

REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (ESB) nr. 294/2013

2015/EES/63/38

frá 14. mars 2013

um breytingu og leiðréttingu á reglugerð (ESB) nr. 142/2011 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 landamærum samkvæmt þeirri tilskipun (*)

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 ⁽¹⁾, einkum 5. gr. (2. mgr.), 15. gr. (b- og c-lið fyrstu undirgreinar 1. mgr. og annarri undirgrein 1. mgr.), 18. gr. (3. mgr.), 19. gr. (a-, b- og c-lið fyrstu undirgreinar 4. mgr. og annarri undirgrein 4. mgr.), 21. gr. (c-lið 6. mgr.) og 32. gr. (a-lið 3. mgr.), 40. gr. (d-lið fyrstu undirgreinar), 41. gr. (fyrstu og þriðju undirgrein 3. mgr.), 42. gr. (2. mgr.) og 45. gr. (4. mgr.),

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) Í reglugerð (EB) nr. 1069/2009 er mælt fyrir um reglur um heilbrigði manna og dýra sem varða aukaafurðir úr dýrum og afleiddar afurðir í því skyni að koma í veg fyrir og draga sem mest úr áhættu fyrir heilbrigði manna og dýra af völdum þessara afurða. Þar er einnig kveðið á um ákvörðun á endapunkti í framleiðsluferlinu fyrir tilteknar afleiddar afurðir en þegar honum er náð gilda kröfur þeirrar reglugerðar ekki lengur um þær.
- 2) 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 landamærum samkvæmt þeirri tilskipun ⁽²⁾ er mælt fyrir um framkvæmdarreglur fyrir reglugerð (EB) nr. 1069/2009, þ.m.t. reglur um ákvörðun endapunkta fyrir tilteknar afleiddar afurðir.

(*) Þessi ESB-gerð birtist í Stjtið. ESB L 98, 6.4.2013, bls. 1. Hennar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 198/2015 frá 25. september 2015 um breytingu á I. viðauka (Heilbrigði dýra og plantna) við EES-samninginn, biður birtingar.

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.

⁽²⁾ Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.

- 3) Í álitinu frá 7. febrúar 2011 um getu líffituefnaferla til að draga sem mest úr hugsanlegri áhættu sem tengist smitandi svampheilakvilla í aukaafurðum úr dýrum í 1. flokki ⁽³⁾ komst Matvælaöryggisstofnun Evrópu (Matvælaöryggisstofnunin) að þeirri niðurstöðu að áhætta á útbreiðslu smitandi svampheilakvilla verði umtalsvert minni eftir að efni í 1. flokki hefur verið unnið með því að sundra fitunni með vatnsrofi og herða hana. Hins vegar er nokkur óvissa til staðar að því er varðar minnkun á smitvirkni smitandi svampheilakvilla í líffituefnaafurðum sem eru fengnar úr efni í 1. flokki. Því er ekki hægt að álykta svo öruggt sé að þessar afurðir séu lausar við smitvirkni og því gæti stafað af þeim áhætta ef þær koma inn í matvæla- og fôðurferlið. Því skal breyta 3. gr. reglugerðar (ESB) nr. 142/2011 og XIV. og XV. viðauka við hana til samræmis við það.

- 4) Í 1. mgr. 18. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 er kveðið á um undanþágur vegna notkunar á efni í 2. og 3. flokki til að fôðra tiltekin dýr sem koma ekki inn í matvælaferlið, þ.m.t. dýr í fjölleikahúsum. Þar eð tiltekin dýr í fjölleikahúsum tilheyra tegundum sem venjulega eru notuð til matvælaframleiðslu er nauðsynlegt að fôðrun dýra í fjölleikahúsum á þessu efni falli undir skilyrðin sem mælt er fyrir um í 13. gr. reglugerðar (ESB) nr. 142/2011.

- 5) Í f-lið 1. mgr. 19. gr. reglugerðar (ESB) nr. 1069/2009 er kveðið á um undanþágu vegna förgunar býflugna og aukaafurða úr býrækt með brennslu eða urðun á staðnum við skilyrði sem koma í veg fyrir yfirfærslu áhættu fyrir heilbrigði manna og dýra. Í c-lið 15. gr. reglugerðar (ESB) nr. 142/2011 er vísað til sérreglna vegna söfnunar og förgunar á býflugum og aukaafurðum úr býrækt. Því skal

⁽³⁾ *Tíðindi Matvælaöryggisstofnunar Evrópu* (2011) 9(2), 1976.

leiðréttu inngangsorð þeirrar greinar til samræmis við það, með tilvísun í sérreglur vegna söfnunar og förgunar á býflugum og aukaafurðum úr býrækt.

- 6) Í 3. mgr. 36. gr. reglugerðar (ESB) nr. 142/2011 er kveðið á um umbreytingartímabil til 31. desember 2012 vegna förgunar á litlu magni af efni í 3. flokki sem um getur í f-lið 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009. Framlengja skal það umbreytingartímabil í tvö ár til viðbótar og á þeim tíma skal safna frekari gögnum um söfnun, flutning og förgun viðkomandi efnis í 3. flokki.
- 7) Nota má unnið dýraprófín úr aukaafurðum úr dýrum, öðrum en efni í 3. flokki sem um getur í n-, o- og p-lið 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, sem innihaldsefni í framleiðslu á unnu gæludýrafóðri. Ekki má skilgreina unnið dýraprófín sem gæludýrafóður nema því sé blandað í viðeigandi hlutföllum saman við önnur fóðurefni sem viðkomandi tegund gæludýra neytir vanalega. Hins vegar mega framleiðendur unnins dýraprófíns senda afurðina til umsjónarmanna viðurkenndra hundaræktunarstöðva eða hópa veiðihunda og til fóðrunar á hundum og köttum í athvörfum, til framleiðslu á blönduðu fóðri fyrir hunda og ketti. Í slíkum tilvikum skal skilgreina afurðina og merkja sem unnið dýraprófín. Ef um er að ræða útflutning á unnu dýraprófíni gilda ákvæði reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 999/2001 ⁽⁴⁾ til viðbótar við löggjöf um aukaafurðir úr dýrum. Í samræmi við lið E2 í III. hluta IV. viðauka við fyrrnefnda reglugerð skal útflutningur á unnu dýraprófíni falla undir skriflegan samning milli upprunaaðildarríkja unna dýraprófínsins og þriðja lands, sem er viðtökuland. Slík skuldbinding er ekki fyrir hendi þegar um er að ræða útflutning á gæludýrafóðri. Vegna þekkrar áhættu á óviðeigandi notkun á reglum um útflutning á unnu dýraprófíni er þörf fyrir nákvæmari skilgreiningu á gæludýrafóðri.
- 8) Ummyndun á aukaafurðum úr dýrum og afleiddum afurðum í lífgas er leyfileg samkvæmt reglugerð (EB) nr. 1069/2009. Fastir eða fljótandi þættir verða til við framleiðslu lífgass. Nauðsynlegt er að skýra að kröfurnar um förgun þessara leifa gilda um báða þessa þætti.
- 9) Í álitinu frá 30. nóvember 2010 um ólífærna áhættu fyrir heilbrigði manna og dýra vegna glýseríns sem fellur til sem aukaafurð við framleiðslu lífdísilólíu úr aukaafurðum úr dýrum í 1. flokki og jurtaolíum ⁽⁵⁾ viðurkenndi Matvælaöryggisstofnunin að glýserín, sem hefur verið unnið með aðferð 1 sem um getur í III. kafla IV. viðauka við reglugerð (EB) nr. 142/2011 til framleiðslu á lífdísilólíu sé öruggt efni að því er varðar áhættu vegna smitandi svampheilakvilla. Glýserín, sem fellur til sem aukaafurð við framleiðslu lífdísilólíu, má ummynda í lífgas og meltunarleifar að lokinni framleiðslu lífdísilólíu og bera á land án áhættu fyrir heilbrigði manna og dýra, innan landsbundins yfirráðasvæðis framleiðsluaðildarríkisins, með fyrirvara um ákvörðun lögbærs yfirvalds.
- 10) Aukaafurðir úr dýrum, sem um getur í f-lið 13. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, má bera á land án vinnslu ef lögbært yfirvald telur að þær skapi ekki áhættu á útbreiðslu neinna alvarlegra smitsjúkdóma. Mylta má sömu afurðir eða ummynda þær í lífgas án undangenginnar vinnslu.
- 11) Staðlaði textinn til lýsingar á aukaafurðum úr dýrum og afleiddum afurðum í viðskiptum milli aðildarríkjana, sem er settur fram í VIII. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, skal koma fram sýnilega og læsilega á umbúðunum, gáminum eða ökutækinu á meðan á flutningi og geymslu stendur. Bæta skal við skrána yfir staðlað orðalag til að taka tillit til viðskipta með unninn húsdýraáburð.
- 12) Í 48. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 er þess krafist að rekstraraðilar upplýsi lögbært yfirvald viðtökuaðildarríkisins um að þeir ætli sér að senda af stað sendingar af efni í 1. eða 2. flokki. Aðildarríki geta gert tvíhliða samninga sín á milli um að veita þjónustu starfsstöðva sinna til að brenna gæludýr frá öðrum aðildarríkjum sem þau eiga sameiginleg landamæri með. Í slíkum tilvikum skapar krafan, sem mælt er fyrir um í 1. til 3. mgr. 48. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, ónauðsynlegar viðbótarstjórnsýslubyrðar.
- 13) Í II. kafla X. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011 eru settar fram sértækar kröfur sem varða afleiddar afurðir sem eru ætlaðar til framleiðslu fóðurefna. Breyta skal orðalaginu í undanþágunni vegna setningar á mjólk á markað, sem er unnin í samræmi við landsstaðla, til að hún eigi einnig við um afurðir sem eru að stofni til úr mjólk og afurðir úr mjólk og samræma þannig II. hluta 4. þáttar þess kafla við ákvæði 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, einkum f-lið, með leyfi til vinnslu á tilteknum matvælum, sem eru ekki lengur ætluð til neyslu, í efni til fóðrunar alidýra, annarra en loðdýra.
- 14) Þegar matvæli sem eru ekki lengur ætluð til neyslu, sem í eru innihaldsefni úr dýraríkinu, eru notuð sem upprunaefni til framleiðslu á fóðri fyrir alidýr gilda sértækar kröfur til að koma í veg fyrir áhættu á að sjúkdómar smitist í dýr. Ef þessi matvæli, sem eru ekki lengur ætluð til neyslu, innihalda hins vegar ekki kjöt, fisk eða afurðir úr þeim skal leyfa notkun þeirra til framleiðslu á fóðri fyrir alidýr, að því tilskildu að af þeim stafi ekki hætta á sjúkdómum sem geta smitast í menn eða dýr.

⁽⁴⁾ Stjórn. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.

⁽⁵⁾ *Tíðindi Matvælaöryggisstofnunar Evrópu* 2010 8(12), 1934.

- 15) Í 32. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 er mælt fyrir um skilyrði fyrir setningu á lífrænum áburði og jarðvegsbætum á markað og notkun þeirra. Þessar afurðir má framleiða úr efni í 2. og 3. flokki í samræmi við kröfurnar sem settar eru fram í XI. viðauka við reglugerð (EB) nr. 142/2011. Ef um er að ræða unnið dýrapróttín úr efni í 3. flokki skal virða sértækar framleiðslukröfur, sem mælt er fyrir um í II. kafla X. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, þ.m.t. vegna unnins dýrapróttíns þegar það er eingöngu ætlað til notkunar í gæludýrafóður. Fyrir skýrleika sakir er nauðsynlegt að breyta XI. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011 og setja inn tilvísanir til hvers kyns vinnslustaðla fyrir unnin dýrapróttín.
- 16) Til að efla rannsóknir á sviði vísinda og líffræðilegrar fjölbreytni skal veita undanþágu til gagnasafna, vísindastofnana og safna að því er varðar söfnun, flutning og notkun á dýrum eða skrokkhlutum þeirra sem eru varðveittir í lausn (e. *preserved in media*), komið fullkomlega fyrir í örskyggnum eða sem unnin erfðafræðileg sýni. Breyta skal kröfunum um veiðiminjagrip og annað sem er búið til úr dýrum, sem settar eru fram í VI. kafla XIII. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, til samræmis við það.
- 17) Í töflu 2 í 1. þætti II. kafla XIV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011 eru settar fram kröfur sem varða innflutning á aukaafurðum úr dýrum til Sambandsins. Lagfæra skal orðalagið í tilteknum hlutum töflu 2 til að veita skýrari upplýsingar. Ef um er að ræða tilteknar verslunarvörur, sem geta samanstðið af aukaafurðum úr mismunandi dýrum, skal breyta skránni yfir þriðju lönd, sem hafa leyfi til innflutnings á aukaafurðum úr dýrum af viðkomandi tegundum, í töflu 2 til samræmis við það. Breytingarnar skulu koma fram í samsvarandi vottorðum sem sett eru fram í XV. viðauka við þá reglugerð.
- 18) Gæludýrafóður má vera framleitt úr efni í 3. flokki, öðru en því efni í 3. flokki sem um getur í n-, o- og p-lið 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009. Sömu reglur og gilda um setningu gæludýrafóðurs á markað innan ESB skulu einnig gilda um innflutning frá þriðju löndum. Bæta skal við vottorðið í B-lið 3. kafla XV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011 með tilvísun í c-lið 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009.
- 19) Skýra skal tilteknar kröfur sem varða innflutning á blóði og blóðafurðum, einkum þær sem varða uppruna blóðsins. Blóð verður að vera af öruggum uppruna sem getur verið í sláturhúsum sem eru samþykkt í samræmi við löggjöf ESB, í sláturhúsum sem eru samþykkt í landslöggjöf þriðja landsins eða úr lifandi dýrum sem eru ræktuð í þessum tilgangi. Blóð af slíkum öruggum uppruna má einnig vera blandað. Nauðsynlegt er að breyta texta viðkomandi vottorða til samræmis við það.
- Því skal breyta XIV. viðauka og heilbrigðisvottorðunum, sem sett eru fram í A-, C- og D-lið 4. kafla XV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, til samræmis við það.
- 20) Í XVI. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011 eru settar fram reglur um opinbert eftirlit sem varðar föðrun hræfugla á efni í 1. flokki. Í samræmi við 18. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 má lögbært yfirvald leyfa föðrun hræfugla, sem eru í útrýmingarhættu eða verndaðir, og annarra tegunda, sem lifa á náttúrulegu búsvæði þeirra, á efni í 1. flokki. Gildandi reglur um opinbert eftirlit sem varðar föðrun hræfugla skulu því rýmkaðar til að ná til allra dýra sem leyfa má að séu föðruð á efni í 1. flokki í samræmi við VI. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011.
- 21) Því ber að breyta reglugerð (ESB) nr. 142/2011 til samræmis við það.
- 22) Til að komast hjá röskun á viðskiptum skal mæla fyrir um umbreytingartímabil, en á meðan því stendur skulu aðildarríkin samþykkja innflutning á þeim verslunarvörum sem ákvæði reglugerðar (ESB) nr. 142/2011, eins og þeim er breytt með þessari reglugerð, gilda um, í samræmi við reglurnar sem voru í gildi fyrir gildistöku/beitingu þessarar reglugerðar.
- 23) 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:

I. gr.

Reglugerð (ESB) nr. 142/2011 er breytt sem hér segir:

- 1) Í stað i-liðar 3. gr. komi eftirfarandi:
- „i) bensín og eldsneyti sem uppfylla sértæku kröfurnar fyrir afurðir úr fjölþrepa hvataða ferlinu til framleiðslu á endurnýjanlegu eldsneyti sem settar eru fram í c-lið 2. liðar 3. þáttar IV. kafla IV. viðauka,
- j) líffituefnaafurðir úr bræddri fitu sem uppfylla kröfurnar sem settar eru fram í XI. kafla XIII. viðauka.“
- 2) Ákvæðum 13. gr. er breytt sem hér segir:
- a) Í stað e-liðar 1. málsgreinar komi eftirfarandi:
- „e) maðka og orma sem eru ætlaðir í beitu,
- f) dýr í fjölleikahúsum,“
- b) Í stað e-liðar 2. málsgreinar komi eftirfarandi:
- „e) maðka og orma sem eru ætlaðir í beitu,
- f) dýr í fjölleikahúsum,“

3) Í stað inngangsorða 15. gr. komi eftirfarandi:

2. gr.

„Ef lögbært yfirvald leyfir förgun aukaafurða úr dýrum með undanþágunni, sem kveðið er á um í a-, b-, c-, e- og f-lið 1. mgr. 19. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, skal förgunin uppfylla eftirfarandi sérreglur sem settar eru fram í III. kafla VI. viðauka:“

Á umbreytingartímabili, sem stendur til 26. desember 2013, skal halda áfram að samþykka innflutning til Sambandsins á sendingum af aukaafurðum úr dýrum og afleiddum afurðum ásamt meðfylgjandi heilbrigðisvottorði, sem hefur verið fyllt út og undirritað í samræmi við fyrirmynd sem kemur fram í 3. kafla (B- eða D-lið), 4. kafla (A-, C- eða D-lið), 6. kafla (A-lið), 8. kafla, 10. kafla (B-lið), 11. kafla, 14. kafla (A-lið) og 15. kafla XV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, í þeim útgáfum sem giltu fyrir gildistökuðag þessarar reglugerðar, að því tilskildu að slík vottorð hafi verið fyllt út og undirritað fyrir 26. október 2013.

4) Í 3. mgr. 36. gr. komi dagsetningin „31. desember 2014“ í stað „31. desember 2012“.

3. gr.

5) Ákvæðum I., IV., V., VI., VIII., X. og XI. viðauka og XIII. til XVI. viðauka er breytt í samræmi við viðaukann við þessa reglugerð.

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

Hún gildir frá og með 15. mars 2013.

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

Gjört í Brussel 14. mars 2013.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,

José Manuel BARROSO

forseti.

VIÐAUKI

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

1) Ákvæðum I. viðauka er breytt sem hér segir:

a) Í stað 19. liðar komi eftirfarandi:

„19. „**gæludýrafóður**“: fóður, annað en efni sem um getur í 2. mgr. 24. gr., ætlað til notkunar sem fóður fyrir gæludýr, og nagbein úr aukaafurðum úr dýrum eða afleiddum afurðum sem:

- a) innihalda efni úr 3. flokki, þó ekki efni sem um getur í n-, o- og p-lið 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 og
- b) gætu innihaldið innflutt efni úr 1. flokki sem samanstendur af aukaafurðum úr dýrum sem fengið hafa ólöglega meðferð, eins og skilgreint er í d-lið 2. mgr. 1. gr. tilskipunar 96/22/EB eða í b-lið 2. gr. tilskipunar 96/23/EB.“

b) Í stað 23. liðar komi eftirfarandi:

„23. „**meltunarleifar**“: leifar, þ.m.t. fljótandi þáttur, sem falla til við ummyndun aukaafurða úr dýrum í lífgasstöð.“

2) Ákvæðum 3. þáttar IV. kafla IV. viðauka er breytt sem hér segir:

a) Ákvæðum 1. liðar er breytt sem hér segir:

i. Í stað iii. liðar a-liðar komi eftirfarandi:

„iii. þær skulu ummyndaðar í lífgas. Í slíkum tilvikum skal farga meltunarleifunum í samræmi við i. eða ii. lið, nema ef efnið varð til við vinnslu í samræmi við 2. lið (a- eða b-lið) og hægt er að nota leifarnar í samræmi við skilyrðin sem sett eru fram í 2. lið (a-lið eða iii. lið b-liðar), eins og við á, eða.“

ii. Í stað i. liðar b-liðar komi eftirfarandi:

„i. fargað á þann hátt sem kveðið er á um í 1. lið (i. eða ii. lið a-liðar), með eða án undangenginnar vinnslu, eins og kveðið er á um í 13. gr. (a- og b-lið) og 14. gr. (a- og b-lið) reglugerðar (EB) nr. 1069/2009.“

b) Í stað ii. og iii. liðar b-liðar í 2. lið komi eftirfarandi:

„ii. ef um er að ræða kalíumsúlfat: bera það beint á land eða nota það til framleiðslu á afleiddum afurðum til áburðar á land,

iii. ef um er að ræða glýserín fengið úr efni í 1. og 2. flokki sem hefur verið unnið í samræmi við vinnsluáðferð 1, eins og sett er fram í III. kafla:

- nota það í tæknilegum tilgangi,
- ummynda það í lífgas, en þá má bera meltunarleifarnar á land á landsbundnu yfirráðasvæði framleiðsluáðildarríkisins, með fyrirvara um ákvörðun lögbærs yfirvalds, eða
- nota það til nítrateyðingar í skólphreinsistöð, en þá má bera leifar frá nítrateyðingunni á land í samræmi við tilskipun ráðsins 91/271/EBE (*),

iv. ef um er að ræða glýserín fengið úr efni í 3. flokki:

- nota það í tæknilegum tilgangi,
- ummynda það í lífgas, en þá má bera meltunarleifarnar á land eða
- nota það til föðrunar, að því tilskildu að glýserínið sé ekki fengið úr efni í 3. flokki sem um getur í n-, o- og p-lið 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009.“

(* Stjtið. EB L 135, 30.5.1991, bls. 40.,

c) Í stað 3. liðar komi eftirfarandi:

„3. Öllum úrgangi, öðrum en aukaafurðum úr dýrum og afleiddum afurðum sem kveðið er á um í 2. lið, frá vinnslu á aukaafurðum úr dýrum í samræmi við þennan þátt, s.s. seyru, síuinnihaldi, ösku og meltunarleifum, skal fargað í samræmi við reglugerð (EB) nr. 1069/2009 og þessa reglugerð.“

- 3) Í stað d-liðar í 2. lið 1. þáttar I. kafla V. viðauka komi eftirfarandi:
- „d) aukaafurðir úr dýrum sem má bera á land án vinnslu í samræmi við f-lið 13. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 og þessa reglugerð, ef lögbært yfirvald telur þær ekki skapa hættu á útbreiðslu neinna alvarlegra sjúkdóma í menn eða dýr.“
- 4) Í 1. þætti II. kafla VI. viðauka komi eftirfarandi í stað inngangsorðanna:
- „Eins og um getur í 18. gr. (1. mgr.) reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 má fódra dýrin, sem um getur í 1. mgr. (a-, b-, d-, f-, g- og h-lið) þeirrar greinar, á efni í 2. og 3. flokki, að því tilskildu að farið sé að a.m.k. eftirfarandi skilyrðum, auk annarra skilyrða sem lögbæra yfirvaldið mælir fyrir um í samræmi við 18. gr. (1. mgr.) þeirrar reglugerðar:“
- 5) Ákvæðum VIII. viðauka er breytt sem hér segir:
- a) Í stað xix. liðar b-liðar í 2. lið II. kafla komi eftirfarandi:
- „xix. ef um er að ræða húsdýraáburð sem hefur fengið kalkmeðhöndlunina sem um getur í I-lið 2. þáttar IV. kafla IV. viðauka: „kalkblandaður húsdýraáburður“,
- xx. ef um er að ræða húsdýraáburð sem hefur fengið meðhöndlunina sem um getur í b- og c-lið 2. þáttar I. kafla XI. viðauka: „unninn húsdýraáburður“.“
- b) Eftirfarandi VI. kafli bætist við:

„VI. KAFLI

FLUTNINGUR Á DAUÐUM GÆLUDÝRUM

Ekki skal gerð sú krafa að farið sé að skilyrðunum í 1. til 3. lið 48. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 varðandi fyrirframleyfi frá lögbæru yfirvaldi í viðtökuaðildarríkjunum og notkun á Traces-kerfinu ef um er að ræða flutning á dauðu gæludýri til brennslu í starfsstöð eða stöð sem er staðsett á landamærasvæði annars aðildarríkis sem þau eiga sameiginleg landamæri með ef aðildarríkin gera tvíhliða samning sín á milli um skilyrði fyrir flutningnum.“

- 6) Ákvæðum II. kafla X. viðauka er breytt sem hér segir:
- a) Í stað 1. liðar II. hluta 4. þáttar komi eftirfarandi:
- „1. Kröfurnar sem mælt er fyrir um í 2. og 3. lið þessa hluta gilda um vinnslu, notkun og geymslu mjólkur, afurða sem eru að stofni til úr mjólk og afurða úr mjólk sem eru efni í 3. flokki eins og um getur í 10. gr. (e-lið) reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, að undantekinni seyru úr skilvindum eða skiljum og mjólk, afurðum sem eru að stofni til úr mjólk og afurðum úr mjólk sem um getur í 10. gr. (f- og h-lið) þeirrar reglugerðar, sem hafa ekki verið unnar í samræmi við I. hluta þessa þáttar.“
- b) Í stað 10. þáttar komi eftirfarandi:

„10. þáttur

Sértækar kröfur vegna fódunar alidýra, annarra en loðdýra, á tilteknu efni í 3. flokki sem um getur í f-lið 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009

Setja má á markað efni í 3. flokki sem samanstandur af matvælum sem innihalda afurðir úr dýraríkinu sem eru upprunnar í aðildarríkjum og ekki eru lengur ætlaðar til manneldis af viðskiptalegum ástæðum eða vegna vandamála sem upp hafa komið vegna framleiðslu- eða þökkunargalla eða annarra ágalla sem ekki skapa hættu fyrir heilbrigði manna eða dýra, eins og um getur í f-lið 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, sem fódur fyrir alidýr, önnur en loðdýr, án frekari meðhöndlunar að því tilskildu að efnið:

- i. hafi verið unnið eins og skilgreint er í m-lið 1. mgr. 2. gr. reglugerðar (EB) nr. 852/2004 eða í samræmi við þessa reglugerð,
- ii. samanstandi af eða innihaldi eitt eða fleiri af eftirfarandi efnum í 3. flokki sem um getur í f-lið 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009:
 - mjólk,
 - afurðir sem eru að stofni til úr mjólk,
 - afurðir úr mjólk,
 - egg,
 - eggjaafurðir,
 - hunang,
 - brædda fitu,
 - kollagen,
 - gelatín,

- iii. hafi ekki komist í snertingu við neitt annað efni í 3. flokki og
- iv. að allar nauðsynlegar ráðstafanir hafi verið gerðar til að fyrirbyggja mengun efnisins.“
- 7) Í stað b-liðar í 1. lið 1. þáttar II. kafla XI. viðauka komi eftirfarandi:
- „b) með því að nota unnið dýraprótn, þ.m.t. unnið dýraprótn sem er framleitt í samræmi við ii. lið b-liðar í lið B.1 í 1. þætti II. kafla X. viðauka, sem er framleitt úr efni í 3. flokki í samræmi við 1. þátt II. kafla X. viðauka, eða efni, sem hafa fengið aðra meðhöndlun, þegar leyfilegt er að nota slík efni sem lífrænan áburð og jarðvegsbæta í samræmi við þessa reglugerð eða“
- 8) Ákvæðum XIII. viðauka er breytt sem hér segir:
- a) Í stað c- og d-liðar í 1. lið C-liðar VI. kafla komi eftirfarandi:
- „c) það sem um ræðir hafi verið tilreitt á líffærafræðilegan hátt, s.s. með plastgervingu eða
- d) um sé að ræða dýr af flokki skordýra (Insecta) eða áttfætlna (Arachnida) sem hafa verið meðhöndluð, t.d. með þurrkun, til að koma í veg fyrir útbreiðslu sjúkdóma sem geta smitast í menn eða dýr eða
- e) um sé að ræða muni í náttúrufræðisöfnum eða til eflingar visinda og:
- i. þeir hafi verið varðveittir í lausn, s.s. vínanda eða formaldehýði, sem gera það að verkum að hægt er að sýna þá eða
- ii. þeim hafi verið komið fullkomlega fyrir í örskygnum,
- f) um sé að ræða sýni af erfðafeni sem ætluð eru fyrir gagnasöfn til eflingar rannsókna á sviði líffræðilegrar fjölbreytni, vistfræði, læknisfræði og dýralæknisfræði eða líffræði.“
- b) Í XI. kafla bætist eftirfarandi liður við:
- „3. Endapunktur fyrir afurðir sem eru fengnar úr bræddri fitu:
- Setja má fituafleiður, sem hafa verið unnar eins og um getur í 1. lið, á markað til notkunar sem gefin er upp í 2. lið án takmarkana í samræmi við þessa reglugerð.“
- 9) Ákvæðum XIV. viðauka er breytt sem hér segir:
- a) Ákvæðum 1. þáttar I. kafla er breytt sem hér segir:
- i. Í stað c-, d- og e-liðar komi eftirfarandi:
- „c) þær skulu koma frá þriðja landi eða hluta þriðja lands sem tilgreint er í dálkinum „þriðju lönd“ í töflu 1,
- d) þær skulu koma frá fyrirtæki eða stöð sem lögbært yfirvald þriðja landsins hefur skráð eða samþykkt, eftir því sem við á, og sem er í skránni yfir slík fyrirtæki og stöðvar sem um getur í 30. gr. og
- e) þeim skal:
- i. fylgja, á meðan á flutningi stendur til komustaðar inn í Sambandið þar sem heilbrigðiseftirlit með dýrum og dýraafurðum fer fram, heilbrigðisvottorðið sem um getur í dálkinum „vottorð/ fyrirmyndir að skjölum“ í töflu 1 eða
- ii. framvísað á komustað inn í Sambandið, þar sem heilbrigðiseftirlit með dýrum og dýraafurðum fer fram, ásamt skjali sem samsvarar fyrirmyndinni sem um getur í dálkinum „vottorð/fyrirmyndir að skjölum“ í töflu 1.“
- ii. Ákvæði f-liðar falli brott.
- b) Ákvæðum 1. þáttar II. kafla er breytt sem hér segir:
- i. Í stað c-, d- og e-liðar komi eftirfarandi:
- „c) þær skulu koma frá þriðja landi eða hluta þriðja lands sem tilgreint er í dálkinum „þriðju lönd“ í töflu 2,
- d) þær skulu koma frá fyrirtæki eða stöð sem lögbært yfirvald þriðja landsins hefur skráð eða samþykkt, eftir því sem við á, og sem er í skránni yfir slík fyrirtæki og stöðvar sem um getur í 30. gr. og
- e) þeim skal:
- i. fylgja, á meðan á flutningi stendur til komustaðar inn í Sambandið þar sem heilbrigðiseftirlit með dýrum og dýraafurðum fer fram, heilbrigðisvottorðið sem um getur í dálkinum „vottorð/ fyrirmyndir að skjölum“ í töflu 2 eða

- ii. framvísað á komustað inn í Sambandið, þar sem heilbrigðiseftirlit með dýrum og dýraafurðum fer fram, ásamt skjali sem samsvarar fyrirmyndinni sem um getur í dálkinum „vottorð/fyrirmyndir að skjölum“ í töflu 2.“
- ii. Ákvæði f-liðar falli brott.
- iii. Töflu 2 er breytt sem hér segir:
 - Í stað 13. línu komi eftirfarandi:

„13	Bragðbætandi innnyflaafurðir til framleiðslu á gæludýrafóðri	Efni sem um getur í a-lið 35. gr.	Bragðbætandi innnyflaafurðir skulu hafa verið framleiddar í samræmi við III. kafla XIII. viðauka.	Þau þriðju lönd, sem eru tilgreind í 1. hluta II. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 206/2010, þaðan sem aðildarríkin heimila innflutning á nýju kjöti af sömu dýrategundum og þar sem eingöngu er heimild fyrir kjöti með beini. Ef um er að ræða bragðbætandi innnyflaafurðir úr fiski, þriðju lönd sem eru tilgreind í II. viðauka við ákvörðun 2006/766/EB. Ef um er að ræða bragðbætandi innnyflaafurðir úr alifuglakjöti, þriðju lönd sem eru tilgreind í 1. hluta I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 798/2008, þaðan sem aðildarríkin heimila innflutning á nýju alifuglakjöti.	E-liður 3. kafla XV. viðauka.“
-----	--	-----------------------------------	---	--	--------------------------------

- Í stað a-liðar í 3. dálki 14. línu komi eftirfarandi:

„a) Efni í 3. flokki sem um getur í a- til m-lið 10. gr.“

- Í stað 15. og 16. línu komi eftirfarandi:

„15	Aukaafurðir úr dýrum til notkunar sem hrátt gæludýrafóður	Efni í 3. flokki sem um getur í a-lið og i. og ii. lið b-liðar 10. gr.	Afurðirnar skulu uppfylla kröfurnar sem settar eru fram í 8. þætti.	Þau þriðju lönd, sem eru tilgreind í 1. hluta II. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 206/2010 eða í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 798/2008, þaðan sem aðildarríkin heimila innflutning á nýju kjöti af sömu dýrategundum og þar sem eingöngu er heimild fyrir kjöti með beini. Ef um er að ræða efni úr fiski, þriðju lönd sem eru tilgreind í II. viðauka við ákvörðun 2006/766/EB.	D-liður 3. kafla XV. viðauka.
16	Aukaafurðir úr dýrum til notkunar í fóður fyrir loðdýr	Efni í 3. flokki sem um getur í a- til m-lið 10. gr.	Afurðirnar skulu uppfylla kröfurnar sem settar eru fram í 8. þætti.	Þau þriðju lönd, sem eru tilgreind í 1. hluta II. viðauka við reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 206/2010 eða í I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 798/2008, þaðan sem aðildarríkin heimila innflutning á nýju kjöti af sömu dýrategundum og þar sem eingöngu er heimild fyrir kjöti með beini. Ef um er að ræða efni úr fiski, þriðju lönd sem eru tilgreind í II. viðauka við ákvörðun 2006/766/EB.	D-liður 3. kafla XV. viðauka.“

- Í stað a-liðar í 3. dálki 17. línu komi eftirfarandi:

„a) Ef um er að ræða efni ætluð til framleiðslu á lífdísilolíu eða líffítuefnaafurðum: Efni í 1., 2. og 3. flokki sem um getur í 8., 9. og 10. gr.“

- Í stað 18. línu komi eftirfarandi:

„18	Fituafleiður	<p>a) Ef um er að ræða fituafleiður til notkunar utan fódurferlis alidýra:</p> <p>Efni í 1. flokki sem um getur í 8. gr. (b-, c- og d-lið), efni í 2. flokki sem um getur í 9. gr. (c- og d-lið og i. lið f-liðar) og efni í 3. flokki sem um getur í 10. gr.</p> <p>b) Ef um er að ræða fituafleiður til notkunar sem fódur:</p> <p>Efni í 3. flokki, annað en efni sem um getur í n-, o- og p-lið 10. gr.</p>	Fituafleiðurnar skulu uppfylla kröfurnar sem settar eru fram í 10. þætti.	Öll þriðju lönd.	<p>a) Ef um er að ræða fituafleiður til notkunar utan fódurferlis alidýra:</p> <p>A-liður 14. kafla XV. viðauka.</p> <p>b) Ef um er að ræða fituafleiður til notkunar sem fódur:</p> <p>B-liður 14. kafla XV. viðauka.“</p>
-----	--------------	---	---	------------------	---

- c) Í stað 2. liðar í 2. þætti II. kafla komi eftirfarandi:

„2. Blóðinu, sem blóðafurðir til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fódurferlis alidýra eru framleiddar úr, skal hafa verið safnað undir eftirliti dýralæknis:

- a) í sláturhúsum:

- i. sem hafa verið samþykkt í samræmi við reglugerð (EB) nr. 853/2004, eða
- ii. sem lögbært yfirvald þriðja lands, þar sem því er safnað, hefur samþykkt og hefur eftirlit með eða
- b) úr lifandi dýrum á starfsstöðvum sem lögbært yfirvald þriðja landsins, þar sem því er safnað, hefur samþykkt og hefur eftirlit með.“

- d) Í stað 1. liðar í 3. þætti II. kafla komi eftirfarandi:

„1. Blóðið verður að uppfylla skilyrðin sem sett eru fram í a-lið 1. liðar IV. kafla XIII. viðauka og því skal safnað undir eftirliti dýralæknis:

- a) í sláturhúsum:

- i. sem hafa verið samþykkt í samræmi við reglugerð (EB) nr. 853/2004, eða
- ii. sem lögbært yfirvald þriðja lands, þar sem blóðinu er safnað, hefur samþykkt og hefur eftirlit með eða

- b) úr lifandi dýrum af hestaætt á starfsstöðvum sem eru samþykktar, hafa fengið samþykkisnúmer heilbrigðisyfirvalda á sviði dýra og dýraafurða og eru undir eftirliti lögbærs yfirvalds í þriðja landinu þar sem söfnunin fer fram, í þeim tilgangi að safna blóði úr dýrum af hestaætt til framleiðslu á blóðafurðum í öðrum tilgangi en í fódur.“

- e) Í stað d-liðar í 2. lið 3. þáttar II. kafla komi eftirfarandi:

„d) ef um er að ræða blóðafurðir aðrar en sermi og blóðvökva: munnblóðrubólgu í a.m.k. 6 mánuði.“

- f) Í stað i. liðar í a-lið 9. þáttar II. kafla komi eftirfarandi:

„i. aukaafurðum úr dýrum sem um getur í 8., 9. og 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 ef um er að ræða efni ætlað til framleiðslu á lífdísilolíu eða líffítuefnaafurðum.“

10) Ákvæðum XV. viðauka er breytt sem hér segir:

a) Í stað B-liðar 3. kafla komi eftirfarandi:

„B-LIÐUR 3. KAFLA

Heilbrigðisvottorð

Fyrir unnið gæluðýrafóður; þó ekki í dósum, vegna sendingar til eða umflutnings (2) um Evrópusambandið

LAND

Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn til 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. Uppruna-land	ISO-kóði	I.8. Upprunasvæði	Kóði	I.9. Viðtökuland	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"/> Ökutæki <input type="checkbox"/> Auðkenning Tilvísanir í skjöl		Skip <input type="checkbox"/>	Járnbrautarvagn <input type="checkbox"/>	I.16. Skoðunarstöð á landamærum við komu til ESB				
			Annað <input type="checkbox"/>	I.17.					
	I.18. Lýsing á vöru			I.19. Vörunúmer (ST-númer)					
					I.20. Magn				
I.21. Hitastig afurðar Við umhverfishita <input type="checkbox"/>		Kældar <input type="checkbox"/>		Frystar <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		<input type="checkbox"/>		I.27. Til innflutnings eða inntöku í ESB		<input type="checkbox"/>			
		ISO-kóði							
I.28. Auðkenning varanna		Tegund (vísindaheiti)		Samþykkisnúmer starfsstöðva Framleiðslufyrirtæki		Eigin þyngd		Númer framleiðslulotu	

LAND:

Unnið gæludýrafóður, þó ekki í dósúm

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 ^(1a), einkum 8. og 10. gr. hennar, og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 ^(1b), einkum II. kafla XIII. viðauka og II. kafla XIV. viðauka, og votta að gæludýrafóður sem lýst er hér að framan:</p> <p>II.1. 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,</p> <p>II.2. hefur verið framleitt eingöngu úr eftirfarandi aukaafurðum úr dýrum, sem eru:</p> <p>(²) 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> <p>(²) og/eða [- [- 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> <p>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,</p> <p>ii. hausar af alifuglum,</p> <p>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,</p> <p>iv. svínsburstir,</p> <p>v. fjaðrir,]</p> <p>(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,]</p> <p>(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 manneldis að lokinni skoðun fyrir slátrun í samræmi við löggjöf Sambandsins,]</p> <p>(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,]</p> <p>(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 pökkun eða annarra galla sem skapa ekki hættu fyrir heilbrigði manna eða dýra,]</p> <p>(²) og/eða [- gæludýrafóður og fóður úr dýraríkinu eða fóður sem inniheldur aukaafurðir úr dýrum eða afleiddar afurðir, sem eru ekki lengur ætlaðar til manneldis af viðskiptalegum ástæðum eða vegna vanda sem rekja má til galla við framleiðslu eða pökkun eða annarra galla sem skapa ekki hættu fyrir heilbrigði manna eða dýra,]</p> <p>(²) 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>(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,]</p> <p>(²) og/eða [- aukaafurðir úr lagardýrum sem koma frá fyrirtækjum eða stöðvum sem framleiða afurðir til manneldis,]</p> <p>(²) og/eða [- eftirfarandi efni úr dýrum sem sýndu engin merki um sjúkdóm sem getur borist með því efni í menn eða dýr:</p> <p>i. skeljar af skelfiski með mjúkvefjum eða kjöti,</p> <p>ii. eftirfarandi efni úr landdýrum:</p> <p>— aukaafurðir frá útungunarstöðvum,</p> <p>— egg,</p> <p>— eggjaafurðir, þ.m.t. eggjaskurn,</p> <p>iii. dagsgamlir ungar sem eru aflífaðir af viðskiptalegum ástæðum,]</p>		

LAND

Unnið gæluðýrafóður, þó ekki í dósum

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
(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	[- 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.3.		
(²) annaðhvort	[hefur fengið hitameðhöndlun þannig að allt efnið hitni í a.m.k. 90 °C,]	
(²) eða	[var framleitt, að því er varðar innihaldsefni úr dýraríkinu, eingöngu úr afurðum sem:	
a)	ef um aukaafurðir úr dýrum eða afleiddar afurðir úr kjöti eða kjötafurðum er að ræða, fengu hitameðhöndlun þannig að allt efnið hitnaði í a.m.k. 90 °C,	
b)	ef um er að ræða mjólk og afurðir sem eru að stofni til úr mjólk:	
i.	ef þær eru frá þriðju löndum eða hlutum þriðju landa, sem eru tilgreind í B-dálki I. viðauka við reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 605/2010 (²), hafa þær verið nægilega gerilsneyddar til að kalla fram neikvæða svörun við fosfatasapröfun,	
ii.	ef þær eru frá þriðju löndum eða hlutum þriðju landa, sem eru tilgreind í C-dálki I. viðauka við reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 605/2010, með pH-gildi sem hefur verið lækkað niður fyrir 6, hafa þær fyrst verið nægilega gerilsneyddar til að kalla fram neikvæða svörun við fosfatasapröfun,	
iii.	ef þær eru frá þriðju löndum eða hlutum þriðju landa, sem eru tilgreind í C-dálki I. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 605/2010, hafa þær farið í gegnum dauðhreinsunarferli eða tvöfalda hitameðhöndlun þar sem hvor meðhöndlun um sig nægði til að kalla fram neikvæða svörun við fosfatasapröfun,	
iv.	ef þær eru frá þriðju löndum eða hlutum þriðju landa, sem eru tilgreind í C-dálki I. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 605/2010, þar sem komið hafa upp tilvik gin- og klaufaveiki á næstliðnum 12 mánuðum eða bólusetning gegn gin- og klaufaveiki hefur farið fram á næstliðnum 12 mánuðum, hafa þær verið meðhöndlaðar	
	annaðhvort	
—	með dauðhreinsunarferli þar sem Fc-gildi, sem er jafnt eða hærra en 3, næst	
eða		
—	með upphaflegri hitameðhöndlun þar sem hitahrifin jafngilda a.m.k. þeim sem nást með gerilsneyðingu við a.m.k. 72 °C í a.m.k. 15 sekúndur og nægir til að framkalla neikvæða svörun við fosfatasapröfun, sem er svo fylgt eftir með	
annaðhvort		
—	annarri hitameðhöndlun þar sem hitahrifin jafngilda a.m.k. þeim sem nást í upphaflegu hitameðhöndluninni og sem nægðu til að kalla fram neikvæða svörun við fosfatasapröfun, sem er svo fylgt eftir, ef um er að ræða þurrmjólk eða afurðir sem eru að stofni til úr þurrmjólk með þurrkun	
eða		
—	sýrandi ferli þannig að pH-gildinu hafi verið haldið undir 6 í a.m.k. eina klukkustund,	
c)	ef um er að ræða gelatín, var framleitt með aðferð sem tryggir að óunnið efni í 3. flokki sé meðhöndlað með sýru eða basa og síðan skolun í eitt eða fleiri skipti, sem felur í sér sýrustigsstillingu og því næst útdrætti með hitun í eitt eða fleiri skipti í röð, ef nauðsyn krefur, og því næst hreinsun með síun og dauðhreinsun,	
d)	ef um er að ræða vatnsrofið prótín, var framleitt með framleiðsluferli sem felur í sér viðeigandi ráðstafanir til að lágmarka mengun í hráefni í 3. flokki og, ef um er að ræða vatnsrofin prótín, sem eru alveg eða að hluta til úr húðum og skinnnum jörturdýra sem eru framleidd í vinnslustöð sem eingöngu er ætluð til framleiðslu á vatnsrofnum prótínum, einungis úr efni með mólþyngd undir 10 000 daltonum og með ferli sem felur í sér aðskilnað hráefna í 3. flokki með söltun, kölkun og vandlegri skolun og að því búnu:	
i.	með því að láta efnið vera við pH-gildi yfir 11 í meira en þrjár klukkustundir við hita, sem er yfir 80 °C, og síðan skal það hitað í yfir 140 °C í 30 mínútur við meira en 3,6 bara þrýsting eða	

LAND:

Unnið gæludýrafóður, þó ekki í dósum

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
	ii. með því að láta efnið vera við pH-gildi 1 til 2, síðan við pH-gildi yfir 11 og loks hitað í 140 °C í 30 mínútur við 3 bara þrýsting, e) ef um er að ræða eggjaafurðir, voru unnar með einni af vinnsluaðferðum 1 til 5 eða 7, eins og um getur í III. kafla IV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, eða meðhöndlaðar í samræmi við II. kafla X. þáttar III. viðauka við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 853/2004 ⁽⁴⁾ , f) ef um er að ræða kollagen, var unnið með aðferð sem tryggir að óunnið efni í 3. flokki sé meðhöndlað með þvotti, sýrustigsstillingu með sýru eða basa og því næst skolon í eitt eða fleiri skipti, síun og útdrætti en notkun á rotvarnarefnum, öðrum en þeim sem leyfð eru í löggjöf Sambandsins, er bönnuð, g) ef um er að ræða blóðafurðir, voru framleiddar með einni af vinnsluaðferðum 1 til 5 eða 7, eins og um getur í III. kafla IV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, h) ef um er að ræða unnið prótín úr spendýrum, var unnið með einni af vinnsluaðferðum 1 til 5 eða 7 og, ef um er að ræða svínablóð, unnið með einni af vinnsluaðferðum 1 til 5 eða 7, að því tilskildu að ef um er að ræða vinnsluaðferð 7 sé beitt hitameðhöndlun þannig að allt efnið hitni í a.m.k. 80 °C, i) ef um er að ræða unnið prótín af öðrum dýrum en spendýrum, þó ekki fiskimjöl, var unnið með einni af vinnsluaðferðum 1 til 5 eða 7, eins og um getur í III. kafla IV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, j) ef um er að ræða fiskimjöl, var unnið með einni af vinnsluaðferðunum eða með aðferð og vinnslubreytum sem tryggja að afurðirnar uppfylli örverufræðilega staðla fyrir afleiddar afurðir sem settir eru fram í I. kafla X. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, k) ef um er að ræða brædda fitu, þ.m.t. fisklýsi, var unnið með einni af vinnsluaðferðum 1 til 5 eða 7 (og vinnsluaðferð 6 ef um er að ræða fisklýsi) eins og um getur í III. kafla IV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011 eða framleidd í samræmi við II. kafla XII. þáttar III. viðauka við reglugerð (EB) nr. 853/2004; brædd fita af jórtdýrum skal hreinsuð þannig að hámarks magn óleysanlegra óhreininda sé ekki meira en 0,15% miðað við þyngd, l) ef um er að ræða tvíkalsíumfosfat, var framleitt með vinnsluferli sem i. tryggir að allt efni úr beinum í 3. flokki sé mulið smátt, fituhreinsað með heitu vatni og meðhöndlað með þyntri saltsýru (með 4% styrkleika að lágmarki og lægra pH-gildi en 1,5) í minnst tvo daga, ii. meðhöndlar fosfórríkan vökvann, í kjölfar ferlisins í i. lið, með kalki þannig að tvíkalsíumfosfat falli út við pH-gildi 4–7 og iii. loftþurrkar loks tvíkalsíumfosfatsbotnfallið við inntakshitastig á bilinu 65 °C til 325 °C og endanlegt hitastig á bilinu 30 °C til 65 °C, m) ef um er að ræða þríkalsíumfosfat, var framleitt með vinnsluferli sem tryggir i. að allt efni úr beinum í 3. flokki sé mulið smátt og fituhreinsað í gagnstreymi með heitu vatni (beinflísar skulu vera minni en 14 mm), ii. samfellda gufusuðu við 145 °C í 30 mínútur við 4 bara þrýsting, iii. að prótínseyðið sé aðskilið frá hýdroxýapatítinu (þríkalsíumfosfatinu) með skiljun og iv. að kyrning á þríkalsíumfosfatinu eigi sér stað að lokinni þurrkun í vökvaundirstöðu við 200 °C lofthita, n) ef um er að ræða bragðbætandi innýlaafurðir, voru framleiddar samkvæmt aðferð við meðhöndlun og vinnslubreytum sem tryggja að afurðin uppfylli örverufræðilegu staðlana sem um getur í lið II.4.] (2) eða [fékk meðhöndlun, s.s. þurrkun eða gerjun, sem lögbært yfirvald hefur leyft,] (2) eða [ef um er að ræða vatna- og landhryggleysingja aðra en tegundir sem valda sjúkdómum hjá mönnum eða dýrum, fengið meðhöndlun sem lögbært yfirvald hefur leyft og sem tryggir að gæludýrafóðrið skapi enga óviðunandi áhættu fyrir heilbrigði manna og dýra,]	
II.4.	hefur verið greint, með því að taka a.m.k. fimm slembisýni úr hverri vinnslu í geymslu eða strax að lokinni geymslu í vinnslustöðinni, og uppfyllir eftirfarandi staðla ⁽⁵⁾ : Salmonella: finnst ekki í 25g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0, Iðrabakteríur: n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 í 1 g,	

LAND:

Unnið gæludýrafóður, þó ekki í dósum

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
II.5.		allar varúðarráðstafanir hafa verið gerðar til að komast hjá því að sjúkdómsvaldar mengi afurðina að lokinni meðhöndlun,
II.6.		var pakkað í nýjar umbúðir sem, ef gæludýrafóðrið er ekki sent í söluumbúðum þar sem skýrt er tekið fram að innihaldið sé eingöngu ætlað sem gæludýrafóður, eru merktar með miðum sem á stendur „OH/EFT TIL MANNELDIS“,
II.7.		<p>(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 (⁶), 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,]</p> <p>(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 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.]</p>
II.8.		<p>þar að auki, að því er varðar smitandi svampheilakvilla:</p> <p>(²) annaðhvort [ef um er að ræða aukaafurðir úr dýrum, sem eru ætlaðar til að fódra 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> <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> <p>— öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og</p> <p>— 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,</p> <p>iii. að frátöldu sauðfé af príonarferð 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> <p>(²) eða [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 (⁷), 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> <p>— öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og</p> <p>— 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,</p> <p>iii. að frátöldu sauðfé af príonarferð 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		
I. hluti:		
—	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.	
—	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.	

LAND:

Unnið gæludýrafóður, þó ekki í dósum

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<ul style="list-style-type: none"> — Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (jámbrautarvagnar eða gámar og vöruflutningabifreiðar), flugnúmer (loftfar) eða heiti (skip). Ef til af- og endurfremingar kemur skal sendandi upplýsa skoðunarstöðina á landamærum á komustað inn í Evrópusambandið um það. — Reitur I.19: Nota skal viðeigandi kóða samræmdu tollskrárinnar (ST) undir eftirfarandi fyrsögnum: 04.08, 05.04, 05.05, 05.11, 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 23.01, 23.09 eða 35.02. — Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsigli snúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu. — Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra. — Reitur I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð. — Reitur I.28: Tegund: veljið á milli eftirfarandi: Aves, Mammalia - Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebrata. <ul style="list-style-type: none"> — Einstaklingsbundið númer sem gerir kleift að rekja upprunastað þeirra. Tilgreinið auðkenningarkerfi (s.s. merki, húðflúr, brennimerki, örflögu, merkissvara). — Eyrnamerki sem m.a. ber ISO-kóða útflutningslandsins. Einstaklingsbundna númerið skal gera það kleift að rekja upprunastað þeirra. 		
II. hluti:		
<p>(^{1a}) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.</p> <p>(^{1b}) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.</p> <p>(²) Strikið yfir það sem á ekki við.</p> <p>(³) Stjtið. ESB L 175, 10.7.2010, bls. 1.</p> <p>(⁴) Stjtið. ESB L 139, 30.4.2004, bls. 55.</p> <p>(⁵) þar sem:</p> <p>n = fjöldi sýna sem prófa skal,</p> <p>m = viðmiðunargildi fyrir fjölda baktería; niðurstöðurnar teljast fullnægjandi ef fjöldi baktería í öllum sýnunum fer ekki yfir m,</p> <p>M = hámarksgildi fyrir fjölda baktería; niðurstöðurnar teljast ófullnægjandi ef fjöldi baktería í einu eða fleiri sýnum er M eða meira og</p> <p>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>(⁶) Stjtið. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.</p> <p>(⁷) Stjtið. ESB L 94, 1.4.2006, bls. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Undirskrift og stimpill skulu vera í öðrum lit en prentaður texti. — 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. 		
Opinber dýralæknir eða opinber skoðunarmaður		
Nafn (með hástöfum):	Menntun, hæfi og titill:	
Dagsetning:	Undirskrift:	
Stimpill."		

b) 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 fóður handa loðdýrum, vegna sendingar til eða umflutnings (²) um Evrópusambandið

LAND

Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn til 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	ISO-kóði	I.10. Viðtökusvæði	Kóði
	I.11. Upprunastaður Heiti Heimilisfang Heiti Heimilisfang Heiti Heimilisfang		Samþykkisnúmer Samþykkisnúmer 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"/> Jármbrautarvagn <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"/> Kældar <input type="checkbox"/> Frystar <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 <input type="checkbox"/> 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		Eigin þyngd		Númer framleiðslulotu		

LAND:

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

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 ^(1a), einkum 10. gr. hennar, og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 ^(1b), 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>		
II.1.	samanstanda af aukaafurðum úr dýrum sem uppfylla heilbrigðiskröfurnar hér á eftir,		
II.2.	samanstanda af aukaafurðum úr dýrum sem eru:		
	a) úr kjöti sem uppfyllir viðeigandi kröfur varðandi heilbrigði dýra og manna sem mælt er fyrir um í:		
	— reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 206/2010 ⁽²⁾ 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),		
	— og/eða reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 798/2008 ⁽⁴⁾ 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/eða reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 119/2009 ⁽⁵⁾ 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),		
	b) af dýrum sem hafa staðist heilbrigðisskoðun í slátruhúsi 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		
	c) af dýrum sem hafa verið meðhöndluð í slátruhúsi fyrir og við slátrun eða aflifun í samræmi við viðkomandi ákvæði tilskipunar ráðsins 93/119/EB ⁽⁶⁾ um vernd dýra við slátrun eða dráp eða		
	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 ⁽⁷⁾ , koma frá löndum eða yfirráðasvæðum þeirra (ISO-kóði) sem skráð eru í II. viðauka við þá ákvörðun,		
II.3.1.	samanstanda eingöngu af eftirtöldum aukaafurðum úr dýrum sem eru:		
	a) skrokkar og skrokklutur sláturdýra eða, ef um er að ræða veiðidýr, skrokkar eða skrokklutur 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		
	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,		
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:		
	(2) 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,]		
	(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 slátruhúsi 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 [- gæluðýrafóður og fóður úr dýraríkinu eða fóður sem inniheldur aukaafurðir úr dýrum 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 hrámmjólk úr lifandi 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,]		

LAND

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

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
(²) og/eða	[- aukaafurðir úr lagardýrum sem koma frá fyrirtækjum eða stöðvum sem framleiða afurðir til manneldis,]	
(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 landhyggleysingjum 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]	
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 merkimiðum sem á stendur „HRÁTT GÆLUDÝRAFÓÐUR – ÓHÆFT TIL MANNELDIS“ eða „AUKAAFURÐIR ÚR DÝRUM Í FÓÐUR HANDA LOÐDÝRUM – ÓHÆFT TIL MANNELDIS“ og síðan í þetta 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 (⁸): Salmonella: finnst ekki í 25 g: n=5, c=0, m=0, M=0, Iðrabakteríur: n=5, c=2, m=10, M=300 í 1 g,	
II.7.	(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 (⁹), 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 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 óverleg,]	
II.8.	þar að auki, að því er varðar smitandi svampheilakvilla: (²) annaðhvort [ef um er að ræða aukaafurðir úr dýrum, sem eru ætlaðar til að fódra 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 — 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, iii. að frátöldu sauðfé af príonarferð 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 gæluðýrafóður til beinnar sölu eða aukaafurðir úr dýrum til fóðrunar loðdýra

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>(²) 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 (¹⁰), hefur sauðfénu og geitonum, 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"> – öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og – 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, <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		
I. hluti:		
— 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.		
— 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 tollvöruheymslum.		
— 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.		
— Reitur I.19: Nota skal viðeigandi kóða samræmdu tollskrárinnar (ST) undir eftirfarandi fyrirsögn: 05.11.		
— Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsiglisnúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu.		
— Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra.		
— Reitur I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð.		
— Reitur I.28:		
Eðli verslunarvöru: veljið hrátt gæluðýrafóður eða aukaafurð úr dýrum.		
Ef um er að ræða hráefni til framleiðslu á hráu gæluðýrafóðri skal tilgreina vísindaheiti tegundarinnar.		
Ef um er að ræða hráefni til framleiðslu á loðdýrafóðri skal velja á milli eftirfarandi: Aves, Ruminantia, Mammalia - Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebrata.		
II. hluti:		
(^{1a}) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.		
(^{1b}) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.		
(²) Strikið yfir það sem á ekki við.		
(³) Stjtið. ESB L 73, 20.3.2010, bls. 1.		
(⁴) Stjtið. ESB L 226, 23.8.2008, bls. 1.		
(⁵) Stjtið. ESB L 39, 10.2.2009, bls. 12.		

LAND

Hrátt gæluþráfóður til beinnar sölu eða aukaafurðir úr dýrum til fóðrunar loðdýra

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>(⁶) Stjttíð. EB L 340, 31.12.1993, bls. 21.</p> <p>(⁷) Stjttíð. ESB L 320, 18.11.2006, bls. 53.</p> <p>(⁸) Þar sem:</p> <p>n = fjöldi sýna sem prófa skal,</p> <p>m = viðmiðunargildi fyrir fjölda baktería; niðurstöðurnar teljast fullnægjandi ef fjöldi baktería í öllum sýnunum fer ekki yfir m,</p> <p>M = hámarksgildi fyrir fjölda baktería; niðurstöðurnar teljast ófullnægjandi ef fjöldi baktería í einu eða fleiri sýnum er M eða meira og</p> <p>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>(⁹) Stjttíð. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.</p> <p>(¹⁰) Stjttíð. ESB L 94, 1.4.2006, bls. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Undirskrift og stimpill skulu vera í öðrum lit en prentaður texti. - 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>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>		

c) Í stað A-liðar 4. kafla komi eftirfarandi:

„A-LIÐUR 4. KAFLA

Heilbrigðisvottorð

Fyrir innflutning á blóði og blóðafurðum úr dýrum af hestaætt, til notkunar utan fóðurferlisins, vegna sendingar til eða umflutnings (²) um Evrópusambandið

LAND:

Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn til 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	ISO-kóði	I.10. Viðtökusvæði	Kóði
	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"/> Ökutæki <input type="checkbox"/> Auðkenning Tilvísun í skjöl		Skip <input type="checkbox"/> Annað <input type="checkbox"/>		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"/>		Kældar <input type="checkbox"/>		Frystar <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)						Samþykkisnúmer starfsstöðva Framleiðslufyrirtæki		

LAND

Blóð og blóðafurðir úr dýrum af hestaætt til notkunar utan fóðurferlisins

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 ^(1a), einkum c- og d-lið 8. gr. og 10. gr. hennar, og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 ^(1b), einkum IV. kafla XIII. viðauka, og votta að blóðið eða blóðafurðirnar úr dýrum af hestaætt sem lýst er hér að framan:</p>		
II.1.	samanstanda af blóði eða blóðafurðum úr dýrum af hestaætt sem uppfylla heilbrigðiskröfurnar hér á eftir,		
II.2.	samanstanda eingöngu af blóði eða blóðafurðum úr dýrum af hestaætt sem hvorki eru ætlaðar til manneldis né í fóður,		
II.3.	eru fengnar úr dýrum frá aðildarríkjum ESB eða frá þriðja landi, yfirráðasvæði eða hluta þriðja lands, sem er tilgreint í dálkinum „Skrár yfir þriðju lönd“ í 3. línu töflu 2 í 1. þætti II. kafla XIV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, þar sem eftirfarandi sjúkdómar eru tilkynningarskyldir: afríkuhrossapest, dúrín, sníf (Burkholderia mallei), heila- og mænubólga í hestum (allar tegundir, þ.m.t. venesúelaheila- og mænubólga í hestum), smitandi blóðleysi í hestum, munnblöðrubólga, hundaæði, miltisbrandur,		
II.4.	eru fengnar úr blóði úr dýrum af hestaætt, sem var safnað undir eftirliti dýralæknis í sláturhúsum sem hafa verið samþykkt í samræmi við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 853/2004 ⁽²⁾ , í sláturhúsum sem lögbært yfirvald í landinu þar sem söfnunin fer fram hefur samþykkt og eru undir eftirliti þess og í starfsstöðvum sem lögbært yfirvald í landinu þar sem söfnunin fer fram hefur samþykkt til söfnunar á blóði úr dýrum af hestaætt til framleiðslu á blóðafurðum í öðrum tilgangi en til fóðrunar alidýra,		
II.5.	eru fengnar úr blóði sem var safnað úr dýrum af hestaætt:		
II.5.1.	sem við eftirlit á þeim degi sem blóðinu var safnað sýndu engin klínísk einkenni um neinn þeirra tilkynningarskyldu sjúkdóma, sem eru tilgreindir í I. viðauka við tilskipun ráðsins 2009/156/EB ⁽⁴⁾ og engin einkenni hestainflúensu, píróplasmósu í hestum, smitandi háls- og lungnakvefs í hestum og slagæðabólgu í hestum, sem eru tilgreindir í 4. lið gr. 1.2.3 í heilbrigðisreglum Alþjóðadýraheilbrigði sstofnunarinnar um landdýr, útgáfunni frá 2010,		
II.5.2.	sem hafa verið haldin, í a.m.k. 30 daga fyrir þann dag sem blóðsöfnunin fór fram og á meðan á henni stóð, á bújörðum sem eru undir eftirliti dýralækna og sem ekki sættu banni skv. 5. mgr. 4. gr. eða takmarkana vegna afríkuhrossapestar í samræmi við 5. gr. tilskipunar 2009/156/EB,		
II.5.3.	sem komust ekki í snertingu við dýr af hestaætt frá bújörð sem sætti banni af ástæðum sem varða heilbrigði dýra skv. 5. mgr. 4. gr. tilskipunar 2009/156/EB,		
II.5.4.	sem tímalengd bannsins, sem um getur í lið II.5.2 og II.5.3, hefur verið ákvörðuð fyrir sem hér segir:		
(2) annaðhvort	[ef dýrum á bújörðinni af þeim tegundum sem eru næmar fyrir sjúkdómnum hefur ekki öllum verið slátrað skal bann tímabilið vera a.m.k.:		
	– ef um er að ræða sníf (Burkholderia mallei): sex mánuðir frá þeim degi sem dýrum af hestaætt, sem voru smituð af sjúkdómnum, var slátrað,		
	– ef um er að ræða einhverja gerð heila- og mænubólgu í hestum, þ.m.t. venesúelaheila- og mænubólga í hestum: sex mánuðir frá þeim degi sem dýrum af hestaætt, sem voru smituð af sjúkdómnum, var slátrað,		
	– ef um er að ræða smitandi blóðleysi í hestum: fram að þeim degi þegar öllum sýktum dýrum hafði verið slátrað og eftirlifandi dýr sýndu neikvæða svörun í tveimur Coggins-prófunum sem gerðar voru með þriggja mánaða millibili,		
	– sex mánuðir frá þeim degi sem síðasta tilvik munnblöðrubólgu var skráð,		
	– einn mánuður frá þeim degi sem síðasta tilvik hundaæðis var skráð,		
	– 15 dagar frá þeim degi sem síðasta tilvik miltisbrands var skráð,]		
(2) eða	[ef öllum dýrum á bújörðinni af þeim tegundum sem eru næmar fyrir sjúkdómnum hefur verið slátrað og athafnasvæðið sóttreinsað skal bannið standa í 30 daga frá þeim degi sem dýrunum var slátrað og athafnasvæðið sóttreinsað, nema um miltisbrand sé að ræða en þá skal bannið standa í 15 daga,]		
II.6.	blóðafurðirnar koma frá fyrirtæki eða stöð sem lögbært yfirvald þriðja landsins hefur samþykkt eða skráð og sem uppfyllir sértæku skilyrðin sem sett eru fram í 23. eða 24. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009,		
II.7.	blóðafurðirnar hafa verið framleiddar úr blóði sem uppfyllir skilyrðin sem um getur í lið II.4 og II.5 og		
(2) annaðhvort	[hefur verið safnað úr dýrum af hestaætt sem hafa verið haldin í a.m.k. þrjú mánuði fram að söfnun, eða frá fæðingu ef þau eru yngri en þriggja mánaða, á bújörðum sem eru undir eftirliti dýralækna í landinu þar sem söfnunin fer fram og sem hafa, á því tímabili og þegar blóðsöfnunin fór fram, verið lausar við:		
	a) afríkuhrossapest í tvö ár,		

LAND:

Blóð og blóðafurðir úr dýrum af hestætt til notkunar utan fóðurferlisins

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
b) venesúelaheila- og mænubólgu í hestum í a.m.k. 2 ár, c) sníf (²) annaðhvort [í þrjú ár,] (²) eða [í sex mánuði ef dýrin hafa ekki sýnt nein klínísk einkenni um sníf við skoðun eftir slátrun í sláturhúsinu sem um getur í II.4, þ.m.t. nákvæm rannsókn á slímhúð barka, barkakýlis, nefhols og afholum nefs eftir að haus hefur verið klofinn eftir miðlínu og miðnesið fjarlæggt,] d) ef um er að ræða blóðafurðir aðrar en sermi og blóðvökva, munnblóðrubólgu í 6 mánuði,]] (²) eða [hafa verið meðhöndlaðar með a.m.k. einni af eftirfarandi aðferðum til að óvirkja hugsanlega sjúkdómsvalda afrikuhrossapestar, allra tegunda heila- og mænubólgu í hestum, þ.m.t. venesúelaheila- og mænubólgu, smitandi blóðleysi, munnblóðrubólgu og sníf (Burkholderia mallei) og í kjölfarið fylgi könnun á árangri meðhöndlunarinnar: (²) annaðhvort [hitameðhöndlun við 65 °C í a.m.k. þrjár klukkustundir,] (²) og/eða [geislun með gammageislum við 25 kGy,] (²) og/eða [breyting á pH-gildi í pH 5 í tvær klukkustundir,] (²) og/eða [hitameðhöndlun þannig að allt efnið hitni í a.m.k. 80 °C,]]		
II.8.	allar varúðarráðstafanir hafi verið gerðar til að forðast að sjúkdómsvaldar mengi blóðið og blóðafurðirnar á meðan á framleiðslu, meðhöndlun og þökkun standur,	
II.9.	blóði og blóðafurðum var pakkað í innsiglið og ógegnðræp ílát sem eru merkt skýrum stöfum „ÓHÆFT TIL MANNELDIS EÐA Í DÝRAFÓÐUR“ og bera: a) samþykkisnúmer söfnunarstöðvarinnar ef um er að ræða blóð, b) samþykkisnúmer framleiðslustöðvarinnar ef um er að ræða blóðafurðir,	
II.10.	afurðirnar voru geymdar í lokuðu rými.	
Athugasemdir		
I. hluti:		
— 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.		
— Reitir I.11 og I.12: Samþykkisnúmer: skráningarnúmer fyrirtækisins eða stöðvarinnar, sem lögbært yfirvald hefur gefið út.		
— 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.		
— Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautarvagnar 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.		
— Reitur I.19: Nota skal viðeigandi kóða samræmdu tollskrárinnar (ST) undir eftirfarandi fyrirsögn: 30.02.		
— Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsigli snúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu.		
— Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra.		
— Reitir I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð.		
— Reitur I.28:		
a) Framleiðslufyrirtæki: <ol style="list-style-type: none"> <li>i. tilgreinið samþykkisnúmer skráðu söfnunarstöðvarinnar ef um er að ræða blóð, <li>ii. tilgreinið samþykkisnúmer framleiðslustöðvarinnar ef um er að ræða blóðafurðir, 		
b) Tegund: veljið á milli eftirfarandi: Equus caballus, Equus asinus, Equus caballus*asinus.		

LAND:**Blóð og blóðafurðir úr dýrum af hestaætt til notkunar utan fóðurferlisins**

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>II. hluti:</p> <p>(^{1a}) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.</p> <p>(^{1b}) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.</p> <p>(²) Strikið yfir það sem á ekki við.</p> <p>(³) Stjtið. ESB L 139, 30.4.2004, bls. 55.</p> <p>(⁴) Stjtið. ESB L 192, 23.7.2010, bls. 1.</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>		

d) Í stað C-liðar 4. kafla komi eftirfarandi:

„C-LIÐUR 4. KAFLA

Heilbrigðisvottorð

Fyrir ómeðhöndlaðar blóðafurðir; þó ekki úr dýrum af hestaætt, til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fjóðurferlis alidýra, vegna sendingar til eða umflutnings (²) um Evrópusambandið

LAND:

Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn til ESB

I. hluti: Upplýsingar um vöruendingu	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		Tollvörugymsla <input type="checkbox"/> Samþykkisnúmer	
	I.13. Fermingarstaður				I.14. Brottfarardagur			
	I.15. Flutningataeki Flugvél <input type="checkbox"/> Ökutæki <input type="checkbox"/> Auðkenning Tilvísun í skjöl		Skip <input type="checkbox"/> Annað <input type="checkbox"/>		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"/>		Kældar <input type="checkbox"/>		Frystar <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)		Samþykkisnúmer starfsstöðva Framleiðslufyrirtæki		Númer framleiðslulotu				

LAND

Ómeðhöndlaðar blóðafurðir, þó ekki úr dýrum af hestaætt, til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fóðurferlis alidýra

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 ^(1a), einkum c- og d-lið 8. gr. og 10. gr. hennar, og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 ^(1b), einkum II. kafla XIV. viðauka, og votta að:</p> <p>II.1. blóðafurðirnar sem lýst er hér að framan samanstanda af blóðafurðum sem uppfylla heilbrigðiskröfurnar sem koma fram hér á eftir,</p> <p>II.2. þær samanstanda eingöngu af blóðafurðum sem eru ekki ætlaðar til manneldis eða í fóður,</p> <p>II.3. þær hafa verið framleiddar og geymdar í stöð, sem er undir eftirliti lögbærs yfirvalds, eða í söfnunarstöðinni, og eru eingöngu úr eftirfarandi aukaafurðum úr dýrum:</p> <p>(²) annaðhvort [- blóði sláturdýra, sem nota má til manneldis í samræmi við löggjöf Sambandsins en er ekki ætlað til manneldis af viðskiptalegum ástæðum,]</p> <p>(²) og/eða [- blóði sláturdýra, sem var hafnað og talið óhæft til manneldis í samræmi við löggjöf Sambandsins, en sýndi engin einkenni um sjúkdóma, sem geta smitast í menn eða dýr, fengið úr skrokkum dýra sem var slátrað í sláturhúsi og voru taldir hæfir til manneldis að lokinni skoðun fyrir slátrun í samræmi við löggjöf Sambandsins,]</p> <p>(²) og/eða [- blóði sláturdýra, sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóma sem geta smitast í menn eða dýr, fengið úr dýrum sem hefur verið slátrað í sláturhúsi eftir að hafa verið talin hæf til manneldis að lokinni skoðun fyrir slátrun í samræmi við löggjöf Sambandsins,]</p> <p>(²) og/eða [- blóði og blóðafurðum sem falla til við framleiðslu afurða sem eru ætlaðar til manneldis,]</p> <p>(²) og/eða [- blóði og blóðafurðum úr lifandi dýrum sem sýndu engin einkenni um sjúkdóm sem getur borist með þessari afurð í menn eða dýr,]</p> <p>(²) og/eða [- aukaafurðum úr dýrum sem fengið hafa ólöglega meðhöndlun, eins og skilgreint er í d-lið 2. mgr. 1. gr. tilskipunar 96/22/EB eða í b-lið 2. gr. tilskipunar 96/23/EB,</p> <p>(²) og/eða [- aukaafurðum úr dýrum sem innihalda leifar af öðrum efnum og aðskotaefnum úr umhverfinu sem tilgreind eru í 3. undirflokki B-flokks í I. viðauka við tilskipun 96/23/EB, ef slíkar efnaleifar eru umfram það magn sem mælt er fyrir um í löggjöf Sambandsins eða, ef það er ekki gefið upp, í landslöggjöf,]</p> <p>II.4. blóðinu sem slíkar afurðir eru framleiddar úr var safnað í sláturhúsum sem eru samþykkt í samræmi við löggjöf Sambandsins, sláturhúsum sem lögbært yfirvald í þriðja landinu þar sem blóðinu var safnað hefur samþykkt og hefur eftirlit með, eða úr lifandi dýrum í starfsstöðvum sem lögbært yfirvald í þriðja landinu þar sem blóðinu var safnað hefur samþykkt og hefur eftirlit með.</p> <p>(²)II.5. ef um er að ræða blóðafurðir úr dýrum sem tilheyra tegundahópnum hóf- og klaufdýr (Artiodactyla), staktæð hófdýr (Perissodactyla) og ranadýr (Proboscidea), þ.m.t. kynblendingar þeirra, koma afurðirnar frá:</p> <p>II.5.1. landi þar sem engin tilvik nautapestar, fjárpestar og sigdalssóttar hafa verið skráð á 12 mánuðum og þar sem bólusetning hefur ekki átt sér stað gegn þessum sjúkdómum í a.m.k. 12 mánuði,</p> <p>(²)II.5.2. annaðhvort [frá þriðju löndum, yfirráðasvæðum eða hlutum þeirra (ISO-kóði ef um er að ræða land eða kóðar fyrir yfirráðasvæði eða hluta þeirra) (²) þar sem engin tilvik gin- og klaufaveiki hafa verið skráð á 12 mánuðum og þar sem bólusetning gegn þessum sjúkdómi hefur ekki farið fram í a.m.k. 12 mánuði,]</p> <p>eða [frá þriðju löndum, yfirráðasvæðum eða hlutum þeirra (ISO-kóði ef um er að ræða land eða kóðar fyrir yfirráðasvæði eða hluta þeirra) (²) þar sem engin tilvik gin- og klaufaveiki hafa verið skráð á 12 mánuðum og þar sem húsdýr í hópi jörturdýra eru bólusett gegn gin- og klaufaveiki, undir opinberu eftirliti í a.m.k. 12 mánuði,]</p> <p>(²)II.5.3. Ef um er að ræða önnur dýr en dýr af svínaætt og naflasvínaætt gildir auk þess eftirfarandi:</p> <p>(²) annaðhvort [engin tilvik munnblöðrubólgu og blátungu (²), (þ.m.t. að sermijákvæð dýr eru ekki fyrir hendi), hafa verið skráð í upprunalandi eða á upprunasvæði á 12 mánuðum og bólusetning hefur ekki átt sér stað gegn þessum sjúkdómum í a.m.k. 12 mánuði,]</p> <p>(²) eða [að því er varðar munnblöðrubólgu og blátungu (²) eru sermijákvæð dýr til staðar í upprunalandi eða á upprunasvæði (⁴),]</p> <p>(²)II.5.4. Ef um er að ræða dýr af svínaætt og naflasvínaætt gildir auk þess eftirfarandi:</p> <p>II.5.4.1. engin tilvik svínafárs, svínapestar og afrikusvínapestar hafa verið skráð í upprunalandi eða á upprunasvæði á a.m.k. 12 mánuðum og bólusetning hefur ekki átt sér stað hjá smitnæmum tegundum gegn þessum sjúkdómum í a.m.k. 12 mánuði og</p>		

LAND

Ómeðhöndlaðar blóðafurðir, þó ekki úr dýrum af hestaætt, til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fóðurferlis alidýra

II.	Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
(²) [II.5.4.2.	annaðhvort [engin tilvik munnblöðrubólgu, (þ.m.t. að sermijákvæð dýr eru ekki fyrir hendi), hafa verið skráð í upprunalandi eða á upprunasvæði á 12 mánuðum og bólusetning hefur ekki átt sér stað gegn þessum sjúkdómi í a.m.k. 12 mánuði,]		
(²) [II.5.4.2.	eða [að því er varðar munnblöðrubólgu eru sermijákvæð dýr fyrir hendi í upprunalandi eða á upprunasvæði (⁴),]		
(²) [II.6.	Ef um er að ræða blóðafurðir úr alifuglum eða öðrum fuglategundum koma dýrin og afurðirnar frá yfirráðasvæði lands eða svæðis með kóðann ... (⁵) sem hefur verið laust við Newcastle-veiki og alvarlega fuglainflúensu, eins og þær eru skilgreindar í heilbrigðisreglum Alþjóðadýrahe ilbrigðisstofnunarinnar um landdýr, þar sem bólusetning gegn fuglainflúensu hefur ekki átt sér stað í a.m.k. 12 mánuði, þar sem dýrin, sem afurðirnar eru úr, hafa ekki verið bólusett gegn Newcastle-veiki með bóluefni sem unnið er úr grunnstofni Newcastle-veikinnar sem sýnir meiri smithæfni en hægsmitandi veirustofnar,]		
II.7.	afurðirnar voru: (²) annaðhvort [settar í nýja eða dauðhreinsaða poka eða flöskur,] (²) eða [fluttar í lausu í gámum eða með öðrum flutningatækjum sem höfðu fyrir notkun verið hreinsuð rækilega og sótthreinsuð með sótthreinsiefni sem lögbært yfirvald samþykkti fyrir notkun,] ytri pakningar eða ílát bera merkimiða sem á stendur „ÓHÆFT TIL MANNELDIS EÐA Í FÓÐUR“,		
II.8.	afurðirnar voru geymdar í lokuðu rými,		
II.9.	allar varúðarráðstafanir voru gerðar til að forðast að sjúkdómsvaldar menguðu blóðafurðirnar á meðan á flutningi stóð,		
II.10.	(²) annaðhvort [afurðin inniheldur ekki og er ekki fengin úr sérstöku áhættuefni, eins og skilgreint er í V. viðauka við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (⁶) (EB) nr. 999/2001, eða vélúrbeinuðu kjöti sem fengið er af beinum úr nautgripum, sauðfé eða geitum og að dýrunum, sem afurðin 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.]		
Athugasemdir			
I. hluti:			
—	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.		
—	Reitir I.11 og I.12: Samþykkisnúmer: skráningarnúmer fyrirtækisins eða stöðvarinnar, sem lögbært yfirvald hefur gefið út.		
—	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.		
—	Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautarvagnar eða gámar og vöruflutningabifreiðar), flugnúmer (loftfar) eða heiti (skip). Ef til af- og endurfermingar kemur skal sendandi upplýsa skoðunarstöð á landamærum á komustað inn í Evrópusambandið um það.		
—	Reitur I.19: Nota skal viðeigandi kóða samræmdu tollskrárinnar (ST) undir eftirfarandi fyrirsögnum: 30.02 eða 35.02.		
—	Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsigli snúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu.		
—	Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra.		
—	Reitir I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð.		
—	Reitur I.28: Tegund: veljið á milli eftirfarandi: Aves, Bovidae, Suidae, Otra Mammalia, Pesca, Reptilia.		

LAND

Ómeðhöndlaðar blóðafurðir, þó ekki úr dýrum af hestaætt, til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fóðurferlis alidýra

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>II. hluti:</p> <p>(^{1a}) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.</p> <p>(^{1b}) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.</p> <p>(²) Strikið yfir það sem á ekki við.</p> <p>(³) Kóði yferráðsæðisins eins og hann birtist í 1. hluta II. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 206/2010.</p> <p>(⁴) Að loknu eftirliti á landamærum, sem kveðið er á um í tilskipun 97/78/EB, og í samræmi við skilyrðin, sem mælt er fyrir um í 4. mgr. 8. gr. þeirrar tilskipunar, skulu afurðirnar, í þessu tilviki, fluttar beint til stöðvarinnar, sem er ákvörðunarstaður þeirra.</p> <p>(⁵) Kóði yferráðsæðisins eins og hann birtist í 1. hluta I. viðauka við reglugerð (EB) nr. 798/2008.</p> <p>(⁶) Stjtið. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.</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>		

e) í stað D-liðar 4. kafla komi eftirfarandi:

„D-LIÐUR 4. KAFLA

Heilbrigðisvottorð

Fyrir meðhöndlaðar blóðafurðir, þó ekki úr dýrum af hestaætt, til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fóðurferlis alidýra, vegna sendingar til eða umflutnings (²) um Evrópusambandið

LAND:

Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn til ESB

I. hluti: Upplýsingar um vöru sendingu	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. Flutningataeki 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"/> Kældar <input type="checkbox"/> Frystar <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				
I.28. Auðkenning varanna Tegund (vísindaheiti)		Samþykkisnúmer starfsstöðva Framleiðslufyrirtæki				Númer framleiðslulotu		

LAND

Meðhöndlaðar blóðafurðir, þó ekki úr dýrum af hestaætt, til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fóðurferlis alidýra

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 ^(1a), einkum c- og d-lið 8. gr. og 10. gr. hennar, og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 ^(1b), einkum II. kafla XIV. viðauka, og votta að:</p>		
II.1.	blóðafurðirnar sem lýst er hér að framan samanstanda af blóðafurðum sem uppfylla kröfurnar sem koma fram hér á eftir,		
II.2.	þær samanstanda eingöngu af blóðafurðum sem eru ekki ætlaðar til manneldis eða í fóður,		
II.3.	þær hafa verið framleiddar og geymdar í stöð, sem er undir eftirliti lögbærs yfirvalds, og eru eingöngu úr eftirfarandi aukaafurðum úr dýrum:		
	(2) annaðhvort [- blóði sláturdýra, sem nota má til manneldis í samræmi við löggjöf Sambandsins en er ekki ætlað til manneldis af viðskiptalegum ástæðum,]		
	(2) og/eða [- blóði sláturdýra, sem var hafnað og talið óhæft til manneldis í samræmi við löggjöf Sambandsins, en sýndi engin einkenni um sjúkdóma, sem geta smitast í menn eða dýr, fengið úr skrokkum dýra sem var slátrað í sláturhúsi og voru taldir hæfir til manneldis að lokinni skoðun fyrir slátrun í samræmi við löggjöf Sambandsins,]		
	(2) og/eða [- blóði sláturdýra, sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóma sem geta smitast í menn eða dýr, fengið úr dýrum sem hefur verið slátrað í sláturhúsi eftir að hafa verið talin hæf til manneldis að lokinni skoðun fyrir slátrun í samræmi við löggjöf Sambandsins,]		
	(2) og/eða [- blóði og blóðafurðum úr lifandi dýrum sem sýndu engin klínísk einkenni um sjúkdóm sem getur borist með þessum afurðum í menn eða dýr,]		
	(2) og/eða [- aukaafurðum úr dýrum sem fengið hafa ólöglega meðferð, eins og skilgreint er í d-lið 2. mgr. 1. gr. tilskipunar 96/22/EB eða í b-lið 2. gr. tilskipunar 96/23/EB,]		
	(2) og/eða [- aukaafurðum úr dýrum sem innihalda leifar af öðrum efnum og aðskotaefnum úr umhverfinu sem tilgreind eru í 3. undirflokki B-flokks í I. viðauka við tilskipun 96/23/EB, ef slíkar efnaleifar eru umfram það magn sem mælt er fyrir um í löggjöf Sambandsins eða, ef það er ekki gefið upp, í landslöggjöf,]		
II.4.	blóðinu sem slíkar afurðir eru framleiddar úr var safnað í sláturhúsum sem eru samþykkt í samræmi við löggjöf Sambandsins, sláturhúsum sem lögbært yfirvald í þriðja landinu þar sem blóðinu var safnað hefur samþykkt og hefur eftirlit með, eða úr lifandi dýrum í starfsstöðvum sem lögbært yfirvald í þriðja landinu þar sem blóðinu var safnað hefur samþykkt og hefur eftirlit með.		
(2) [II.5.	Ef um er að ræða blóðafurðir úr hóf- og klaufdýrum (Artiodactyla), staktæðum hófdýrum (Perissodactyla) og ranadýrum (Proboscidea), þ.m.t. kynblendingum þeirra, þó ekki dýrum af svínaætt (Suidae) og naflasvínaætt (Tayassuidae), hafa afurðirnar verið meðhöndlaðar með einni af eftirfarandi aðferðum sem tryggir að í þeim séu engir sjúkdómsvaldar sjúkdómanna gin- og klaufaveiki, munnblöðrubólgu, nautapestar, fjárpestar, sigdalssóttar og blátungu:		
	(2) annaðhvort [hitameðhöndlun við hitastigið 65 °C í a.m.k. þrjár klukkustundir og í kjölfarið fylgi könnun á árangri meðhöndlunarinnar,]		
	(2) og/eða [geislun við 25 kGy með gammageislum og í kjölfarið fylgi könnun á árangri meðhöndlunarinnar,]		
	(2) og/eða [breyting á pH-gildi í pH 5 í tvær klukkustundir og í kjölfarið fylgi könnun á árangri meðhöndlunarinnar,]		
	(2) og/eða [hitameðhöndlun þannig að allt efnið hitni í a.m.k. 80 °C og í kjölfarið fylgi könnun á árangri meðhöndlunarinnar.]]		
(2) [II.6.	Ef um er að ræða blóðafurðir úr dýrum af svínaætt (Suidae), naflasvínaætt (Tayassuidae), úr alifuglum og öðrum fuglategundum hafa afurðirnar verið meðhöndlaðar með einni af eftirfarandi aðferðum sem tryggir að í þeim séu engir sjúkdómsvaldar eftirfarandi sjúkdóma: gin- og klaufaveiki, munnblöðrubólgu, svínafárs, svínapestar, afrikusvínapestar, Newcastle-veiki eða alvarlegrar fuglainflúensu, eins og við á eftir tegundum:		
	(2) annaðhvort [hitameðhöndlun við hitastigið 65 °C í a.m.k. þrjár klukkustundir og í kjölfarið fylgi könnun á árangri meðhöndlunarinnar,]		
	(2) og/eða [geislun við 25 kGy með gammageislum og í kjölfarið fylgi könnun á árangri meðhöndlunarinnar,]		
	(2) og/eða [hitameðhöndlun þannig að allt efnið hitni í a.m.k. 80 °C fyrir dýr af svínaætt og naflasvínaætt (2) og í a.m.k. 70 °C fyrir alifugla og aðrar fuglategundir (2) og í kjölfarið fylgi könnun á árangri meðhöndlunarinnar]].		

LAND

Meðhöndlaðar blóðafurðir, þó ekki úr dýrum af hestaætt, til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fóðurferlis alidýra

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
(2) [II.7. Ef um er að ræða blóðafurðir úr öðrum tegundum en þeim sem eru tilgreindar í lið II.5 eða II.6 hafa afurðirnar verið meðhöndlaðar með einni af eftirfarandi aðferðum (tilgreinið):.....]		
II.8. Afurðirnar voru: (2) annaðhvort [settar í nýja eða dauðhreinsaða poka eða flöskur,] (2) eða [fluttar í lausu í gámum eða með öðrum flutningatækjum sem höfðu fyrir notkun verið hreinsuð rækilega og sótthreinsuð með sótthreinsiefni sem lögbært yfirvald samþykkti fyrir notkun,] og ytri pakkingar eða ílát bera merkimiða sem á stendur „ÓHÆFT TIL MANNELDIS EÐA Í FÓÐUR“,		
II.9. afurðirnar voru geymdar í lokuðu rými,		
II.10. allar varúðarráðstafanir voru gerðar til að forðast að sjúkdómsvaldar menguðu blóðafurðirnar að lokinni meðhöndlun,		
II.11. (2) annaðhvort [afurðin inniheldur ekki og er ekki fengin úr sérstöku áhættuefni, eins og skilgreint er í V. viðauka við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (2) (EB) nr. 999/2001, 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 flöngu, 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 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.]		
Athugasemdir		
I. hluti:		
— 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.		
— Reitur I.11 og I.12: Samþykkisnúmer: skráningarnúmer fyrirtækisins eða stöðvarinnar, sem lögbært yfirvald hefur gefið út.		
— 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 tollvörugymslum.		
— Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautarvagnar eða gámar og vöruflutningabifreiðar), flugnúmer (loftfar) eða heiti (skip). Ef til af- og endurfermingar kemur skal sendandi upplýsa skoðunarstöðina á landamærum á komustaðinn í Evrópusambandið um það.		
— Reitur I.19: Nota skal viðeigandi kóða samræmdu tollskrárinnar (ST) undir eftirfarandi fyrirsögnum: 05.11, 30.02 eða 35.02.		
— Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsigli snúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu.		
— Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra.		
— Reitur I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð.		
— Reitur I.28 ef um er að ræða tegundir: veljið á milli eftirfarandi: Aves, Bovidae, Suidae, Otra Mammalia, Pesca, Reptilia.		
II. hluti:		
(1a) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.		
(1b) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.		

LAND

Meðhöndlaðar blóðafurðir, þó ekki úr dýrum af hestaætt, til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fóðurferlis alidýra

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>(²) Strikið yfir það sem á ekki við.</p> <p>(³) Stjtið. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.</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>		

f) Í stað A-liðar 6. kafla komi eftirfarandi:

„A-LIÐUR 6. KAFLA

Heilbrigðisvottorð

Fyrir meðhöndlaða veiðiminjagrip og annað sem búið er til úr fuglum og hóf- og klaufdýrum, sem eru eingöngu bein, horn, hófar eða klaufir; klær; hjartarhorn, tennur; húðir eða skinn, vegna sendingar til eða umflutnings (²) um Evrópusambandið

LAND:

Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn til 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 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		Tollvöruhegmsla <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. CITES-Nr.			
	I.18. Lýsing á vöru				I.19. Vörunúmer (ST-númer)			
						I.20. Magn		
I.21. Hitastig afurðar						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 <input type="checkbox"/>		I.27. Til innflutnings eða inntöku í ESB		<input type="checkbox"/>		
I.28. Auðkenning varanna								
Tegund (vísindaheiti)		Tegund vöru				Fjöldi pakkninga		

LAND

Meðhöndlaðir veiðiminjagripir og annað, sem búið er til úr fuglum og hóf- og klaufdýrum, sem eru eingöngu bein, horn, hófar eða klaufir, klær, hjartarhorn, tennur, húðir eða skinn

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 ^(1a) og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 ^(1b), einkum II. kafla XIV. viðauka, og votta að veiðiminjagripirnir sem lýst er hér að framan:</p> <p>II.1. hafa verið settir í umbúðir, þegar að lokinni meðhöndlun, án þess að hafa komist í snertingu við aðrar afurðir úr dýraríkinu sem líklegt er að geti mengað þá og hver um sig er í gagnsæjum og lokuðum umbúðum til að koma í veg fyrir mengun síðar,</p> <p>(²) annaðhvort II.2.1. hafa, ef um er að ræða veiðiminjagripi eða annað sem er eingöngu úr húðum eða skinnum:</p> <p>(²) annaðhvort [verið þurrkaðir]</p> <p>(²) og/eða [verið þurr- eða votsaltaðir í a.m.k. 14 daga fyrir sendingu]</p> <p>(²) og/eða [verið þurr- eða votsaltaðar hinn (dags.) og, í samræmi við yfirlýsingu flytjandans, verða fluttar með skipi og að flutningstíminn verður nægilega langur til þess að þær hafi verið að lágmarki í salti í 14 daga áður en þær ná til skoðunarstöðvar á landamærum í ESB,]]</p> <p>(²) og/eða II.2.2. hafa, ef um er að ræða veiðiminjagripi eða annað sem er eingöngu úr beini, hornum, hófum eða klaufum, klóm, hjartarhornum eða tönnum:</p> <p>a) verið svo lengi í sjóðandi vatni að tryggt sé að allt annað efni en bein, horn, hófar eða klaufir, klær, hjartarhorn eða tennur hafi verið fjarlæggt og</p> <p>b) verið sótthreinsaðar með efni sem lögbært yfirvald hefur samþykkt, helst með vetnisperoxíði ef um er að ræða hluti úr beini.]</p>		
<p>Athugasemdir</p> <p>I. hluti:</p> <ul style="list-style-type: none"> — 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. — Reitir I.11 og I.12: Samþykkisnúmer: skráningarnúmer fyrirtækisins eða stöðvarinnar, sem lögbært yfirvald hefur gefið út. — 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. — Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautarvagnar eða gámar og vöruflutningabifreiðar), flugnúmer (loftfar) eða heiti (skip). Ef til af- og endurfremingar kemur skal sendandi upplýsa skoðunarstöðina á landamærum á komustað inn í Evrópusambandið um það. — Reitur I.19: Nota skal viðeigandi kóða samræmdu tollskrárinnar (ST) undir eftirfarandi fyrirsögnum: 05.05, 05.06, 05.07 eða 97.05. — Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsigli snúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu. — Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra. — Reitir I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð. — Reitur I.28: <ul style="list-style-type: none"> a) fyrir tegund verslunarvöru skal velja eina eða fleiri af eftirfarandi tilgreiningum til að lýsa henni: [bein], [horn], [hófar eða klaufir], [klær], [hjartarhorn], [tennur], [húðir] og/eða [skinn], b) ef um er að ræða tegundir: veljið á milli eftirfarandi: Aves, Equidae, Tapiridae, Rhinocerotidae, Antilocaparidae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Hippopotamidae, Moschidae Suidae, Tayassuidae, Tragulidae og Elephantidae. <p>II. hluti:</p> <p>(^{1a}) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.</p>			

LAND

Meðhöndlaðir veiðiminjagripir og annað, sem búið er til úr fuglum og hóf- og klaufdýrum, sem eru eingöngu bein, horn, hófar eða klaufir, klær, hjartarhorn, tennur, húðir eða skinn

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>(^{1b}) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.</p> <p>(²) Strikið yfir það sem á ekki við.</p> <p>(³) Stjtið. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.</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>		

g) Í stað 8. kafla komi eftirfarandi:

„8. KAFLI

Heilbrigðisvottorð

Fyrir aukaafurðir úr dýrum, sem nota á utanfóðurferlisins eða sem vörusýnishorn (²), vegna sendingar til eða umflutnings (²) um Evrópusambandið

LAND:

Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn til 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. 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		Tollvörugymsla <input type="checkbox"/> Samþykkisnúmer	
	I.13. Fermingarstaður				I.14. Brottfarardagur			
	I.15. Flutningatæki Flugvél <input type="checkbox"/> Ökutæki <input type="checkbox"/> Auðkenning Tilvísun í skjöl		Skip <input type="checkbox"/> Annað <input type="checkbox"/>		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"/>		Kældar <input type="checkbox"/>		Frystar <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 sem nota á utan fóðurferlisins eða sem vörusýnishorn (?)

II. hluti: Vottorð	II.	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
	<p>Upplýsingar um heilbrigði</p> <p>Ég, undirritaður, opinber dýralæknir, lýsi því yfir að ég hef lesið og skilið reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1069/2009 ^(1a) og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 ^(1b), einkum II. kafla XIV. viðauka, og votta að aukaafurðir úr dýrum sem lýst er hér að framan:</p> <p>(?) II.1. eru vörusýnishorn, sem samanstanda af aukaafurðum úr dýrum sem eru ætlaðar til tiltekinnar rannsóknar eða greininga eins og um getur í skilgreiningu nr. 39 í I. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011, sem bera merkimiða með orðunum „VÖRUSÝNISHORN, ÖHÆFT TIL MANNELDIS“, eða</p> <p>(?) II.2. uppfylla dýraheilbrigðiskröfurnar hér á eftir,</p> <p>II.2.1. eru:</p> <p>(?) annaðhvort [(a) fengnar úr efni sem er innflutt frá þriðja landi, yfirráðasvæði eða hluta þess: (?) þaðan sem leyfilegt er að flytja nýtt kjöt af tegundinni til Evrópusambandsins,]</p> <p>(?) og/eða [(b) fengnar í útflutningslandinu, yfirráðasvæðinu eða hluta þess: (?) af dýrum sem annaðhvort</p> <p>i. hafa verið á því yfirráðasvæði, eða á svæði þaðan sem flytja má út nýtt kjöt 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 ⁽⁴⁾,]</p> <p>(?) og/eða [(c) eru fengnar úr eggjum, mjólk, nagdýrum, nörturum, eða úr lagardýrum eða land- eða vatnahryggleysingjum,]</p> <p>II.2.2. (?) 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>(?) 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 afríkusvínapest 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 slátruhús án þess að komast í snertingu við önnur dýr sem uppfylltu ekki sömu heilbrigðis skilyrði,</p> <p>iii. hafa staðist heilbrigðis skoðun í slátruhúsi 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 slátruhúsi fyrir og við slátrun eða aflífun í samræmi við viðeigandi ákvæði tilskipunar ráðsins 93/119/EB ⁽⁵⁾ um vernd dýra við slátrun eða dráp,]</p> <p>(?) eða [(a) voru fönuguð 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 afríkusvínapestar 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 fóðurferlisins eða sem vöru-sýnishorn (?)

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
II.2.3.		(?) 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, lekaþéttar 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.		<p>samanstanda eingöngu af eftirtöldum aukaafurðum úr dýrum sem eru:</p> <p>(?) annaðhvort [- skrokkar og skrokklutur sláturdýra eða, ef um er að ræða veiðidýr, skrokkar eða skrokklutur dýra sem hafa verið felld, sem eru hæfir til mannelis í samræmi við löggjöf Sambandsins, en eru ekki ætlaðir til mannelis af viðskiptalegum ástæðum,]</p> <p>(?) og/eða [- [- skrokkar og eftirfarandi skrokklutur 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 skrokklutur veiðidýra sem voru felld til mannelis í samræmi við löggjöf Sambandsins:</p> <ol style="list-style-type: none"> i. skrokkar og skrokklutur 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 hnám á framfótum og kjúkubein, afturleggir (fótleggir) og hækilbein, iv. svínsburstir, v. fjaðrir,] <p>(?) 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,]</p> <p>(?) 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,]</p> <p>(?) 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>(?) og/eða [- afurðum 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 pökkun eða annarra galla sem skapa ekki hættu fyrir heilbrigði manna eða dýra,]</p> <p>(?) og/eða [- gæludýrafóður og fóður úr dýraríkinu eða fóður sem inniheldur aukaafurðir úr dýrum eða afeiddar afurðir, sem eru ekki lengur ætlaðar til mannelis af viðskiptalegum ástæðum eða vegna vanda sem rekja má til galla við framleiðslu eða pökkun eða annarra galla sem skapa ekki hættu fyrir heilbrigði manna eða dýra,]</p> <p>(?) 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>(?) 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> <p>(?) og/eða [- aukaafurðir úr lagardýrum sem koma frá fyrirtækjum eða stöðvum sem framleiða afurðir til mannelis,]</p>

LAND

Aukaafurðir úr dýrum sem nota á utan fóðurferlisins eða sem vöru-sýnishorn (?)

II. Heilsufarsupplýsingar	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 djúpfyrstar í upprunastöðinni eða verið varðar skemmdum í samræmi við löggjöf ESB þannig að þær skemmist ekki milli sendingar og afhendingar á viðtökustöðinni.	
(2) (6) [II.2.8.	Sértækar kröfur	
(2) (7) 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) (8) II.2.8.2.	Aukaafurðirnar í þessari sendingu samanstanda af aukaafurðum úr dýrum sem eru unnar úr innmat 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 (9), 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 llöngu, 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 fóðra 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 — 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, 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.]	

LAND

Aukaafurðir úr dýrum sem nota á utan fóðurferlisins eða sem vörusýnishorn ⁽²⁾

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>(²) 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 ⁽¹⁰⁾, 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> <ul style="list-style-type: none"> 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: <ul style="list-style-type: none"> — öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og — 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, 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.] 		
Athugasemdir		
I. hluti:		
— 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.		
— Reitur I.11: Ef um er að ræða sendingar til tiltekinna tæknilegra rannsókna eða greininga: tilgreinið einungis heiti og heimilisfang fyrirtækisins.		
— Reitur I.11 og I.12: Samþykkisnúmer: skráningarnúmer fyrirtækisins eða stöðvarinnar, sem lögbært yfirvald hefur gefið út.		
— Reitur I.12: Áfangastaður: þennan reit á að fylla út:		
— 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 tollvörugeymslum.		
— Afurðir til tiltekinna tæknilegra rannsókna eða greininga: stöð í ESB sem er tilgreind í leyfi lögbærs yfirvalds, ef við á.		
— Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautarvagnar eða gámar og vöruflytningabifreiðar), flugnúmer (loftfar) eða heiti (skip). Ef til af- og endurferingar kemur skal sendandi upplýsa skoðunarstöðina á landamærum á komustað inn í Evrópusambandið um það.		
— Reitur I.19: Nota skal viðeigandi kóða samræmdu tollskrárinnar (ST) undir eftirfarandi fyrirsögnum: 05.11.91; 05.11.99 eða 30.01.		
— Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsigli snúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu.		
— Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra.		
— Reitur I.25: að því er varðar vottorðið telst notkun á vörusýnishornum vera „tæknileg notkun“. Reitur 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.Q-ATH-KASTA		
— Reitur I.28:		
— afurðir til framleiðslu á afleiddum afurðum til notkunar utan fóðurferlisins: Framleiðlustöð: fyllið út eftirlitsnúmer dýraheilbrigðisyfirvalda fyrir samþykta fyrirtækið.		
— Afurðir til tiltekinna tæknilegra rannsókna eða greininga: stöð í ESB sem er tilgreind í leyfi lögbærs yfirvalds, ef við á.		
— Tegund: veljið á milli eftirfarandi: Aves, Ruminantia, Mammalia - Ruminantia, Pesca, Mollusca, Crustacea, Invertebrata.		

LAND

Aukaafurðir úr dýrum sem nota á utan fóðurferlisins eða sem vöru-
sýnishorn ⁽²⁾

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>II. hluti:</p> <p>(^{1a}) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.</p> <p>(^{1b}) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.</p> <p>(²) Strikið yfir það sem á ekki við.</p> <p>(³) Heiti og ISO-kóði útflutningsríkis eins og mælt er fyrir um í:</p> <ul style="list-style-type: none"> — 1. hluta II. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 206/2010, — viðaukanum við reglugerð (EB) nr. 798/2008 og — viðaukanum við reglugerð (EB) nr. 119/2009. <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>(⁴) 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>(⁵) Stjtið. EB L 340, 31.12.1993, bls. 21.</p> <p>(⁶) Viðbótarábyrgðir sem skal veita þegar efni úr húsdýrum úr hópi jórturdýra er upprunið 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 jórturdýra 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>(⁷) Eingöngu fyrir tiltekin lönd í Suður-Ameríku.</p> <p>(⁸) Eingöngu fyrir tiltekin lönd í Suður-Ameríku og Suður-Afríku.</p> <p>(⁹) Stjtið. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.</p> <p>(¹⁰) Stjtið. ESB L 94, 1.4.2006, bls. 28.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Undirskrift og stimpill skulu vera í öðrum lit en prentaður texti. — 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>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>		

h) Í stað B-liðar 10. kafla komi eftirfarandi:

„B-LIÐUR 10. KAFLA

Heilbrigðisvottorð

Fyrir brædda fitu, sem ekki er ætluð til manneldis, til notkunar í tilteknum tilgangi utan fæðuferlisins, vegna sendingar til eða umflutnings (²) um Evrópusambandið

LAND:

Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn til 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 farinum í ESB Heiti Heimilisfang Póstnúmer Sími					
	I.7. Uppruna-land	ISO-kóði	I.8. Upprunasvæði	Kóði	I.9. Viðtökuland	ISO-kóði	I.10. Viðtökusvæði	Kóði
	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"/> Ökutæki <input type="checkbox"/> Auðkenning Tilvísun í skjöl		Skip <input type="checkbox"/> Annað <input type="checkbox"/>		Járnbrautarvagn <input type="checkbox"/>		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"/>		Kældar <input type="checkbox"/>		Frystar <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)		Samþykkisnúmer starfsstöðva Framleiðslufyrirtæki		Fjöldi pakkninga		Eigin þyngd		
						Númer framleiðslulotu		

LAND

Brædd fita, sem ekki er ætluð til mannelis, til notkunar í tilteknum tilgangi utan fódurferlisins

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 ^(1a), einkum 8., 9. og 10. gr. hennar, og reglugerð (ESB) nr. 142/2011 ^(1b), einkum II. kafla XIV. viðauka, og votta að brædda fitan sem lýst er hér að framan:</p>		
	II.1. samanstandur af bræddri fitu sem ekki er ætluð til mannelis og sem uppfyllir heilbrigðiskröfurnar hér á eftir,		
	II.2. er framleidd eingöngu úr eftirfarandi aukaafurðum úr dýrum, sem eru:		
	II.2.1. aukaafurðir úr dýrum sem um getur í 8., 9. og 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 ef um er að ræða efni ætlað til framleiðslu á lífdísilólíu eða líffítuefnaafurðum,		
	II.2.2. aukaafurðir úr dýrum, sem um getur í 9. og 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, ef um er að ræða efni ætluð til framleiðslu á endurnýjanlegu eldsneyti sem um getur í J-lið 2. þáttar IV. kafla IV. viðauka við reglugerð (EB) nr. 1069/2009,		
	II.2.3. ef um er að ræða efni sem er ætlað í annað en snyrtivörur, lyf eða lækningatæki:		
	(2) annaðhvort [- aukaafurðir úr dýrum sem innihalda leifar af leyfðum efnum eða aðskotaefnum umfram leyfilegt magn sem um getur í 3. mgr. 15. gr. tilskipunar 96/23/EB,		
	(2) og/eða [- afurðir úr dýraríkinu sem hafa verið úrskurðaðar óhæfar til mannelis vegna þess að í þeim finnast aðskotahlutir,]		
	(2) og/eða [- dýr og skrokkhlutar dýra, aðrir en sem um getur í 8. og 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, sem drápu á annan hátt en með slátrun eða aflífun til mannelis, þ.m.t. dýr sem voru aflífuð vegna sjúkdómsvarna,]		
	(2) og/eða [- 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,]		
	(2) og/eða [- [- skrokkar og eftirfarandi skrokkhlutar sem annaðhvort eru af dýrum sem hefur verið slátrað í sláturhúsi og voru talin hæfir til mannelis að lokinni skoðun fyrir slátrun eða skrokkar og eftirfarandi skrokkhlutar veiðidýra sem voru felld til mannelis í samræmi við löggjöf Sambandsins: <ul style="list-style-type: none"> i. skrokkar og skrokkhlutar 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 [- 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,]		
	(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 lifandi 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

Brædd fita, sem ekki er ætluð til manneldis, til notkunar í tilteknum tilgangi utan fóðurferlisins

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>(²) og/eða [- 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"> i. skeljar af skelfiski með mjúkvefjum eða kjöti, ii. eftirfarandi efni úr landdýrum: <ul style="list-style-type: none"> — aukaafurðir frá útungunarstöðvum, — egg, — eggjaafurðir, þ.m.t. eggjaskurn, iii. dagsgamlir ungar sem eru aflífaðir af viðskiptalegum ástæðum,] 		
<p>(²) og/eða [- vatna- og landhryggleysingar aðrir en tegundir sem valda sjúkdómum hjá mönnum eða dýrum,]</p>		
<p>(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,]</p>		
<p>(²) og/eða [- húðir og skinn, hófar og klaufir, fjaðrir, ull, horn, hár og loðskinn úr eða af dauðum dýrum, sem sýna engin merki um sjúkdóm sem getur borist með þessum afurðum í menn eða dýr,]</p>		
<p>(²) og/eða [- fituvefur dýra, sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóm, sem getur smitast í menn eða dýr með því efni, sem var slátrað í slátruhúsi og sem voru talin hæf til manneldis að lokinni skoðun fyrir slátrun í samræmi við löggjöf Sambandsins,]</p>		
<p>II.2.4. ef um er að ræða efni ætluð til annars en framleiðslu á lífrænum áburði eða jarðvegsbættum, snyrtivörum, lyfjum eða lækningatækjum eða endurnýjanlegu eldsneyti sem um getur í J-lið 2. þáttar IV. kafla IV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011:</p>		
<p>(²) annaðhvort [- sérstakt áhættuefni eins og það er skilgreint í g-lið 1. mgr. 3. gr. reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 999/2001 (³),]</p>		
<p>(²) og/eða [- heilir skrokkar eða skrokkhlutar dauðra dýra sem innihalda sérstakt áhættuefni eins og það er skilgreint í g-lið 1. mgr. 3. gr. reglugerðar (EB) nr. 999/2001 þegar förgun fór fram,]</p>		
<p>(²) og/eða [- aukaafurðir úr dýrum sem fengið hafa ólöglega meðferð, eins og skilgreint er í d-lið 2. mgr. 1. gr. tilskipunar 96/22/EB eða í b-lið 2. gr. tilskipunar 96/23/EB,]</p>		
<p>(²) og/eða [- aukaafurðir úr dýrum sem innihalda leifar af öðrum efnum og aðskotaefnum úr umhverfinu sem tilgreind eru í 3. undirflokki B-flokks í I. viðauka við tilskipun 96/23/EB, ef slíkar efnaleifar fara yfir það magn sem mælt er fyrir um í löggjöf Sambandsins eða, ef hún er ekki fyrir hendi, í löggjöf innflutningsaðildarríkisins,]</p>		
<p>II.3. brædda fitan:</p>		
<p>a) hefur verið unnin með aðferð sem mælt er fyrir um í III. kafla IV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011 til að eyða sjúkdómsvöldum,</p>		
<p>b) hefur verið merkt fyrir sendingu til Evrópusambandsins með glýseróltríheptanóati þannig að náðist einsleitur styrkleiki sem er að lágmarki 250 mg á hvert kílógramm fitu,</p>		
<p>c) óleysanleg óhreinindi umfram 0,15% af þyngd hafa verið fjarlægð ef um er að ræða brædda fitu af jórturdýrum,</p>		
<p>d) hefur verið flutt við skilyrði sem koma í veg fyrir að hún mengist og</p>		
<p>e) er merkt, á umbúðum eða geymi, með orðunum „EKKI ÆTLAÐ TIL MANNELDIS EÐA SEM DÝRAFÓÐUR“,</p>		

LAND

Brædd fita, sem ekki er ætluð til manneldis, til notkunar í tilteknum tilgangi utan fódurferlisins

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>II.4. ef um er að ræða efni ætluð til framleiðslu á lífrænum áburði, snyrtivörum, lyfjum, lækningatækjum, jarðvegsbættum eða endurnýjanlegu eldsneyti sem um getur í J-lið 2. þáttar IV. kafla IV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011:</p> <p>(²) annaðhvort [afurðin inniheldur ekki og er ekki fengin úr sérstöku áhættuefni, eins og skilgreint er í V. viðauka við reglugerð (EB) nr. 999/2001, 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 sómu aðferð eða þeim verið slátrað með því að tæta vef miðtaugakerfisins í sundur með íöngu, staflaga verkfæri, sem er stungið inn í kúpuholið.]</p> <p>(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 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.]</p> <p>Athugasemdir</p> <p>I. hluti:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Reitur I.6: Einstaklingur sem er ábyrgur fyrir sendingunni í ESB: 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. — Reitur I.11 og I.12: Samþykkisnúmer: skráningarnúmer fyrirtækisins eða stöðvarinnar, sem lögbært yfirvald hefur gefið út. — 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. — Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautarvagnar 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. — Reitur I.19: Nota skal viðeigandi kóða samræmdu tollskrárinnar (ST) undir eftirfarandi fyrisögnum: 15.01, 15.02; 15.03; 15.04; 15.05; 15.06; 15.16; 15.17 eða 15.18. — Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsigli snúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu. — Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra. — Reitur I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð. — Reitur I.28: — Tegund: veljið á milli eftirfarandi: Ruminantia, annað — Framleiðslufyrirtæki: fyllið út skráningarnúmer stöðvar þar sem meðhöndlun eða vinnsla fór fram. <p>II. hluti:</p> <p>(^{1a}) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.</p> <p>(^{1b}) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.</p> <p>(²) Strikið yfir það sem á ekki við.</p> <p>(³) Stjtið. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Undirskrift og stimpill skulu vera í öðrum lit en prentaður texti. — 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>Opinber dýralæknir eða opinber skoðunarmaður</p> <p>Nafn (með hástöfum): _____ Menntun, hæfi og titill: _____</p> <p>Dagsetning: _____ Undirskrift: _____</p> <p>Stimpill:“ _____</p>		

i. Í stað 11. kafla komi eftirfarandi:

„11. KAFLI

Heilbrigðisvottorð

Fyrir gelatín og kollagen, sem ekki er ætlað til manneldis, til notkunar sem fôðurefni eða utan fôðurferlisins, vegna sendingar til eða umflutnings (²) um Evrópusambandið

LAND:

Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn til 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. 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		Tollvörugeymsla <input type="checkbox"/> Samþykkisnúmer	
	I.13. Fermingarstaður				I.14. Brottfarardagur			
	I.15. Flutningatæki Flugvél <input type="checkbox"/> Ökutæki <input type="checkbox"/> Auðkenning Tilvísun í skjöl		Skip <input type="checkbox"/> Annað <input type="checkbox"/>		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"/>		Kældar <input type="checkbox"/>		Frystar <input type="checkbox"/>		I.22. Fjöldi pakkninga		
I.23. Nr. innsiglis/gáms						I.24. Tegund umbúða		
I.25. Vörur sem eru vottaðar: Sem fôður <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)		Samþykkisnúmer starfsstöðva Framleiðslufyrirtæki		Fjöldi pakkninga		Eigin þyngd		
						Númer framleiðslulotu		

LAND

Gelatin og kollagen, sem ekki er ætlað til manndis, til notkunar sem fódurefni eða utan fódurferlisins

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 ^(1a), einkum 10. gr. hennar, og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 ^(1b), einkum I. kafla XIV. viðauka, og votta að gelatíníð/kollageníð ⁽²⁾ sem lýst er hér að framan:</p>		
II.1.	samanstendur af gelatíní/kollageni ⁽²⁾ sem uppfyllir heilbrigðiskröfurnar hér á eftir,		
II.2.	samanstendur eingöngu af gelatíní/kollageni ⁽²⁾ sem er ekki ætlað til manndis,		
II.3.	hefur verið framleitt og geymt í stöð sem er samþykkt og fullgilt og undir eftirliti lögbærs yfirvalds í samræmi við 24. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, til að eyða sjúkdómsvöldum,		
II.4.	hefur verið framleitt eingöngu úr eftirfarandi aukaafurðum úr dýrum, sem eru:		
	⁽²⁾ annaðhvort [- skrokkar og skrokkhlutar sláturdýra eða, ef um er að ræða veiðidýr, skrokkar eða skrokkhlutar dýra sem hafa verið felld, sem eru hæfir til manndis í samræmi við löggjöf Sambandsins, en eru ekki ætlaðir til manndis af viðskiptalegum ástæðum,]		
	⁽²⁾ og/eða [- skrokkar og eftirfarandi skrokkhlutar sem annaðhvort eru af dýrum sem hefur verið slátrað í sláturhúsi og voru talin hæfir til manndis að lokinni skoðun fyrir slátrun eða skrokkar og eftirfarandi skrokkhlutar veiðidýra sem voru felld til manndis í samræmi við löggjöf Sambandsins: <ul style="list-style-type: none"> i. skrokkar og skrokkhlutar dýra, sem var hafnað sem óhæfum til manndis 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. afskurðir 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 dýrum sem falla til við framleiðslu afurða sem eru ætlaðar til manndis, 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 manndis 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 aukaafurðir úr dýrum eða afleiddar afurðir, sem eru ekki lengur ætlaðar til manndis 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 manndis,]		
II.5.	gelatíníð/kollageníð ⁽²⁾ :		
	a) var sett í innri og ytri umbúðir, geymt og flutt við fullnægjandi skilyrði er varða hollustuhætti, þökkun í innri og ytri umbúðir fór fram í sérstöku rými og einungis voru notuð rotvarnarefni sem eru leyfileg samkvæmt löggjöf Sambandsins. Á ytri og innri umbúðum, sem innihalda gelatín/kollagen ⁽²⁾ , stendur „GELATÍN/KOLLAGEN ⁽²⁾ SEM NOTA MÁ Í FÓÐUR“ og		
	⁽²⁾ annaðhvort [(b) ef um er að ræða gelatín var það framleitt með aðferð sem tryggir að óunnið efni í 3. flokki sé meðhöndlað með sýru eða lút og því næst skolun í eitt eða fleiri skipti, sem felur í sér sýrustigsstillingu, útdrætti með hitun í eitt eða fleiri skipti í röð og því næst hreinsun með síun og dauðhreinsun til að eyða sjúkdómsvöldum,]		
	⁽²⁾ eða [(b) ef um er að ræða kollagen var það framleitt með aðferð sem tryggir að óunnið efni í 3. flokki sé meðhöndlað með þvotti, sýrustigsstillingu með sýru eða lút og því næst skolun í eitt eða fleiri skipti, síun og útdrætti, til að eyða sjúkdómsvöldum,]		

LAND

Gelatin og kollagen, sem ekki er ætlað til manneldis, til notkunar sem fódurefni eða utan fódurferlisins

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>II.6. ef um er að ræða gelatín/kollagen ⁽²⁾ úr efnum öðrum en húðum og skinnnum:</p> <p>⁽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 ⁽³⁾, 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, staflaga verkfæri, sem er stungið inn í kúpuholið,]</p> <p>⁽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 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,]</p>		
<p>II.7. ef um er að ræða gelatín/kollagen ⁽²⁾ úr efnum öðrum en húðum og skinnnum:</p> <p>þar að auki, að því er varðar smitandi svampheilakvilla:</p> <p>⁽²⁾ annaðhvort [ef um er að ræða aukaafurðir úr dýrum, sem eru ætlaðar til að fódra 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> <ul style="list-style-type: none"> 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: <ul style="list-style-type: none"> — öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og — 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, 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>⁽²⁾ eða [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 ⁽⁴⁾, 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> <ul style="list-style-type: none"> 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: <ul style="list-style-type: none"> — öll dýr, sem staðfest var að væru með dæmigerða riðuveiki, hafa verið aflífuð og þeim eytt og — 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, 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.] 		
Athugasemdir		
I. hluti:		
<ul style="list-style-type: none"> — 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. — 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 tölvörugeymslum. — Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautarvagnar eða gámar og vöruflutningabifreiðar), flugnúmer (loftfar) eða heiti (skip). Ef til af- og endurfremingar kemur skal sendandi upplýsa skoðunarstöðina á landamærum á komustaðinn í Evrópusambandið um það. — Reitur I.19: Nota skal viðeigandi kóða samræmdu tollskrárinnar (ST) undir eftirfarandi fyrirsögnum: 35.03 eða 35.04. — Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsigli snúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu. — Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fódunar dýra. — Reitur I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð. — Reitur I.28: Tegund: veljið á milli eftirfarandi: Aves, Ruminantia, Mammalia - Ruminantia, Pesca. 		

LAND**Gelatin og kollagen, sem ekki er ætlað til manneidis, til notkunar sem fôðurefni eða utan fôðurferlisins**

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>II. hluti:</p> <p>(^{1a}) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.</p> <p>(^{1b}) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.</p> <p>(²) Strikið yfir það sem á ekki við.</p> <p>(³) Stjtið. EB L 147, 31.5.2001, bls. 1.</p> <p>(⁴) 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>		

j) Í stað A-liðar 14. kafla komi eftirfarandi:

„A-LIÐUR 14. KAFLA

Heilbrigðisvottorð

Fyrir fituafleiður, sem ekki eru ætlaðar til mannelis, til notkunar utan fóðurferlisins, vegna sendingar til eða umflutnings⁽²⁾ um Evrópusambandið

LAND:

Heilbrigðisvottorð fyrir dýr og dýraafurðir sem eru flutt inn til 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. 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		Tollvörugemysla <input type="checkbox"/> Samþykkisnúmer	
	I.13. Fermingarstaður				I.14. Brottfarardagur			
	I.15. Flutningatæki Flugvél <input type="checkbox"/> Ökutæki <input type="checkbox"/> Auðkenning Tilvísun í skjöl		Skip <input type="checkbox"/> Annað <input type="checkbox"/>		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"/>		Kældar <input type="checkbox"/>		Frystar <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)		Samþykkisnúmer starfsstöðva Framleiðslufyrirtæki		Fjöldi pakkninga		
						Eigin þyngd		
						Númer framleiðslulotu		

LAND

Fituafleiður, sem ekki eru ætlaðar til mannelis, til notkunar utan fóðurferlisins

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 ^(1a), einkum 10. gr. hennar, og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 ^(1b), einkum II. kafla XIV. viðauka, og votta að fituafleiðurnar sem lýst er hér að framan:</p> <p>II.1. samanstanda af fituafleiðum sem uppfylla heilbrigðiskröfurnar hér á eftir,</p> <p>II.2. samanstanda af fituafleiðum sem eru ætlaðar til notkunar utan fóðurferlisins, þó ekki í snyrtivörur, lyf og lækningatæki,</p> <p>II.3. hafa verið framleiddar og geymdar í stöð sem er samþykkt og fullgilt og undir eftirliti lögbærs yfirvalds í samræmi við 24. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, til að eyða sjúkdómsvöldum,</p> <p>II.4. hafa verið framleiddar úr bræddri fitu sem er eingöngu framleidd úr eftirfarandi efnum sem eru:</p> <p>II.4.1. ef um er að ræða fituafleiður sem eru ætlaðar til notkunar utan fóðurferlisins, þó ekki í lífrænan áburð, jarðvegsbæta, snyrtivörur, lyf og lækningatæki, eftirfarandi efni í 1. flokki:</p> <p>(²) annaðhvort [- eftirfarandi efni:</p> <p style="padding-left: 40px;">i. sérstakt áhættuefni,</p> <p style="padding-left: 40px;">ii. heilir skrokkar eða skrokklutar dauðra dýra sem innihalda sérstakt áhættuefni þegar förgun fer fram,</p> <p>(²) og/eða [- aukaafurðir úr dýrum sem fengið hafa ólöglega meðferð, eins og skilgreint er í d-lið 2. mgr. 1. gr. tilskipunar 96/22/EB eða í b-lið 2. gr. tilskipunar 96/23/EB,]</p> <p>(²) og/eða [- aukaafurðir úr dýrum sem innihalda leifar af öðrum efnum og aðskotaefnum úr umhverfinu sem tilgreind eru í 3. undirflokki B-flokks í I. viðauka við tilskipun 96/23/EB, ef slíkar efnaleifar fara yfir það magn sem mælt er fyrir um í löggjöf Sambandsins eða, ef hún er ekki fyrir hendi, í löggjöf innflutningsaðildarríkisins,]</p> <p>II.4.2. ef fituafleiðurnar eru ætlaðar til notkunar í lífrænan áburð eða jarðvegsbæta eða til annarrar notkunar utan fóðurferlisins, þó ekki í snyrtivörur, lyf og lækningatæki, eftirfarandi efni í 2. flokki:</p> <p>(²) annaðhvort [- aukaafurðir úr dýrum sem innihalda leifar af leyfðum efnum eða aðskotaefnum umfram leyfilegt magn sem um getur í 3. mgr. 15. gr. tilskipunar 96/23/EB,</p> <p>(²) og/eða [- afurðir úr dýraríkinu sem hafa verið úrskurðaðar óhæfar til mannelis vegna þess að í þeim finnast aðskotahlutir,]</p> <p>(²) og/eða [- dýr og skrokklutar dýra, aðrir en sem um getur í 8. og 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009, sem drápuð á annan hátt en með slátrun eða aflifun til mannelis, þ.m.t. dýr sem voru aflífuð vegna sjúkdómsvarna,]</p> <p>II.4.3. eftirfarandi efni í 3. flokki:</p> <p>(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,]</p> <p>(²) og/eða [- [- skrokkar og eftirfarandi skrokklutar sem annaðhvort eru af dýrum sem hefur verið slátrað í sláturhúsi og voru talin hæfir til mannelis að lokinni skoðun fyrir slátrun eða skrokkar og eftirfarandi skrokklutar veiðidýra sem voru felld til mannelis í samræmi við löggjöf Sambandsins:</p> <p style="padding-left: 40px;">i. skrokkar eða skrokklutar dýra, sem var hafnað sem óhæfum til mannelis í samræmi við löggjöf Sambandsins, en sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóm sem getur smitast í menn,</p> <p style="padding-left: 40px;">ii. hausar af alifuglum,</p> <p style="padding-left: 40px;">iii. húðir og skinn, þ.m.t. afskurður og þynnur af þeim, horn og fætur, þ.m.t. kjúkur, framleggir (fótleggir) og bein í hjám á framfótum og kjúkubein, afturleggir (fótleggir) og hækilbein,</p> <p style="padding-left: 40px;">iv. svínsburstir,</p> <p style="padding-left: 40px;">v. fjaðrir,]</p> <p>(²) og/eða [- blóð dýra sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóm sem getur smitast í menn eða dýr með blóði, fengið úr dýrum 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>(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,]</p>		

LAND

Fituafleiður, sem ekki eru ætlaðar til mannelis, til notkunar utan fódurferlisins

II.	Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
	(²) og/eða [- blóð dýra sem ekki sýndu nein merki um sjúkdóm sem getur smitast í menn eða dýr með blóði, fengið úr dýrum sem hefur verið slátrað í slátruhúsi og sem voru talin hæf til mannelis að lokinni skoðun fyrir slátrun í samræmi við löggjöf Sambandsins,]		
	(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 aukaafurðir úr dýrum 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 lifandi 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,]		
	(²) og/eða [- eftirfarandi efni úr dýrum sem sýndu engin merki um sjúkdóm sem getur borist með því efni í menn eða dýr: <ul style="list-style-type: none"> i. skeljar af skelfiski með mjúkvefjum eða kjöti, ii. eftirfarandi efni úr landdýrum: <ul style="list-style-type: none"> — aukaafurðir frá útungunarstöðvum, — egg, — eggjaafurðir, þ.m.t. eggjaskurn, iii. dagsgamlir ungar sem eru aflífaðir af viðskiptalegum ástæðum,] 		
II.5.	ef um er að ræða fituafleiður framleiddar úr aukaafurðum úr dýrum sem um getur í lið II.4.1 og II.4.2:		
	a) hafa verið framleiddar með eftirfarandi aðferðum:		
	(²) annaðhvort [transestrun eða vatnsrofi við a.m.k. 200 °C og við samsvarandi, viðeigandi þrýsting í 20 mínútur (glýseról, fitusýrur og esterar)]		
	(²) eða [sápun með 12 M NaOH (glýseról og sápa):		
	(²) annaðhvort [í framleiðslutuferli við 95 °C í þrjár klukkustundir,]		
	(²) eða [í órofnu ferli við 140 °C og 2 bör (2000 hPa) í átta mínútur,]		
	(²) eða [herðingu við 160 °C og 12 bör (12 000 hPa) í 20 mínútur,]		
	b) eru settar í nýja gáma eða í gáma, sem hafa verið hreinsaðir og allar varúðarráðstafanir verið gerðar til að koma í veg fyrir að þeir mengist, með merkimiðum sem á stendur „EKKI TIL MANNELDIS EÐA Í FÓÐUR“,		
II.6.	ef um er að ræða fituafleiður, sem eru framleiddar úr aukaafurðum úr dýrum sem um getur í lið II.4.3, er fituafleiðurnar framleiddar með einni af vinnsluaðferðum [1]-[2]-[3]-[4]-[5]-[6]-[7] (²) sem um getur í III. kafla IV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011.		
Athugasemdir			
I. hluti:			
—	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.		
—	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 tollvöruhegrymslum.		
—	Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautarvagnar 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.		
—	Reitur I.19: Nota skal viðeigandi kóða samræmdu tollskrárinnar (ST) undir eftirfarandi fyrirsögnum: 15.16 eða 15.08.		

LAND

Fituafleiður, sem ekki eru ætlaðar til mannelis, til notkunar utan fódurferlisins

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>— Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsiglisnúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu.</p> <p>— Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fódunar dýra.</p> <p>— Reitur I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð.</p> <p>— Reitur I.28:</p> <p>Tegund: veljið á milli eftirfarandi: Ruminantia, annað,</p> <p>Framleiðslustöð: fyllið út skráningarnúmer stöðvar þar sem meðhöndlun eða vinnsla fór fram.</p> <p>II. hluti:</p> <p>(^{1a}) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.</p> <p>(^{1b}) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.</p> <p>(²) Strikið yfir það sem á ekki við.</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>		

k) Í stað 15. kafla komi eftirfarandi:

„15. KAFLI

Heilbrigðisvottorð

Fyrir eggjaafurðir, sem ekki eru ætlaðar til manndis, sem unnt er að nota sem fóðurefni, vegna sendingar til eða umflutnings (²) um Evrópusambandið

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

I. hluti: Upplýsingar um vöruhefningu	I.1. Sendandi Heiti Heimilisfang Sími		I.2. Tilvísunarnúmer vottorðs		I.2.a.			
			I.3. Lögbætt stjórnvald					
			I.4. Lögbætt 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"/> Ökutæki <input type="checkbox"/> Auðkenning Tilvísun í skjöl		Skip <input type="checkbox"/> Annað <input type="checkbox"/>		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"/> Kældar <input type="checkbox"/> Frystar <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		<input type="checkbox"/> ISO-kóði		I.27. Til innflutnings eða inntöku í ESB		<input type="checkbox"/>		
I.28. Auðkenning varanna				Samþykkisnúmer starfsstöðva Framleiðslufyrirtæki		Fjöldi pakkninga Eigin þyngd Númer framleiðslulotu		

LAND

Eggjaafurðir, sem ekki eru ætlaðar til manneldis, sem unnt er að nota sem fóðurefni

II. hluti: Vottorð	II.	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
	<p>Upplýsingar um heilbrigði</p> <p>Ég, undirritaður, opinber dýralæknir, lýsi því yfir að ég hef lesið og skilið reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1069/2009 ^(1a), einkum 10. gr. hennar, og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 142/2011 ^(1b), einkum I. kafla XIV. viðauka, og votta að eggjaafurðirnar sem lýst er hér að framan:</p>		
	II.1.		samanstanda af eggjaafurðum sem uppfylla heilbrigðiskröfurnar hér á eftir,
	II.2.		samanstanda eingöngu af eggjaafurðum sem eru ekki ætlaðar til manneldis,
	II.3.		hafa verið framleiddar og geymdar í stöð sem er samþykkt og fullgilt og undir eftirliti lögbærs yfirvalds í samræmi við 24. gr. reglugerðar (EB) nr. 1069/2009 eða í samræmi við 2. mgr. 4. gr. reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 853/2004 ⁽³⁾ til að eyða sjúkdómsvöldum,
	II.4.		<p>eru eingöngu tilreiddar (afleiddar) úr eftirfarandi aukaafurðum úr dýrum, sem eru:</p> <p>(²) annaðhvort [- aukaafurðir úr dýrum sem falla til við framleiðslu afurða sem eru ætlaðar til manneldis,]</p> <p>(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,]</p> <p>(²) og/eða [- eftirfarandi efni úr landdýrum sem sýndu engin merki um sjúkdóm sem getur borist með því efni í menn eða dýr:</p> <ul style="list-style-type: none"> — aukaafurðir frá útungunarstöðvum, — egg, — eggjaafurðir, þ.m.t. eggjaskurn,]
	II.5.		hafa verið settar í vinnslu:
	(²) annaðhvort	[í samræmi við vinnsluaðferð (⁴) sem sett er fram í III. kafla IV. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011,]	
	(²) eða	[með aðferð og vinnslubreytum sem tryggja að afurðin samræmist þeim örverufræðilegu stöðlum sem settir eru fram í I. kafla X. viðauka við reglugerð (ESB) nr. 142/2011,]	
	(²) eða	[í samræmi við I. og II. kafla X. þáttar III. viðauka við reglugerð (EB) nr. 853/2004,]	
	II.6.		lögbært yfirvald hefur rannsakað slembisýni rétt fyrir sendingu og sannreynt að það uppfyllir eftirfarandi staðla (⁵):
	Salmonella:	finnst ekki í 25g: n = 5, c = 0, m = 0, M = 0,	
Iðrabakteríur:	n = 5, c = 2, m = 10, M = 300 í 1 g,		
II.7.		uppfylla kröfur Sambandsins um leifar efna sem eru skaðleg eða kunna að breyta skynmatseinkennum afurðarinnar eða gera notkun hennar sem fóðurs hættulega eða skaðlega fyrir heilbrigði dýra,	
II.8.		fullunna afurðin var:	
(²) annaðhvort	[í nýjum eða dauðhreinsuðum pokum,]		
(²) eða	[flutt í lausu í gámum eða með öðrum flutningatækjum sem höfðu fyrir notkun verið hreinsuð rækilega og sótthreinsuð með sótthreinsiefni sem lögbært yfirvald samþykkti fyrir notkun,]		
	og með merkimiðum sem á stendur „ÓHÆFT TIL MANNELDIS“,		
II.9.		fullunna afurðin var geymd í lokuðu rými,	
II.10.		allar varúðarráðstafanir hafa verið gerðar til að komast hjá því að sjúkdómsvaldar mengi afurðina að lokinni meðhöndlun.	
Athugasemdir			
I. hluti:			
—	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.		

LAND

Eggjaafurðir, sem ekki eru ætlaðar til manneldis, sem unnt er að nota sem fóðurefni

II. Heilsufarsupplýsingar	II.a. Tilvísunarnúmer vottorðs	II.b.
<p>— 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 tollvörugymslum.</p> <p>— Reitur I.15: Gefa skal upp skráningarnúmer (járnbrautarvagnar 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.</p> <p>— Reitur I.19: Nota skal viðeigandi kóða samræmdu tollskrárinnar (ST) undir eftirfarandi fyrisögnum: 04.08, 23.09 eða 35.02.</p> <p>— Reitur I.23: tilgreina skal gámanúmer og innsiglisnúmer (ef við á), ef um er að ræða gáma fyrir efni í lausu.</p> <p>— Reitur I.25: tæknileg notkun: öll notkun önnur en til fóðrunar dýra.</p> <p>— Reitur I.26 og I.27: fyllið út eftir því hvort um er að ræða umflutnings- eða innflutningsvottorð.</p> <p>II. hluti:</p> <p>(^{1a}) Stjtið. ESB L 300, 14.11.2009, bls. 1.</p> <p>(^{1b}) Stjtið. ESB L 54, 26.2.2011, bls. 1.</p> <p>(²) Strikið yfir það sem á ekki við.</p> <p>(³) Stjtið. ESB L 139, 30.4.2004, bls. 55.</p> <p>(⁴) Setjið inn aðferð 1 til 5 eða 7 eftir því sem við á.</p> <p>(⁵) þar sem:</p> <p>n = fjöldi sýna sem prófa skal,</p> <p>m = viðmiðunargildi fyrir fjölda baktería; niðurstöðurnar teljast fullnægjandi ef fjöldi baktería í öllum sýnum fer ekki yfir m,</p> <p>M = hámarksgildi fyrir fjölda baktería; niðurstöðurnar teljast ófullnægjandi ef fjöldi baktería í einu eða fleiri sýnum er M eða meira og</p> <p>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>— 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>		

11) Í stað 6. þáttar III. kafla XVI. viðauka komi eftirfarandi:

„6. þáttur

Opinbert effirlit sem varðar fæðun villtra dýra og tiltekinnra dýra í dýragörðum á efni úr 1. flokki

Lögbært yfirvald skal vakta heilbrigðisástand alidýra á svæðinu þar sem fæðun, sem um getur í 2., 3. og 4. þætti II. kafla VI. viðauka, fer fram og skal annast viðeigandi vöktun vegna smitandi svampheilakvilla með reglulegri sýnatöku og rannsókn á rannsóknarstofu með tilliti til smitandi svampheilakvilla.

Á meðal þessara sýna skulu vera sýni úr dýrum sem grunur leikur á að séu sýkt og sýni úr eldri undaneldisdýrum.“
