau komi frá bújörð sem uppfyllir kröfurnar sem settar eru fram í i. og ii. lið.]

## LAND

## Hrátt gæludýrafóður til beinnar sölu eða aukaafurðir úr dýrum til fóðrunar loðdýra

II. Upplýsingar um heilbrigði	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>(<sup>2</sup>) eða</p>	<p>[ef um er að ræða aukaafurðir úr dýrum, sem eru ætlaðar til að fóðra jörturdýr og innihalda mjólk eða mjólkurafurðir úr sauðfé eða geitum og ætlunin er að senda til aðildarríkis sem tilgreint er í viðaukanum við reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 546/2006 (<sup>3</sup>), hefur sauðfénu og geitunum, sem þessar afurðir eru úr, verið haldið samfelld frá fæðingu eða næstliðin sjö ár á bújörð þar sem ekki eru opinberar takmarkanir á flutningi vegna gruns um smitandi svampheilakvilla og þar sem eftirfarandi kröfur hafa verið uppfylltar næstliðin sjö ár:</p>	<p>i. bújörðin hefur sætt reglubundnu, opinberu heilbrigðiseftirliti með dýrum og dýraafurðum,</p> <p>ii. ekkert tilvik af dæmigerðri riðuveiki, eins og skilgreint er í g-lið 2. liðar I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 999/2001, hefur greinst eða, eftir að tilvik af dæmigerðri riðuveiki hefur verið staðfest:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og</li> <li>– allar geitur og sauðfé á bújörðinni hefur verið aflífað og því eytt, að frátöldum hrútum til undaneldis sem eru með arfgerðina ARR/ARR og ám til undaneldis sem eru með a.m.k. eina ARR-genasamsætu en enga VRQ-genasamsætu,</li> </ul> <p>iii. að frátöldu sauðfé af prionarfgerð ARR/ARR má því aðeins koma með sauðfé og geitur inn á bújörðina að þau komi frá bújörð sem uppfyllir kröfurnar sem settar eru fram í i. og ii. lið.]</p>
Athugasemdir		
<b>I. hluti</b>		
<ul style="list-style-type: none"> <li>– Reitur I.6: Einstaklingur sem er ábyrgur fyrir sendingunni í Evrópusambandinu: þennan reit á eingöngu að fylla út ef um er að ræða vottorð fyrir umflutningsvöru; það má fylla hann út ef vottorðið er fyrir innflutningsvöru.</li> <li>– Reitur I.12: Viðtökustaður: þennan reit á eingöngu að fylla út ef um er að ræða vottorð fyrir umflutningsvöru. Afurðir sem eru í umflutningi má eingöngu geyma á frísvæðum, í frígeymslum og í tollvörugeymslum.</li> <li>– Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautarvagnar eða gámar og vöruflutningabifreiðar), flugnúmer (loftfar) eða heiti (skip). Ef til af- og endurfarmingar kemur skal sendandi upplýsa skoðunarstöðina á landamærum á komustað inn í Evrópusambandið um það.</li> <li>– Reitur I.19: Nota skal viðeigandi númer úr samræmdri tollskrá (ST-númer) undir eftirfarandi fyrirsögn: 05.11.</li> <li>– Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsiglisnúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu.</li> <li>– Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra.</li> <li>– Reitur I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð.</li> <li>– Reitur I.28: <ul style="list-style-type: none"> <li>Eðli verslunarvöru: veljið hrátt gæludýrafóður eða aukaafurð úr dýrum.</li> <li>Ef um er að ræða hráefni til framleiðslu á hráu gæludýrafóðri skal tilgreina vísindaheiti tegundarinnar.</li> <li>Ef um er að ræða hráefni til framleiðslu á loðdýrafóðri skal velja á milli eftirfarandi: Aves, Ruminantia, Mammalia - Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebrata</li> </ul> </li> </ul>		
<b>II. hluti</b>		
<p>(<sup>1a</sup>) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.</p>		
<p>(<sup>1b</sup>) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.</p>		
<p>(<sup>2</sup>) Strikið yfir það sem á ekki við.</p>		
<p>(<sup>3</sup>) Stjtið. ESB L 73, 20.3.2010, bls. 1.</p>		
<p>(<sup>4</sup>) Stjtið. ESB L 226, 23.8.2008, bls. 1.</p>		
<p>(<sup>5</sup>) Stjtið. ESB L 39, 10.2.2009, bls. 12.</p>		

## LAND

## Hrátt gæludýrafóður til beinnar sölu eða aukaafurðir úr dýrum til fóðrunar loðdýra

II. Upplýsingar um heilbrigði	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>(<sup>6</sup>) Stjtið. ESB L 320, 18.11.2006, bls. 53.</p> <p>(<sup>7</sup>) Þar sem:  n = fjöldi sýna sem prófa skal,    m = viðmiðunargildi fyrir fjölda baktería; niðurstöðurnar teljast fullnægjandi ef fjöldi baktería í öllum sýnunum fer ekki yfir m,    M = hámarksgildi fyrir fjölda baktería; niðurstöðurnar teljast ófullnægjandi ef fjöldi baktería í einu eða fleiri sýnum er M eða meira og    c = fjöldi sýna þar sem fjöldi baktería getur verið milli m og M en sýnið telst engu að síður fullnægjandi ef fjöldi baktería í öðrum sýnum er m eða þar undir.</p> <p>(<sup>8</sup>) Stjtið. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.</p> <p>(<sup>9</sup>) Stjtið. ESB L 94, 1.4.2006, bls. 28.</p> <p>– Undirskrift og stimpill skulu vera í öðrum lit en prentaður texti.</p> <p>– Athugasemd til einstaklingsins sem er ábyrgur fyrir sendingunni í Evrópusambandinu: Þetta vottorð varðar aðeins heilbrigði dýraafurða og verður að fylgja sendingunni þar til hún kemur í skoðunarstöð á landamærum.</p>		
<p>Opinber dýralæknir eða opinber skoðunarmaður</p> <p>Nafn (með hástöfum):</p> <p>Dagsetning:</p> <p>Stimpill:</p> <p>Menntun, hæfi og titill:</p> <p>Undirskrift:"</p>		

2) Í stað F-liðar 3. kafla komi eftirfarandi:

„F-LIÐUR 3. KAFLA

**Heilbrigðisvottorð**

*Fyrir aukaafurðir úr dýrum <sup>(3)</sup> til framleiðslu á gæluþraföldri vegna sendingar til eða umflutnings <sup>(2)</sup> um Evrópusambandið*

LAND		Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn í ESB						
I. hluti: Upplýsingar um vörusendingu	I.1. Sendandi Heiti Heimilisfang  Sími			I.2. Tilvísunarnúmer vottorðs		I.2.a.		
				I.3. Lögbært stjórnvald				
				I.4. Lögbært staðaryfirvald				
	I.5. Viðtakandi Heiti Heimilisfang  Póstnúmer Sími			I.6. Einstaklingur sem er ábyrgur fyrir farminum í ESB Heiti Heimilisfang  Póstnúmer Sími				
	I.7. Upprunaland		ISO-kóði	I.8. Upprunasvæði		Kóði	I.9. Viðtökuland	
							I.10. Viðtökusvæði	
	I.11. Upprunastaður  Heiti Heimilisfang  Heiti Heimilisfang  Heiti Heimilisfang			Samþykkisnúmer		I.12. Viðtökustaður  Heiti Heimilisfang  Póstnúmer		
						Tollvörugymsla <input type="checkbox"/> Samþykkisnúmer		
	I.13. Fermingarstaður			I.14. Brottfarardagur				
	I.15. Flutningatæki Flugvél <input type="checkbox"/> Skip <input type="checkbox"/> Járnbrautarvagn <input type="checkbox"/> Ökutæki <input type="checkbox"/> Annað <input type="checkbox"/> Auðkenning Tilvísun í skjöl			I.16. Skoðunarstöð á landamærum við komu til ESB				
			I.17.					
I.18. Lýsing á vöru			I.19. Vörunúmer (ST-númer)					
							I.20. Magn	
I.21. Hitastig afurðar Við umhverfishita <input type="checkbox"/> Kæld <input type="checkbox"/> Fryst <input type="checkbox"/>							I.22. Fjöldi pakkninga	
I.23. Nr. innsiglis/gáms							I.24. Tegund umbúða	
I.25. Vörur sem eru vottaðar: Til tæknilegra nota <input type="checkbox"/>								
I.26. Til umflutnings gegnum ESB til þriðja lands þriðja land			ISO-kóði	I.27. Til innflutnings eða inntöku í ESB		<input type="checkbox"/>		
I.28. Auðkenning varanna								
Tegund (vísindaheiti)		Tegund vöru		Samþykkisnúmer starfsstöðva Framleiðslufyrirtæki		Fjöldi pakkninga	Eigin þyngd	Númer framleiðslulotu

## LAND

## Aukaafurðir úr dýrum til framleiðslu á gæludýrafóðri

II. hluti: Vottorð	II. Upplýsingar um heilbrigði	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
	<p>Ég, undirritaður, opinber dýralæknir, lýsi því yfir að ég hef lesið og skilið reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1069/2009 <sup>(1a)</sup> og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 <sup>(1b)</sup>, einkum II. kafla XIV. viðauka, og votta að aukaafurðir úr dýrum sem lýst er hér að framan:</p> <p>II.1.1. samanstanda af aukaafurðum úr dýrum sem uppfylla kröfurnar hér á eftir um heilbrigði dýra,</p> <p>II.1.2. eru fengnar á yferráðasvæði: ..... <sup>(1c)</sup> af dýrum sem:</p> <p>(<sup>2</sup>) annaðhvort [a] hafa verið á þessu yferráðasvæði frá burði eða í a.m.k. næstliðna þrjá mánuði fyrir slátrun,]</p> <p>(<sup>2</sup>) eða [b] voru felld úti í náttúrunni á þessu yferráðasvæði <sup>(1d)</sup>,]</p> <p>II.1.3. eru af dýrum sem:</p> <p>(<sup>2</sup>) annaðhvort [a] koma af bújörðum:</p> <p>i. þar sem, að því er varðar eftirfarandi sjúkdóma sem dýrin eru smitnæm fyrir, hvorki hafa komið upp tilvik eða faraldur af nautapest, svínafári, Newcastle-veiki eða alvarlegri fuglainflúensu næstliðna 30 daga né svínapest eða afrikusvínapest næstliðna 40 daga; né heldur á bújörðum í nágrenninu, sem eru innan 10 km vegalengdar, næstliðna 30 daga og</p> <p>ii. þar sem hvorki hefur komið upp tilvik eða faraldur af gin- og klaufaveiki næstliðna 60 daga, né á bújörðum í nágrenninu, sem eru innan 25 km vegalengdar, næstliðna 30 daga og</p> <p>b) sem:</p> <p>i. voru ekki aflífuð til að uppræta dýrafarsótt,</p> <p>ii. hafa verið á upprunabújörðinni í a.m.k. 40 daga fyrir brottflutning og verið flutt beint á sláturhús án þess að komast í snertingu við önnur dýr sem uppfylltu ekki sömu heilbrigðisskilyrði,</p> <p>iii. hafa staðist heilbrigðisskoðun í sláturhúsi á næstliðnum 24 klukkustundum fyrir slátrun og sýna engin einkenni um sjúkdómana, sem um getur hér að framan, sem dýrin eru næm fyrir og</p> <p>iv. hafa verið meðhöndluð í sláturhúsinu, fyrir og við slátrun eða aflífun, í samræmi við viðeigandi ákvæði í löggjöf Sambandsins og uppfylltu kröfur sem voru a.m.k. jafngildar þeim sem mælt er fyrir um í II. og III. kafla reglugerðar ráðsins (EB) nr. 1099/2009</p> <p>(<sup>2</sup>) eða [a] voru fönguð og felld úti í náttúrunni á svæði:</p> <p>i. þar sem ekki hafa komið upp, innan 25 km vegalengdar, tilvik eða faraldrar neinna eftirtalinnna sjúkdóma sem dýrin eru næm fyrir: gin- og klaufaveiki, nautapestar, Newcastle-veiki eða alvarlegar fuglainflúensu næstliðna 30 daga eða svínapestar eða afrikusvínapestar næstliðna 40 daga og</p> <p>ii. sem er í meira en 20 km vegalengd frá landamærum að öðru yferráðasvæði lands eða hluta þess þaðan sem, á þessu tímabili, er ekki leyfður útflutningur á þessu efni til Evrópusambandsins og</p> <p>b) voru flutt til kælingar, innan 12 klukkustunda eftir aflífun, annaðhvort á söfnunarstöð og strax að því loknu á stöð sem meðhöndlar veiðidýr eða beint á stöð sem meðhöndlar veiðidýr,]</p> <p>II.1.4. eru fengin á stöð þar sem ekki hafa komið upp, innan 10 km radiúss, tilvik eða sjúkdómarnir sem um getur í lið II.1.3, sem dýrin eru næm fyrir, næstliðna 30 daga eða, ef um er að ræða sjúkdómstilvik, framleiðsla hráefnis til útflutnings til Evrópusambandsins hefur einungis verið leyfð eftir að búið var að fjarlægja allt kjöt og öll hreinsun og sótthreinsun á stöðinni fór fram undir eftirliti opinbers dýralæknis,</p> <p>II.1.5. hafa fengist og verið tilreiddar án þess að komast í snertingu við annað efni sem uppfyllir ekki þau skilyrði sem krafist er hér að framan, og fengið þannig meðferð að komist var hjá því að sjúkdómsvaldar menguðu þær,</p> <p>II.1.6. hafa verið settar í nýjar umbúðir sem leka ekki og í opinberlega innsiglaða gáma með merkimiðum sem á stendur „HRÁEFNI EINGÖNGU TIL FRAMLEIÐSLU Á GÆLUDÝRAFÓÐRI“ og heiti og heimilisfang viðtökustöðvar í ESB,</p> <p>II.1.7. samanstanda eingöngu af eftirtöldum aukaafurðum úr dýrum sem eru:</p> <p>(<sup>2</sup>) annaðhvort [- skrokkar og skrokkhlutar sláturdýra eða, ef um er að ræða veiðidýr, skrokkar eða skrokkhlutar dýra sem hafa verið felld, sem eru hæfir til manneldis í samræmi við löggjöf Sambandsins, en eru ekki ætlaðir til manneldis af viðskiptalegum ástæðum,]</p>		



## LAND

## Aukaafurðir úr dýrum til framleiðslu á gæludýrafóðri

II.	Upplýsingar um heilbrigði	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
(2) og/eða	<p>[- skrokkar og eftirfarandi skrokkhlutar sem annaðhvort eru af dýrum sem hefur verið slátrað í sláturhúsi og voru talin hæf til manneldis að lokinni skoðun fyrir slátrun eða skrokkar og eftirfarandi skrokkhlutar veiðidýra sem voru felld til manneldis í samræmi við löggjöf Sambandsins:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i. skrokkar og skrokkhlutar dýra, sem var hafnað sem óhæfum til manneldis í samræmi við löggjöf Sambandsins, en sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóma sem geta smitast í menn eða dýr,</li> <li>ii. hausar af alifuglum,</li> <li>iii. húðir og skinn, þ.m.t. afskurðir og þynnur af þeim, horn og fætur, þ.m.t. kjúkur, framleggir (fótleggir) og bein í hnám á framfótum og kjúkubein, afturleggir (fótleggir) og hækilbein á afturfótum dýra, annarra en jörturdýra,</li> <li>iv. svínsburstir,</li> <li>v. fjaðrir,]</li> </ul>		
(2) og/eða	[- aukaafurðir úr dýrum sem falla til við framleiðslu afurða sem eru ætlaðar til manneldis, þ.m.t. fituhreinsuð bein, hamsar og seyra úr skilvindum eða skiljum frá mjólkurvinnslu,]		
(2) og/eða	[- afurðir úr dýraríkinu eða matvæli sem innihalda afurðir úr dýraríkinu, sem eru ekki lengur ætluð til manneldis af viðskiptalegum ástæðum eða vegna vanda sem rekja má til galla við framleiðslu eða þökkun eða annarra galla sem skapa ekki hættu fyrir heilbrigði manna eða dýra,]		
(2) og/eða	[- lagardýr og hlutar slíkra dýra, annarra en sjávarspendýra, sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóma sem geta smitast í menn eða dýr,]		
(2) og/eða	[- aukaafurðir úr lagardýrum sem koma frá fyrirtækjum eða stöðvum sem framleiða afurðir til manneldis,]		
(2) og/eða	<p>[- eftirfarandi efni úr dýrum sem sýndu engin merki um sjúkdóm sem getur borist með því efni í menn eða dýr:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i. skeljar af skelfiski með mjúkvefjum eða kjöti,</li> <li>ii. eftirfarandi efni úr landdýrum: <ul style="list-style-type: none"> <li>- aukaafurðir frá útungunarstöðvum,</li> <li>- egg,</li> <li>- eggjaafurðir, þ.m.t. eggjaskurn,</li> </ul> </li> <li>iii. dagsgamlir ungar sem eru aflífaðir af viðskiptalegum ástæðum,]</li> </ul>		
(2) og/eða	[- aukaafurðir úr vatna- eða landhryggleysingjum öðrum en tegundum sem valda sjúkdómum hjá mönnum eða dýrum,]		
(2) og/eða	[- efni úr dýrum sem hafa verið meðhöndluð með tilteknum íðefnum sem eru bönnuð samkvæmt tilskipun 96/22/EB en innflutningur efnisins er leyfður í samræmi við ii. lið a-liðar 35. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009,]		
II.1.8.	hafa verið djúpfrystar í upprunastöðinni eða verið varðar skemmdum í samræmi við löggjöf ESB þannig að þær skemmist ekki milli sendingar og afhendingar á viðtökustöðinni.		
II.1.9.	ef um er að ræða hráefni til framleiðslu á gæludýrafóðri sem er fengið úr dýrum sem hafa verið meðhöndluð með tilteknum efnum sem eru bönnuð í samræmi við tilskipun 96/22/EB en innflutningurinn er leyfður í samræmi við ii. lið a-liðar 35. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009:		
a)	það var merkt í þriðja landinu, áður en það kom inn á yfirráðasvæði Sambandsins, með krossi sem er gerður með fljóttandi viðarkolum eða virkum kolum á hverja ytri hlið frystrar blokkar eða, þegar hráefnið er flutt á vörubrettum sem er ekki skipt í aðskildar sendingar á meðan á flutningi til gæludýrafóðursstöðvarinnar, sem er ákvörðunarstaður þeirra, stendur, á hverja ytri hlið hvers vörubrettis, þannig að merkingin nái yfir a.m.k. 70% af skálengd hliðar frosnu blokkarinnar og sé a.m.k. 10 cm breið,		

## LAND

## Aukaafurðir úr dýrum til framleiðslu á gæluðýrafóðri

II.	Upplýsingar um heilbrigði	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
	<p>b) ef um er að ræða ófrosið efni, hráefnið var merkt í þriðja landi, áður en það kom inn á yfirráðasvæði Sambandsins, með því að úða á það fljótandi viðarkolum eða með því að nota viðarkoladuft þannig að viðarkolin sjáist greinilega á efninu og</p> <p>c) ef um er að ræða aukaafurðir úr dýrum úr hráefni, sem hefur verið meðhöndlað eins og um getur hér að framan, og öðru ómeðhöndluðu hráefni skal merkja allt hráefni í sendingunni eins og kveðið er á um í a- og b-lið hér að framan.</p>		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>4</sup> ) II.2.	Sértækar kröfur		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>5</sup> ) II.2.1.	Aukaafurðirnar í þessari sendingu eru af dýrum sem hefur verið haldið á yfirráðasvæðinu sem um getur í lið II.1.2, þar sem húsdýr af nautgripakyni eru bólusett reglulega gegn gin- og klaufaveiki undir opinberu eftirliti.		
( <sup>2</sup> ) ( <sup>6</sup> ) II.2.2.	Aukaafurðirnar í þessari sendingu samanstanda eingöngu af aukaafurðum úr dýrum, sem koma úr snyrtum sláturmat úr húsdýrum úr hópi jörturdýra, sem hafa verið látnar meyrna við umhverfishita sem er hærrí en +2 °C í a.m.k. þrjár klukkustundir, eða ef um er að ræða tyggjanda úr nautgripum og úrbeinað kjöt úr húsdýrum, í a.m.k. 24 klukkustundir.]		
II.3.			
( <sup>2</sup> ) annaðhvort	[afurðin inniheldur ekki og er ekki fengin úr sérstöku áhættuefni, eins og skilgreint er í V. viðauka við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 999/2001 ( <sup>7</sup> ), eða vélúrbeinuðu kjöti sem fengið er af beinum úr nautgripum, sauðfé eða geitum og að dýrunum, sem þessi afurð er úr hefur ekki verið slátrað eftir deyfingu með gasi, sem er sprautað inn í kúpuholið, eða þau verið aflífuð með sömu aðferð eða þeim verið slátrað með því að tæta vef miðtaugakerfisins í sundur með ílöngu, staflaga verkfæri, sem er stungið inn í kúpuholið,]		
( <sup>2</sup> ) eða	[afurðin inniheldur ekki og er ekki fengin úr efni úr nautgripum, sauðfé eða geitum, öðru en því sem fengið er úr dýrum sem voru fædd og síðan alin samfelld frá burði og slátrað í landi eða á landsvæði, sem með ákvörðun, sem er tekin í samræmi við 2. mgr. 5. gr. reglugerðar (EB) nr. 999/2001, er flokkað sem land eða landsvæði þar sem áhætta í tengslum við kúariðu er óveruleg,]		
II.4.	þar að auki, að því er varðar smitandi svampheilakvilla:		
( <sup>2</sup> ) annaðhvort	[ef um er að ræða aukaafurðir úr dýrum, sem eru ætlaðar til að fóðra jörturdýr og innihalda mjólk eða mjólkurafurðir úr sauðfé eða geitum, hefur sauðfénu og geitunum, sem þessar afurðir eru úr, verið haldið samfelld frá fæðingu eða næstliðin þrjú ár á bújörð þar sem ekki eru opinberar takmarkanir á flutningi vegna gruns um smitandi svampheilakvilla og þar sem eftirfarandi kröfur hafa verið uppfylltar næstliðin þrjú ár:		
	<p>i. bújörðin hefur sætt reglubundnu, opinberu heilbrigðiseftirliti með dýrum og dýraafurðum,</p> <p>ii. ekkert tilvik af dæmigerðri riðuveiki, eins og skilgreint er í g-lið 2. liðar I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 999/2001, hefur greinst eða, eftir að tilvik af dæmigerðri riðuveiki hefur verið staðfest:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og</li> <li>– allar geitur og sauðfé á bújörðinni hefur verið aflífuð og því eytt, að frátöldum hrútum til undaneldis sem eru með arfgerðina ARR/ARR og ám til undaneldis sem eru með a.m.k. eina ARR-genasamsætu en enga VRQ-genasamsætu,</li> </ul> <p>iii. að frátöldu sauðfé af prionarferð ARR/ARR má því aðeins koma með sauðfé og geitur inn á bújörðina að þau komi frá bújörð sem uppfyllir kröfurnar sem settar eru fram í i. og ii. lið.]</p>		
( <sup>2</sup> ) eða	[ef um er að ræða aukaafurðir úr dýrum, sem eru ætlaðar til að fóðra jörturdýr og innihalda mjólk eða mjólkurafurðir úr sauðfé eða geitum og ætlunin er að senda til aðildarríkis sem tilgreint er í viðaukanum við reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 546/2006 ( <sup>8</sup> ), hefur sauðfénu og geitunum, sem þessar afurðir eru úr, verið haldið samfelld frá fæðingu eða næstliðin sjö ár á bújörð þar sem ekki eru opinberar takmarkanir á flutningi vegna gruns um smitandi svampheilakvilla og þar sem eftirfarandi kröfur hafa verið uppfylltar næstliðin sjö ár:		
	<p>i. bújörðin hefur sætt reglubundnu, opinberu heilbrigðiseftirliti með dýrum og dýraafurðum,</p> <p>ii. ekkert tilvik af dæmigerðri riðuveiki, eins og skilgreint er í g-lið 2. liðar I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 999/2001, hefur greinst eða, eftir að tilvik af dæmigerðri riðuveiki hefur verið staðfest:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og</li> <li>– allt sauðfé og geitur á bújörðinni hafa verið aflífuð og þeim eytt, að frátöldum hrútum til undaneldis sem eru með arfgerðina ARR/ARR og ám til undaneldis sem eru með a.m.k. eina ARR-genasamsætu en enga VRQ-genasamsætu,</li> </ul> <p>iii. að frátöldu sauðfé af prionarferð ARR/ARR má því aðeins koma með sauðfé og geitur inn á bújörðina að þau komi frá bújörð sem uppfyllir kröfurnar sem settar eru fram í i. og ii. lið.]</p>		

## LAND

## Aukaafurðir úr dýrum til framleiðslu á gæludýrafóðri

II. Upplýsingar um heilbrigði	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
Athugasemdir		
<b>I. hluti</b>		
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Reitur I.6: Einstaklingur sem er ábyrgur fyrir sendingunni í Evrópusambandinu: þennan reit á eingöngu að fylla út ef um er að ræða vottorð fyrir umflutningsvöru; það má fylla hann út ef vottorðið er fyrir innflutningsvöru.</li> <li>- Reitur I.12: Viðtökustaður: þennan reit á eingöngu að fylla út ef um er að ræða vottorð fyrir umflutningsvöru. Afurðir sem eru í umflutningi má eingöngu geyma á frísvæðum, í frígeymslum og í tollvörugeymslum.</li> <li>- Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautarvagnar eða gámar og vöruflutningabifreiðar), flugnúmer (loftfar) eða heiti (skip), ef til af- og endurfarmingar kemur.</li> <li>- Reitur I.19: Nota skal viðeigandi ST-númer: 05.11.91 eða 05.11.99.</li> <li>- Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsigli snúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu.</li> <li>- Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra.</li> <li>- Reitur I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð.</li> <li>- Reitur I.28: Framleiðslustöð: fyllið út eftirlitsnúmer dýraheilbrigðisyfirvalda fyrir samþykka fyrirtækið.</li> </ul>		
<b>II. hluti</b>		
(1a)	Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.	
(1b)	Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.	
(1c)	<p>Heiti og ISO-kóði útflutningslands eins og mælt er fyrir um í:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 1. hluta II. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 206/2010,</li> <li>- viðaukanum við reglugerð (EB) nr. 798/2008 og</li> <li>- viðaukanum við reglugerð (EB) nr. 119/2009.</li> </ul> <p>Einnig skal skrá ISO-kóða yfirráðasvæða og hluta þeirra sem um getur í þeim reglugerðum sem getið er í þessari neðanmálgrein (eftir því sem við á fyrir þær smitnæmu tegundir sem eiga í hlut).</p>	
(1d)	Eingöngu fyrir lönd þaðan sem leyft er að flytja kjöt af villibráð, sem er ætlað til manneldis, af sömu dýrategund inn í Evrópusambandið.	
(2)	Strikið yfir það sem á ekki við.	
(3)	Að undanskildu fersku blóði, hrámjólk, húðum og skinum, hófum og klaufum og hornum, svínsburstum og fjöðrum (sjá viðeigandi sérstök vottorð fyrir innflutning á þessum vörum).	
(4)	Viðbótarábyrgðir sem skal veita þegar efni úr húsdýrum úr hópi jörturdýra er upprunnið á yfirráðasvæði lands í Suður-Ameríku eða lands í Suður-Afríku eða hluta þess, þaðan sem einungis er heimilt að flytja inn til Evrópusambandsins meyrnað og úrbeinað, nýtt kjöt af húsdýrum úr hópi jörturdýra til manneldis. Einnig er leyfður innflutningur á heilum tyggjendum úr nautgripum, ristum í samræmi við 1. lið B-hluta I. kafla, IV. þáttar I. viðauka við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 854/2004 (Stjtið. ESB L 139, 30.4.2004, bls. 206).	
(5)	Eingöngu fyrir tiltekin lönd í Suður-Ameríku.	
(6)	Eingöngu fyrir tiltekin lönd í Suður-Ameríku og Suður-Afríku.	
(7)	Stjtið. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.	
(8)	Stjtið. ESB L 94, 1.4.2006, bls. 28.	

## LAND

## Aukaafurðir úr dýrum til framleiðslu á gæludýrafóðri

II. <b>Upplýsingar um heilbrigði</b>	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.						
<ul style="list-style-type: none"><li>- Undirskrift og stimpill skulu vera í öðrum lit en prentaður texti.</li> <li>- Athugasemd til einstaklingsins sem er ábyrgur fyrir sendingunni í Evrópusambandinu: þetta vottorð varðar aðeins heilbrigði dýraafurða og verður að fylgja sendingunni þar til hún kemur í skoðunarstöð á landamærum.</li></ul>								
<p>Opinber dýralæknir eða opinber skoðunarmaður</p> <table border="0" style="width: 100%;"><tr><td style="width: 50%;">Nafn (með hástöfum):</td><td style="width: 50%;">Menntun, hæfi og titill:</td></tr><tr><td>Dagsetning:</td><td>Undirskrift:"</td></tr><tr><td>Stimpill:</td><td></td></tr></table>			Nafn (með hástöfum):	Menntun, hæfi og titill:	Dagsetning:	Undirskrift:"	Stimpill:	
Nafn (með hástöfum):	Menntun, hæfi og titill:							
Dagsetning:	Undirskrift:"							
Stimpill:								

3) Í stað 8. kafla komi eftirfarandi:

„8. KAFLI

**Heilbrigðisvottorð**

*Fyrir aukaafurðir úr dýrum, sem nota á utan fóðurferlisins eða sem vörusýnishorn <sup>(2)</sup>, vegna sendingar til eða umflutnings <sup>(2)</sup> um Evrópusambandið*

**LAND**

**Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn í ESB**

<b>I. hluti: Upplýsingar um vörusendingu</b>	I.1. Sendandi Heiti Heimilisfang  Sími		I.2. Tilvísunarnúmer vottorðs		I.2.a.			
			I.3. Lögbært stjórnvald					
			I.4. Lögbært staðaryfirvald					
	I.5. Viðtakandi Heiti Heimilisfang  Póstnúmer Sími		I.6. Einstaklingur sem er ábyrgur fyrir farminum í ESB Heiti Heimilisfang  Póstnúmer Sími					
	I.7. Uppruna-land	ISO-kóði	I.8. Upprunasvæði	Kóði	I.9. Viðtöku-land	ISO-kóði	I.10. Viðtökusvæði	Kóði
	I.11. Upprunastaður  Heiti Heimilisfang  Heiti Heimilisfang  Heiti Heimilisfang		Samþykkisnúmer		I.12. Viðtökustaður  Heiti Heimilisfang  Póstnúmer		Tollvörugæmsla <input type="checkbox"/> Samþykkisnúmer	
	I.13. Fermingarstaður		I.14. Brottfarardagur					
	I.15. Flutningatæki Flugvél <input type="checkbox"/> Skip <input type="checkbox"/> Járnbrautarvagn <input type="checkbox"/> Ökutæki <input type="checkbox"/> Annað <input type="checkbox"/> Auðkenning Tilvísun í skjöl		I.16. Skoðunarstöð á landamærum við komu til ESB					
	I.18. Lýsing á vöru		I.17.					
			I.19. Vörunúmer (ST-númer)					
			I.20. Magn					
	I.21. Hitastig afurðar Við umhverfishita <input type="checkbox"/> Kæld <input type="checkbox"/> Fryst <input type="checkbox"/>		I.22. Fjöldi pakkninga					
	I.23. Nr. innsiglis/gáms		I.24. Tegund umbúða					
I.25. Vörur sem eru vottaðar: Til tæknilegra nota <input type="checkbox"/>								
I.26. Til umflutnings gegnum ESB til þriðja lands þriðja land ISO-kóði		I.27. Til innflutnings eða inntöku í ESB <input type="checkbox"/>						
I.28. Auðkenning varanna Tegund (vísindaheiti) Tegund vöru Samþykkisnúmer starfsstöðva Fjöldi pakkninga Eigin þyngd Númer framleiðslulotu Framleiðslufyrirtæki								

## LAND

Aukaafurðir úr dýrum sem nota á utan fóðurferlisins eða sem vörusýnishorn <sup>(2)</sup>

II. hluti: Vottorð	II. <b>Upplýsingar um heilbrigði</b>	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
	<p>Ég, undirritaður, opinber dýralæknir, lýsi því yfir að ég hef lesið og skilið reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1069/2009 <sup>(1a)</sup> og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 <sup>(1b)</sup>, einkum II. kafla XIV. viðauka, og votta að aukaafurðir úr dýrum sem lýst er hér að framan:</p> <p>(<sup>2</sup>) II.1. eru vörusýnishorn, sem samanstanda af aukaafurðum úr dýrum sem eru ætlaðar til tiltekinna rannsókna eða greininga eins og um getur í skilgreiningu nr. 39 í I. viðauka við reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011, sem bera merkimiða með orðunum „VÖRUSÝNISHORN, ÖHÆFT TIL MANNELDIS“, eða</p> <p>(<sup>2</sup>) II.2. uppfylla dýraheilbrigðiskröfurnar hér á eftir,</p> <p>II.2.1. eru:</p> <p>(<sup>2</sup>) annaðhvort [a] fengnar úr efni sem er innflutt frá þriðja landi, yfirráðasvæði eða hluta þess: ..... (<sup>3</sup>) þaðan sem leyfilegt er að flytja nýtt kjöt af tegundinni til Evrópusambandsins,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eða [b] fengnar í útflutningslandinu, yfirráðasvæðinu eða hluta þess: ..... (<sup>3</sup>) af dýrum sem Annaðhvort</p> <p>i. hafa verið á því yfirráðasvæði, eða á svæði þaðan sem flytja má út nýtt kjöt af tegundinni til Evrópusambandsins, frá fæðingu eða í a.m.k. þrjú mánuði fram að slátrun, og/eða</p> <p>ii. voru felld úti í náttúrunni á þessu yfirráðasvæði <sup>(4)</sup>,]</p> <p>(<sup>2</sup>) og/eða [c] fengnar úr eggjum, mjólk, nagdýrum, nörturum, eða úr lagardýrum eða land- eða vatnahryggleysingjum,]</p> <p>II.2.2. (<sup>2</sup>) ef um er að ræða annað efni en það sem er fengið úr eggjum, mjólk, nagdýrum, nörturum, eða úr lagardýrum eða land- eða vatnahryggleysingjum, er fengið úr dýrum sem:</p> <p>(<sup>2</sup>) annaðhvort [a] koma af bújörðum:</p> <p>i. þar sem, að því er varðar eftirfarandi sjúkdóma sem dýrin eru smitnæm fyrir, hvorki hafa komið upp tilvik eða faraldur af nautapest, svínafári, Newcastle-veiki eða alvarlegri fuglainflúensu næstliðna 30 daga né svínapest eða afrikusvínapest næstliðna 40 daga; né heldur á bújörðum í nágrenninu, sem eru innan 10 km vegalengdar, næstliðna 30 daga og</p> <p>ii. þar sem hvorki hefur komið upp tilvik eða faraldur af gin- og klaufaveiki næstliðna 60 daga, né á bújörðum í nágrenninu, sem eru innan 25 km vegalengdar, næstliðna 30 daga og</p> <p>b) sem:</p> <p>i. voru ekki aflífuð til að uppræta dýrafarsótt,</p> <p>ii. hafa verið á upprunabújörðinni í a.m.k. 40 daga fyrir brottflutning og verið flutt beint á sláturhús án þess að komast í sneringu við önnur dýr sem uppfylltu ekki sömu heilbrigðisskilyrði,</p> <p>iii. hafa staðist heilbrigðisskoðun í sláturhúsi á næstliðnum 24 klukkustundum fyrir slátrun og sýna engin einkenni um sjúkdómana, sem um getur hér að framan, sem dýrin eru næm fyrir og</p> <p>iv. hafa verið meðhöndluð í sláturhúsinu, fyrir og við slátrun eða aflífun, í samræmi við viðeigandi ákvæði í löggjöf Sambandsins og uppfylltu kröfur sem voru a.m.k. jafngildar þeim sem mælt er fyrir um í II. og III. kafla reglugerðar ráðsins (EB) nr. 1099/2009</p> <p>(<sup>2</sup>) eða [a] voru fönguð og felld úti í náttúrunni á svæði:</p> <p>i. þar sem ekki hafa komið upp, innan 25 km vegalengdar, tilvik eða faraldrar neinna eftirtalinna sjúkdóma sem dýrin eru næm fyrir: gin- og klaufaveiki, nautapestar, Newcastle-veiki eða alvarlegar fuglainflúensu næstliðna 30 daga eða svínapestar eða afrikusvínapestar næstliðna 40 daga og</p> <p>ii. sem er í meira en 20 km vegalengd frá landamærum að öðru yfirráðasvæði lands eða hluta þess þaðan sem, á þessu tímabili, er ekki leyfður útflutningur á þessu efni til Evrópusambandsins og</p> <p>b) voru flutt til kælingar, innan 12 klukkustunda eftir aflífun, annaðhvort á söfnunarstöð og strax að því loknu á stöð sem meðhöndlar veiðidýr eða beint á stöð sem meðhöndlar veiðidýr,]</p>		

## LAND

Aukaafurðir úr dýrum sem nota á utan fódurferlisins eða sem vörusýnishorn <sup>(2)</sup>

II. Upplýsingar um heilbrigði	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
II.2.3.		(2) ef um er að ræða efni annað en efni sem er fengið úr fiski eða hryggleysingjum sem eru veiddir úti í náttúrunni, eru fengin á stöð þar sem ekki hafa komið upp, innan 10 km radiuss, tilvik eða faraldur sjúkdómanna sem um getur í lið II.2.2, sem dýrin eru næm fyrir, næstliðna 30 daga eða, ef um er að ræða sjúkdómstilvik, framleiðsla hráefnis til útflutnings til Evrópusambandsins hefur einungis verið leyfð eftir að búið var að fjarlægja allt kjöt og öll hreinsun og sóttthreinsun á stöðinni fór fram undir eftirliti opinbers dýralæknis,
II.2.4.		hafa fengist og verið tilreiddar án þess að komast í snertingu við annað efni sem uppfyllir ekki þau skilyrði sem krafist er hér að framan, og fengið þannig meðferð að komist var hjá því að sjúkdómsvaldar menguðu þær,
II.2.5.		hefur verið pakkað í nýjar, lekapéttar umbúðir eða í umbúðir sem hafa verið hreinsaðar og sóttthreinsaðar fyrir notkun, og, ef um er að ræða sendingar sem eru sendar á annan hátt en með bögglaþósti, í gáma sem lögbært yfirvald innsiglar, með merkimiðum þar sem tilgreint er „AUKAAFURÐ ÚR DÝRUM, EINUNGIS TIL FRAMLEIÐSLU Á AFLEIDDUM AFURÐUM TIL NOTKUNAR UTAN FÓÐURFERLISINS“ og heiti og heimilisfangi fyrirtækisins sem er ákvörðunarstaður þeirra í ESB,
II.2.6.		samanstanda eingöngu af eftirtöldum aukaafurðum úr dýrum sem eru:
(2) annaðhvort	[- skrokkar og skrokklutar sláturdýra eða, ef um er að ræða veiðidýr, skrokkar eða skrokklutar dýra sem hafa verið felld, sem eru hæfir til mannelis í samræmi við löggjöf Sambandsins, en eru ekki ætlaðir til mannelis af viðskiptalegum ástæðum,]	
(2) og/eða	[- skrokkar og eftirfarandi skrokklutar sem annaðhvort eru af dýrum sem hefur verið slátrað í sláturhúsi og voru talin hæf til mannelis að lokinni skoðun fyrir slátrun eða skrokkar og eftirfarandi skrokklutar veiðidýra sem voru felld til mannelis í samræmi við löggjöf Sambandsins:	
i.	skrokkar og skrokklutar dýra, sem var hafnað sem óhæfum til mannelis í samræmi við löggjöf Sambandsins, en sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóma sem geta smitast í menn eða dýr,	
ii.	hausar af alifuglum,	
iii.	húðir og skinn, þ.m.t. afskurður og þynnur af þeim, horn og fætur, þ.m.t. kjúkur, framleggir (fótleggir) og bein í hnjám á framfótum og kjúkubein, afturleggir (fótleggir) og hækilbein,	
iv.	svínsburstir,	
v.	fjaðrir,]	
(2) og/eða	[- aukaafurðir úr alifuglum og nörturum sem er slátrað á býli, eins og um getur í d-lið 3. mgr. 1. gr. reglugerðar (EB) nr. 853/2004, sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóma sem geta smitast í menn eða dýr,]	
(2) og/eða	[- blóð dýra sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóm sem getur smitast í menn eða dýr með blóði, fengið úr dýrum, öðrum en jörturdýrum, sem hefur verið slátrað í sláturhúsi og sem voru talin hæf til mannelis að lokinni skoðun fyrir slátrun í samræmi við löggjöf Sambandsins,]	
(2) og/eða	[- aukaafurðir úr dýrum sem falla til við framleiðslu afurða sem eru ætlaðar til mannelis, þ.m.t. fituhreinsuð bein, hamsar og seyra úr skilvindum eða skiljum frá mjólkurvinnslu,]	
(2) og/eða	[- afurðir úr dýraríkinu eða matvæli sem innihalda afurðir úr dýraríkinu, sem eru ekki lengur ætluð til mannelis af viðskiptalegum ástæðum eða vegna vanda sem rekja má til galla við framleiðslu eða þökkun eða annarra galla sem skapa ekki hættu fyrir heilbrigði manna eða dýra,]	
(2) og/eða	[- gæludýrafóður og fóður úr dýraríkinu eða fóður sem inniheldur afurðir úr dýraríkinu eða afleiddar afurðir, sem eru ekki lengur ætlaðar til mannelis af viðskiptalegum ástæðum eða vegna vanda sem rekja má til galla við framleiðslu eða þökkun eða annarra galla sem skapa ekki hættu fyrir heilbrigði manna eða dýra,]	
(2) og/eða	[- blóð, fylgjur, ull, fjaðrir, hár, horn, afskurður af hófum og klaufum og hrámjólk úr lífandi dýrum sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóma sem geta borist með viðkomandi afurð í menn eða dýr,]	
(2) og/eða	[- lagardýr og hlutar slíkra dýra, annarra en sjávarspendýra, sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóma sem geta smitast í menn eða dýr,]	
(2) og/eða	[- aukaafurðir úr lagardýrum sem koma frá fyrirtækjum eða stöðvum sem framleiða afurðir til mannelis,]	

## LAND

Aukaafurðir úr dýrum sem nota á utan fóðurferlisins eða sem vörusýnishorn <sup>(?)</sup>

II. Upplýsingar um heilbrigði	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
(2) og/eða	[- eftirfarandi efni úr dýrum sem sýndu engin merki um sjúkdóm sem getur borist með því efni í menn eða dýr:	
	i. skeljar af skelfiski með mjúkvefjum eða kjöti,	
	ii. eftirfarandi efni úr landdýrum:	
	- aukaafurðir frá útungunarstöðvum,	
	- egg,	
	- eggjaafurðir, þ.m.t. eggjaskurn,	
	iii. dagsgamlir ungar sem eru aflífaðir af viðskiptalegum ástæðum,]	
(2) og/eða	[- aukaafurðir úr vatna- eða landhryggleysingjum öðrum en tegundum sem valda sjúkdómum hjá mönnum eða dýrum,]	
(2) og/eða	[- dýr af ættbálkum nagdýra (Rodentia) og nartara (Lagomorpha), og skrokkhlutar þeirra, að undanskildu efni í 1. flokki eins og um getur í iii., iv. og v. lið a-liðar 8. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 og efni í 2. flokki eins og um getur í a- til g-lið 9. gr. sömu reglugerðar]	
(2) og/eða	[- loðskinn af dauðum dýrum sem sýndu engin klínísk einkenni um sjúkdóm sem getur borist með þessari afurð í menn eða dýr,]	
II.2.7.	hafa verið djúpfrystar í upprunastöðinni eða verið varðar skemmdum í samræmi við löggjöf ESB þannig að þær skemmist ekki milli sendingar og afhendingar á viðtökustöðinni.	
(2) <sup>(5)</sup> II.2.8.	Sértækar kröfur	
(2) <sup>(6)</sup> II.2.8.1.	Aukaafurðirnar í þessari sendingu eru af dýrum sem hefur verið haldið á yfirráðasvæðinu sem um getur í lið II.1.2, þar sem húsdýr af nautgripakyni eru bólusett reglulega gegn gin- og klaufaveiki, undir opinberu eftirliti.	
(2) <sup>(7)</sup> II.2.8.2.	Aukaafurðirnar í þessari sendingu samanstanda af aukaafurðum úr dýrum sem eru unnar úr sláturmat eða úrbeinuðu kjöti.]	
II.2.9.		
(2) annaðhvort	[afurðin inniheldur ekki og er ekki fengin úr sérstöku áhættuefni, eins og skilgreint er í V. viðauka við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 999/2001 (8), eða vélúrbeinuðu kjöti sem fengið er af beinum úr nautgripum, sauðfé eða geitum og að dýrunum, sem þessi afurð er úr hefur ekki verið slátrað eftir deyfingu með gasi, sem er sprautað inn í kúpuholið, eða þau verið aflífuð með sömu aðferð eða þeim verið slátrað með því að tæta vef miðtaugakerfisins í sundur með ílöngu, staflaga verkfæri, sem er stungið inn í kúpuholið,]	
(2) eða	[afurðin inniheldur ekki og er ekki fengin úr efni úr nautgripum, sauðfé eða geitum, öðru en því sem fengið er úr dýrum sem voru fædd og síðan alin samfellt frá burði og slátrað í landi eða á landsvæði, sem með ákvörðun, sem er tekin í samræmi við 2. mgr. 5. gr. reglugerðar (EB) nr. 999/2001, er flokkað sem land eða landsvæði þar sem áhætta í tengslum við kúariðu er óveruleg,]	
II.2.10.	þar að auki, að því er varðar smitandi svampheilakvilla:	
(2) annaðhvort	[ef um er að ræða aukaafurðir úr dýrum, sem eru ætlaðar til að fôðra jörturdýr og innihalda mjólk eða mjólkurafurðir úr sauðfé eða geitum, hefur sauðfénu og geitunum, sem þessar afurðir eru úr, verið haldið samfellt frá fæðingu eða næstliðin þrjú ár á bújörð þar sem ekki eru opinberar takmarkanir á flutningi vegna gruns um smitandi svampheilakvilla og þar sem eftirfarandi kröfur hafa verið uppfylltar næstliðin þrjú ár:	
i.	bújörðin hefur sætt reglubundnu, opinberu heilbrigðiseftirliti með dýrum og dýraafurðum,	
ii.	ekkert tilvik af dæmigerðri riðuveiki, eins og skilgreint er í g-lið 2. liðar I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 999/2001, hefur greinst eða, eftir að tilvik af dæmigerðri riðuveiki hefur verið staðfest:	
	– öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og	
	– allar geitur og sauðfé á bújörðinni hefur verið aflífað og því eytt, að frátöldum hrútum til undaneldis sem eru með arfgerðina ARR/ARR og ám til undaneldis sem eru með a.m.k. eina ARR-genasamsætu en enga VRQ-genasamsætu,	
iii.	að frátöldu sauðfé af prionarferð ARR/ARR má því aðeins koma með sauðfé og geitur inn á bújörðina að þau komi frá bújörð sem uppfyllir kröfurnar sem settar eru fram í i. og ii. lið.]	



## LAND

## Aukaafurðir úr dýrum sem nota á utan fóðurferlisins eða sem vörusýnishorn (?)

II. Upplýsingar um heilbrigði	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>(?) eða</p> <p>[ef um er að ræða aukaafurðir úr dýrum, sem eru ætlaðar til að fódra jörturdýr og innihalda mjólk eða mjólkurafurðir úr sauðfé eða geitum og ætlunin er að senda til aðildarríkis sem tilgreint er í viðaukanum við reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 546/2006 (?), hefur sauðfénu og geitunum, sem þessar afurðir eru úr, verið haldið samfellt frá fæðingu eða næstliðin sjö ár á bújörð þar sem ekki eru opinberar takmarkanir á flutningi vegna gruns um smitandi svampheilakvilla og þar sem eftirfarandi kröfur hafa verið uppfylltar næstliðin sjö ár:</p> <p>i. bújörðin hefur sætt reglubundnu, opinberu heilbrigðiseftirliti með dýrum og dýraafurðum,</p> <p>ii. ekkert tilvik af dæmigerðri riðuveiki, eins og skilgreint er í g-lið 2. liðar I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 999/2001, hefur greinst eða, eftir að tilvik af dæmigerðri riðuveiki hefur verið staðfest:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og</li> <li>– allt sauðfé og geitur á bújörðinni hafa verið aflífuð og þeim eytt, að frátöldum hrútum til undaneldis sem eru með arfgerðina ARR/ARR og ám til undaneldis sem eru með a.m.k. eina ARR-genasamsætu en enga VRQ-genasamsætu,</li> </ul> <p>iii. að frátöldu sauðfé af prionarfgerð ARR/ARR má því aðeins koma með sauðfé og geitur inn á bújörðina að þau komi frá bújörð sem uppfyllir kröfurnar sem settar eru fram í i. og ii. lið.]</p>		
Athugasemdir		
<b>I. hluti:</b>		
<ul style="list-style-type: none"> <li>– Reitur I.6: Einstaklingur sem er ábyrgur fyrir sendingunni í Evrópusambandinu: þennan reit á eingöngu að fylla út ef um er að ræða vottorð fyrir umflutningsvöru; það má fylla hann út ef vottorðið er fyrir innflutningsvöru.</li> <li>– Reitur I.11: Ef um er að ræða sendingar til tiltekinna tæknilegra rannsókna eða greininga: tilgreinið einungis heiti og heimilisfang fyrirtækisins.</li> <li>– Reitir I.11 og I.12: Samþykkisnúmer: skráningarnúmer fyrirtækisins eða stöðvarinnar, sem lögbært yfirvald hefur gefið út.</li> <li>– Reitur I.12: Áfangastaður: þennan reit á að fylla út: <ul style="list-style-type: none"> <li>– afurðir til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fóðurferlisins: einungis ef um er að ræða vottorð fyrir umflutningsvöru. Afurðir sem eru í umflutningi má eingöngu geyma á frísvæðum, í frígeymslum og í tollvörugymslum.</li> <li>– Afurðir til tiltekinna tæknilegra rannsókna eða greininga: stöð í ESB sem er tilgreind í leyfi lögbærs yfirvalds, ef við á.</li> </ul> </li> <li>– Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautaravagnar eða gámar og vöruflutningabifreiðar), flugnúmer (loftfar) eða heiti (skip). Ef til af- og endurfermingar kemur skal sendandi upplýsa skoðunarstöðina á landamærum á komustað inn í Evrópusambandið um það.</li> <li>– Reitur I.19: Nota skal viðeigandi númer úr samræmdri tollskrá (ST-númer) undir eftirfarandi fyrirsögnum: 05.11.91; 05.11.99 eða 30.01.</li> <li>– Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsigli snúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu.</li> <li>– Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra.</li> <li>– Reitur I.25: að því er varðar vottorðið telst notkun á vörusýnishornum vera „tæknileg notkun“.</li> <li>– Reitir I.26 og I.27: að undanskildum vörusýnishornum sem eru ekki send í umflutning, fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð.</li> <li>– Reitur I.28: <ul style="list-style-type: none"> <li>– afurðir til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fóðurferlisins: Framleiðslustöð: fyllið út eftirlitsnúmer dýraheilbrigðisyfirvalda fyrir samþykktu fyrirtækið.</li> <li>– Afurðir til tiltekinna tæknilegra rannsókna eða greininga: stöð í ESB sem er tilgreind í leyfi lögbærs yfirvalds, ef við á.</li> <li>– Tegund: veljið á milli eftirfarandi: Aves, Ruminantia, Mammalia - Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebrata.</li> </ul> </li> </ul>		

## LAND

Aukaafurðir úr dýrum sem nota á utan fóðurferlisins eða sem vörusýnishorn <sup>(2)</sup>

II. Upplýsingar um heilbrigði	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p><b>II. hluti:</b></p> <p>(<sup>1a</sup>) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.</p> <p>(<sup>1b</sup>) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.</p> <p>(<sup>2</sup>) Strikið yfir það sem á ekki við.</p> <p>(<sup>3</sup>) Heiti og ISO-kóði útflutningslands eins og mælt er fyrir um í:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 1. hluta II. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 206/2010,</li> <li>- viðaukanum við reglugerð (EB) nr. 798/2008 og</li> <li>- viðaukanum við reglugerð (EB) nr. 119/2009.</li> </ul> <p>Einnig skal skrá ISO-kóða yfirráðasvæða og hluta þeirra sem um getur í þeim reglugerðum sem getið er í þessari neðanmálgrein (eftir því sem við á fyrir þær smitnæmu tegundir sem eiga í hlut).</p> <p>(<sup>4</sup>) Eingöngu fyrir lönd þaðan sem leyft er að flytja kjöt af villibráð, sem er ætlað til mannelis, af sömu dýrategund inn í Evrópusambandið.</p> <p>(<sup>5</sup>) Viðbótarábyrgðir sem skal veita þegar efni úr húsdýrum úr hópi jörturdýra er upprunnið á yfirráðasvæði lands í Suður-Ameríku eða lands í Suður-Afríku eða hluta þess, þaðan sem einungis er heimilt að flytja inn til Evrópusambandsins meyrnað og úrbeinað, nýtt kjöt af húsdýrum úr hópi jörturdýra til mannelis. Einnig er leyfður innflutningur á heilum tyggjendum úr nautgripum, ristum í samræmi við 1. lið B-hluta I. kafla, IV. þáttar I. viðauka við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 854/2004.</p> <p>(<sup>6</sup>) Eingöngu fyrir tiltekin lönd í Suður-Ameríku.</p> <p>(<sup>7</sup>) Eingöngu fyrir tiltekin lönd í Suður-Ameríku og Suður-Afríku.</p> <p>(<sup>8</sup>) Stjtið. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.</p> <p>(<sup>9</sup>) Stjtið. ESB L 94, 1.4.2006, bls. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Undirskrift og stimpill skulu vera í öðrum lit en prentaður texti.</li> <li>- Athugasemd til einstaklingsins sem er ábyrgur fyrir sendingunni í Evrópusambandinu: þetta vottorð varðar aðeins heilbrigði dýraafurða og verður að fylgja sendingunni þar til hún kemur í skoðunarstöð á landamærum.</li> </ul>		
<p>Opinber dýralæknir eða opinber skoðunarmaður</p> <p>Nafn (með hástöfum):</p> <p>Dagsetning:</p> <p>Stimpill:</p> <p>Menntun, hæfi og titill:</p> <p>Undirskrift:"</p>		