

Част I : Данни за експедираната пратка

I.1. Изпращач Име Адрес		I.2. Референтен номер на сертификата		I.2.a.	
Тел		I.3. Централен компетентен орган DEPARTMENT FOR ENVIRONMENT, FOOD AND RURAL AFFAIRS			
I.5. Получател Име Адрес		I.6. Лице, отговорящо за товара в ЕС Име Адрес			
Пощенски код Тел		Пощенски код Тел			
I.7. Страна на произход, Код по ISO UNITED KINGDOM GB		I.8. Регион на произход, Код		I.9. Страна по местоназначение Код по ISO	
				I.10. Регион по местоназначение Код	
I.11. Място на произход Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес		I.12. Местоназначение Име Адрес	
		Номер на одобрението		Митнически склад Пощенски код Номер на одобрението	
I.13. Място на товарене Адрес		I.14. Дата на заминаване			
I.15. Транспортни средство Самолет                      Кораб                      ЖП вагон ППС    Друго		I.16. Входящ ГИВП в ЕС			
Идентификация: Документи за справка:		I.17.			
I.18. Описание на стоките		I.19. Код на стоката (код по ХС)			
I.21. Температура на продуктите Амбиентна температура                      Охладени                      Замразени		I.20. Количество		I.22. Брой опаковки	
I.23. Номер на пломбата/контейнера		I.24. Вид опаковка			
I.25. Стоки със сертификат за: Техническа употреба					
I.26. За транзит през ЕС до трета страна трета страна                      Код по ISO		I.27. За внос или допускане в ЕС			
I.28. Идентификация на стоките Видове (научно наименование)                      Производствено предприятие                      Нетно тегло                      Партиден номер					
Номер на одобрението на предприятията					

СТРАНА: ОБЕДИНЕНО КРАЛСТВО

II. Здравна информация

II.a. Референтен номер на сертификата

II.b.

ДЕКЛАРАЦИЯ

Аз, долуподписаният, декларирам, че посоченият по-горе междинен продукт е предназначен за внос от мен в Европейския съюз или за транзитно преминаване през него и отговаря на определението за междинен продукт, предвидено в точка 35 от приложение I към Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията <sup>(1a)</sup>, и по-специално, че:

(1) е предназначен за производството на:

- (<sup>2</sup>) или [- лекарствени продукти,]
- (<sup>2</sup>) и/или [- ветеринарни лекарствени продукти,]
- (<sup>2</sup>) и/или [- медицински изделия за медицински и ветеринарни цели,]
- (<sup>2</sup>) и/или [- активни имплантируеми медицински изделия,]
- (<sup>2</sup>) и/или [- диагностични медицински изделия *in vitro* за медицински и ветеринарни цели,]
- (<sup>2</sup>) и/или [- лабораторни реагенти,]
- (<sup>2</sup>) и/или [- козметични продукти,]

(2) етапите на неговото на разработване, преобразуване и производство са завършени в достатъчна степен, за да може материалът да бъде разглеждан, директно или като компонент на даден продукт, като предназначен за целта, с изключение на факта, че се изискват допълнителни производствени или преобразователни дейности, например смесване, обвиване, събиране или опаковане, за да бъде продуктът годен за пускане на пазара или в експлоатация като лекарствен продукт, ветеринарен лекарствен продукт, медицинско изделие за медицински и ветеринарни цели, активно имплантируемо медицинско изделие, диагностично медицинско изделие *in vitro* за медицински и ветеринарни цели или козметичен продукт в съответствие със законодателството на Европейския съюз <sup>(16)</sup>, приложимо за изброените продукти, или като лабораторен реагент;

(3) получен е от:

- (<sup>2</sup>) или [- материал, който може да е с произход от животни, подложени на незаконосъобразно третиране съгласно определението от член 1, параграф 2, буква г) от Директива 96/22/ЕО на Съвета <sup>(2a)</sup> или член 2, буква б) от Директива 96/23/ЕО на Съвета <sup>(26)</sup>];]
- (<sup>2</sup>) и/или [- трупове и части от заклани животни или, в случай на дивеч, тела или части от умъртвени животни, които са годни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения;]
- (<sup>2</sup>) и/или [- трупове и следните части, получени от животни, заклани в клиника след определянето им като годни за клане с цел консумация от човека след предкланичен преглед, или от тела и следните части от дивеч, умъртвен с цел консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза:
  - i) трупове или тела и части от животни, отхвърлени като негодни за консумация от човека в съответствие със законодателството на Съюза, но които не са показвали признаци на болест, заразна за хората или животните;
  - ii) глави на домашни птици;
  - iii) кожи, включително изрезки и парчета от тях, рога и копита, включително фалангите, карпалните и метакарпалните кости и тарзалните и метатарзалните кости от животни, различни от преживни животни;
  - iv) свинска четина;
  - v) пера,]

Част II: Сертификация/удостоверяване

СТРАНА: ОБЕДИНЕНО КРАЛСТВО

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.b.
	<p>(<sup>2</sup>) <i>и/или</i> [- кръв от животни, които не са показвали признаци на болести, предавани чрез кръв на хората или животните, добита от животни, заклани в кланица, след като са били определени като годни за клане с цел консумация от човека при предкланичен преглед в съответствие със законодателството на Съюза;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>и/или</i> [- странични животински продукти от производството на продукти, предназначени за консумация от човека, включително кости без мазнини, пръжки и утайка от центрофуги и сепаратори, получена от преработката на мляко;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>и/или</i> [- продукти от животински произход или хранителни продукти, съдържащи продукти от животински произход, които вече не са предназначени за консумация от човека по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>и/или</i> [- храни за домашни любимци и фуражни продукти от животински произход или фуражни продукти, съдържащи странични животински продукти или производни продукти, които вече не са предназначени за хранене на животни по търговски съображения или поради производствени проблеми, поради дефекти в опаковката или други дефекти, от които не произтича риск за общественото здраве или здравето на животните;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>и/или</i> [- кръв, плацентата, вълна, пера, косми, рога, изрезки от копита и сурово мляко, получени от живи животни, които не са показали признаци на болести, които може да се предават чрез посочения продукт на хората или на животните;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>и/или</i> [- водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>и/или</i> [- странични продукти от водни животни, произхождащи от предприятия или обекти, които произвеждат продукти за консумация от човека;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>и/или</i> [- следните материали, получени от животни, които не са показвали признаци на болести, които може да се предават чрез съответния материал на хората или животните:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) черупки от черупкови организми с меки тъкани или месо;</li> <li>ii) следните продукти, когато са получени от сухоземни животни: <ul style="list-style-type: none"> <li>— странични продукти от люпилни;</li> <li>— яйца,</li> <li>— странични продукти от яйца, включително черупки от яйца;</li> </ul> </li> <li>iii) едноклетъчни пилета, заклани по търговски съображения;] <p>(<sup>2</sup>) <i>и/или</i> [- странични животински продукти от водни или сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>и/или</i> [- животни и части от тях от зоологическите разреди гризачи (<i>Rodentia</i>) и зайцеподобни (<i>Lagomorpha</i>), с изключение на материал от категория 1, посочен в член 8, буква а), подточки iii), iv) и v), и материал от категория 2, посочен в член 9, букви а) — ж) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]</p> <p>(<sup>2</sup>) <i>и/или</i> [- продукти, добити или получени от:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— водни животни и части от тях, с изключение на морски бозайници, които не са показвали признаци на болести, заразни за хората или за животните,</li> <li>— водни или сухоземни безгръбначни, различни от видове, които са патогенни за хората или животните,</li> <li>— животни и части от тях от зоологическите разреди гризачи (<i>Rodentia</i>) и зайцеподобни (<i>Lagomorpha</i>), с изключение на материал от категория 1, посочен в член 8, буква а), подточки iii), iv) и v), и материал от категория 2, посочен в член 9, букви а) — ж) от Регламент (ЕО) № 1069/2009;]</li> </ul> </li></ul>		

**СТРАНА: ОБЕДИНЕНО КРАЛСТВО**

II. Здравна информация	II.a. Референтен номер на сертификата	II.b.
------------------------	---------------------------------------	-------

- (<sup>2</sup>) *и/или* [- животни и части от животни, различни от посочените в членове 8 и 10 от Регламент (ЕО) № 1069/2009,
- i) умрели при обстоятелства, различни от клане или умъртвяване с цел консумация от човека, в това число животни, умъртвени с цел овладяване на дадена болест;
  - ii) фетуси;
  - iii) яйцеклетки, ембриони и сперма, които не са предназначени за разплод; и
  - iv) умрели преди излюпването домашни птици;]

(<sup>2</sup>) *и/или* [- странични животински продукти, различни от материал от категория 1 или 3;]

(4) върху външната му опаковка е поставен етикет с надпис „ПРЕДНАЗНАЧЕНО ЕДИНСТВЕНО ЗА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ / ВЕТЕРИНАРНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ / МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ ЗА МЕДИЦИНСКИ И ВЕТЕРИНАРНИ ЦЕЛИ / АКТИВНИ ИМПЛАНТИРУЕМИ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ / ДИАГНОСТИЧНИ МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ *IN VITRO* ЗА МЕДИЦИНСКИ И ВЕТЕРИНАРНИ ЦЕЛИ / ЛАБОРАТОРНИ РЕАГЕНТИ / КОЗМЕТИЧНИ ПРОДУКТИ“ и не е предназначен да бъде отклонен за друг вид употреба на нито един етап в Европейския съюз;

(5) пратката ще бъде транспортирана директно до местоназначението ѝ в Европейския съюз, което е посочено в точка I.12. от настоящата декларация и представлява:

(<sup>2</sup>) *или* [обект или предприятие за производство на лекарствени продукти, ветеринарни лекарствени продукти, медицински изделия за медицински и ветеринарни цели, активни имплантируеми медицински изделия, диагностични медицински изделия *in vitro* за медицински и ветеринарни цели, лабораторни реагенти или козметични продукти, регистриран(о) в съответствие с член 23 от Регламент (ЕО) № 1069/2009],

(<sup>2</sup>) *или* [обект или предприятие, одобрен(о) в съответствие с член 24, параграф 1, буква и) от Регламент (ЕО) № 1069/2009, откъдето тя трябва да бъде изпратена в обект или предприятие, посочен(о) в предходното тире на настоящата точка.]

**Забележки**

- Поле I.19: използва се съответният код по Хармонизираната система (ХС) в съответствие с Решение 2007/275/ЕО на Комисията от 17 април 2007 г. относно списъците с животни и продукти, които подлежат на проверка в граничните инспекционни пунктове съгласно Директиви 91/496/ЕИО и 97/78/ЕО на Съвета (ОВ L 116, 4.5.2007 г., стр. 9).
  - Поле I.25: техническа употреба: всякаква употреба за цел, различна от консумация от животни.
- (1<sup>a</sup>) ОВ L 54, 26.2.2011 г., стр. 1.
- (1<sup>6</sup>) Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. относно кодекса на Общността за ветеринарните лекарствени продукти (ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 1), Директива 2001/83/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. за утвърждаване на кодекс на Общността относно лекарствени продукти за хуманна употреба (ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 67), Директива 93/42/ЕИО на Съвета от 14 юни 1993 г. относно медицинските изделия (ОВ L 169, 12.7.1993 г., стр. 1), Директива 98/79/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 27 октомври 1998 г. относно диагностичните медицински изделия *in vitro* (ОВ L 331, 7.12.1998 г., стр. 1) и Регламент (ЕО) № 1223/2009 на Европейския парламент и на Съвета от 30 ноември 2009 г. относно козметичните продукти (ОВ L 342, 22.12.2009 г., стр. 59), според случая.
- (<sup>2</sup>) Ненужното се заличава.
- (<sup>2a</sup>) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.
- (<sup>2b</sup>) ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 10.

Вносител	
Име (с главни букви):	Адрес:
Дата:	Подпис: